



MARINE BIOLOGICAL LABORATORY.

Received

Accession No.

Given by

Place,

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

Archiv
für
Mikroskopische Anatomie
und
Entwicklungsgeschichte

herausgegeben

von

O. Hertwig in Berlin,
v. la Valette St. George in Bonn
und
W. Waldeyer in Berlin.

Fortsetzung von Max Schultze's Archiv für mikroskopische Anatomie.

Zweiundfünfzigster Band.

Mit 40 Tafeln und 40 Figuren im Text.

Bonn
Verlag von Friedrich Cohen
1898.



Archiv

Mikroskopische Anatomie

Entwicklungsgeschichte

O. Beutler in Berlin

in der Verlags- und Druckerei von

W. Wilmanns in Berlin

1429





Inhalt.

	Seite
Eine Untersuchungsmethode des Epithelgewebes, besonders der Drüsenepithelien, und die erhaltenen Resultate. Von Dr. A. Kolossoff, a. o. Professor an der Kaiserl. Universität Warschau. Hierzu Tafel I—III	1
Die sensiblen Nervenendigungen im Herzen und in den Blutgefäßen der Säugethiere. Von A. S. Dogiel, Professor der Histologie an der Universität zu St. Petersburg. Hierzu Tafel IV, V und VI	44
Transplantationsversuche mit Hydra. Von Georg Wetzell, Assistent am physiologischen Institut zu Breslau. Hierzu Tafel VII u. 1 Textfigur	70
Ueber Centrosomen bei <i>Ascaris megalocephala</i> . Von Dr. Eduard Fürst. (Aus dem zoologischen Institut Würzburg.) Hierzu Tafel VIII und IX	97
Ueber Struktur und Architectur der Zellen. I. Von Prof. J. Arnold in Heidelberg. Hierzu Tafel X	134
Vascularisirtes Epithel. Von F. Leydig	152
Zur Deutung der epidermoidalen Organe im Integument von Säugethieren. Von F. Leydig	156
Einige Bemerkungen zu F. Maurer's Abhandlung: „Blutgefäße im Epithel“. Von Heinrich Joseph, Demonstrator. (Aus dem histologischen Institut der deutschen Universität zu Prag. Vorstand: Professor Dr. Sigmund Mayer.) Hierzu Tafel XI und eine Abbildung im Text	167
Zur Anatomie der Nebennieren. Zweite Mittheilung. Von Dr. H. Stilling, Professor in Lausanne. Hierzu Tafel XII	176
Einige Bemerkungen über myelinhaltige Nervenfasern in der Molekularschicht des Kleinhirns beim erwachsenen Hunde. Von Prof. Dr. A. E. Smirnow. Hierzu Tafel XIII	195
Ueber die Fixirungs-(Härtungs-)Flüssigkeiten. Von Dr. K. Tellyesniczky, I. Assistent. (Aus dem I. anatomischen Institute (Prof. Mihalkovics) zu Budapest.) Hierzu Tafel XIV	202
Rudimentäre Eier im Hoden von <i>Rana viridis</i> . Von Franz Friedmann. (Aus dem anatomisch-biologischen Institut der Universität Berlin.) Hierzu Tafel XV	248
Neues über petrificirte Muskulatur etc. Von Dr. Otto M. Reissner in München	262
Beiträge zur Lehre von den Sinnesorganen der <i>Hatteria punctata</i> . Von Gakutarō Osawa aus Japan. (Aus der Anatomischen Anstalt Freiburg i. B.) Hierzu Tafel XVI, XVII und XVIII und 22 Textfiguren	268

	Seite
Nerv und Muskel. II. Mittheilung. Der Oberschenkel einiger anuren Batrachier. Von M. Nussbaum. Hierzu Tafel XIX bis XXIII	367
Ueber die Gestalt und die Entstehungsweise des Ventriculus terminalis und über das Filum terminale des Rückenmarkes bei Neugeborenen. I. Mittheilung. Von Dr. P. Argutinsky, Professor der Kinderheilkunde an der Universität Kasan. (Aus dem anatomischen Institut in Berlin.) Hierzu Tafel XXIV u. XXV	501
Ueber Structur und Architectur der Zellen. II. Nervengewebe. Von Prof. J. Arnold in Heidelberg. Hierzu Tafel XXVI. Beiträge zur Kenntniss einiger Drüsen und Epithelien. Von K. W. Zimmermann, Privatdocent und Prosector am anatomischen Institut zu Bern. Hierzu Tafel XXVII, XXVIII und XXIX und 14 Textfiguren.	535
Beiträge zur Kenntniss der Entwicklung und des Baues der Glandulae parathyreoideae (Epithelkörperchen) des Menschen. Von Ludwig Schreiber, cand. med. (Aus dem Königl. pathologisch-anatomischen Universitäts-Institut zu Königsberg i. Pr.) Hierzu Tafel XXX	707
Ueber den feineren Bau der Drüsen des Kehlkopfes und der Luftröhre. Von Frau Sophie Fuchs-Wolfring. (Aus dem histolog. Institut der Universität Wien.) Hierzu Tafel XXXI	735
Ueber feinere Structur und Architectur der Zellen. III. Theil. Von Prof. J. Arnold in Heidelberg. Hierzu Tafel XXXII	762
Beitrag zur Anatomie des Pankreas und seiner Ausführungsgänge. Von med. Konrad Koloman Helly, Demonstrator an der I. anatom. Lehrkanzel zu Wien. Hierzu Tafel XXXIII u. XXXIV und zwei Textfiguren.	773
Die Bedeutung des Periblastes und der Kupffer'schen Blase in der Entwicklung der Knochenfische. Von Prof. W. Reinhard in Charkow. Hierzu Tafel XXXV und XXXVI. . .	793
Endothelien als Phagocyten (aus den Lymphdrüsen von Macacus cynomolgus). Von Dr. Richard Thomé. (Aus dem anatomischen Institut zu Berlin.) Hierzu Tafel XXXVII . .	820
Veränderungen des Froscheis und Eierstockes unter dem Einfluss eines entzündungserregenden Agens. Von Dr. A. Pfister. (Aus dem anatomisch-biologischen Institut zu Berlin.) Hierzu Tafel XXXVIII	842
Beiträge zur Kenntniss der Anatomie und Physiologie der männlichen Geschlechtsorgane. Von Franz Friedmann. (Aus dem anatomisch-biologischen Institut der Berliner Universität.) Hierzu Tafel XXXIX u. XXXX	856

177
15

Eine Untersuchungsmethode des Epithelgewebes, besonders der Drüsenepithelien, und die erhaltenen Resultate¹⁾.

Von

Dr. **A. Kolossow,**

a. o. Professor an der Kaiserl. Universität Warschau.

— — —
Hierzu Tafel I—III.
— — —

Im Verlaufe der letzten fünf Jahre, nachdem ich (37) mit meiner Osmiumschwärmungsmethode die Intercellularbrücken in den einfachen Pflasterepithelien nachgewiesen habe, und zwar nicht nur in dem Pleuroperitoneal-, sondern auch in dem Gefäßepithel, was in dem letzteren von einigen Seiten vollständig geleugnet wurde, setzte ich meine Untersuchungen fort, um es aufzuklären, ob solche Zellenbrücken überall im Epithelgewebe vorkommen oder nicht. Ueberzeugt davon, dass es weder durch die von mir (37, 38) früher angegebene, noch durch alle anderen Methoden, welche sonst die Form der Epithelzellen aufs Schönste hervortreten lassen, möglich sein würde, die Verbindung dieser Zellen wegen ihrer nahen Aneinanderlagerung, wenn sie thatsächlich auch existirte, in vielen Epithelien, besonders Drüsenepithelien, nachzuweisen, habe ich mir zunächst die Aufgabe gestellt, eine Fixierungsmethode anzuwenden, welche eine regel-

1) Der Inhalt der vorliegenden Arbeit besteht aus drei Mittheilungen, die von mir am 11./23. August dieses Jahres auf dem XII. internat. medic. Kongresse in Moskau vorgetragen wurden. Wegen des zu grossen Umfanges der Arbeit konnten weder der ganze Text noch sämtliche dort demonstrirten Figuren zum Abdrucke kommen.

mässige Schrumpfung der Zellen hervorruft, wodurch dann die Intercellularbrücken, falls sie vorhanden sind, zu Tage treten.

Anstatt die Objecte durch Einlegen in die wässrige oder alcohol-wässrige Osmiumsäurelösung zu fixiren, wende ich nunmehr folgende Fixierungsmischung an:

$\frac{1}{2}\%$ wässrige Osmiumsäurelösung	100 c. c.
30% Salpetersäure	$\frac{1}{2}$ bis 1 c. c.
Eisessig	1 c. c.
Kalium nitricum	10 bis 12 grm;

diese Mischung injicire ich innerhalb einiger (2 bis 3) Minuten in das Blutgefässsystem des zu untersuchenden Organs eines frisch getödteten Thieres, nachdem die Blutgefässe vorher durch 0,6% Kochsalzlösung ausgespült worden sind. Das injicirte Organ wird dann in kleine Stückchen zerschnitten, die anfangs zur endgiltigen Fixation auf 16—24 Stunden in reine $\frac{1}{2}\%$ Osmiumsäurelösung, alsdann aber auf weitere 24 Stunden in 10% Tanninlösung gelegt werden. Die letztere Lösung wird mehrmals gewechselt, bis sie sich zu schwärzen aufhört; dann werden die Objecte zunächst in Wasser und hierauf in 70% Alcohol ausgewaschen, bis dieser letztere sich nicht mehr färbt. Ferner werden sie nacheinander in 85%, 96% und endlich in absolutem Alcohol gebracht und in Paraffin eingebettet. — Die Mikrotomschnitte brauchen weiter nicht gefärbt zu werden, da die gegenseitigen Beziehungen der Epithelzellen, falls die Injection geschickt war, ohnedies sehr deutlich zu Tage treten.

Mit dieser Methode untersuchte ich alle Arten des Epithelgewebes bei verschiedenen Säugethieren und Amphibien, vornehmlich aber bei der Katze, und konnte mich davon überzeugen, dass die organische Verbindung der Zellen durch Intercellularbrücken nicht nur denjenigen Epithelien eigenthümlich ist, in welchen sie bereits nachgewiesen wurde, nämlich: in dem geschichteten Pflasterepithel der Haut und der Schleimhäute [Bizzozero (4), Ranvier (68), Flemming (21, 22, 23), Mitrophanow (54), Ramon y Cajal (65), Garten (24), F. Schulze (78) u. A.], sowie der äusseren Haarwurzelseide [von Brunn (12)]; in dem Cyliinderepithel des Darmes [R. Heidenhain (34), Nicolas (59), Carlier (16)] und des Magens [Ognev (63), Garten (24), Carlier (16)]; in dem einfachen Pflasterepithel der Descemet'schen Haut [Smirnow (80), Nuel et Cornil (62)], der serösen Häute [Ranvier (70), Kolosso w (37) unabhängig von Ranvier, Nicolas (61), Muscatello (58)] und der Blut- und Lymphgefässe [Kolosso w (37)]; in zwei oberflächlichen Zellschichten

des Blasenepithels [Dogiel (18)]; in dem Epithel der Graaf'schen Follikel [Paladino (64)], sowie zwischen den Elementen dieses letzteren Epithels und der Eizelle selbst [Flemming (21), Retzius (72), Paladino (64)], sondern dass sie überhaupt in allen Deckepithelien ohne Ausnahme vorhanden ist. Derartige Verbindungen der Zellen habe ich auch in allen von mir untersuchten Drüsen, sowohl in ihren secretorischen Theilen, als auch in den Ausführungsgängen constatirt, nämlich: in den Hautdrüsen (Talgdrüsen, Schweissdrüsen, Milchdrüsen), — den einfachen Schleimdrüsen der Mundhöhle, der Zunge, der Speiseröhre (beim Hunde) und der Luftwege, — den Speicheldrüsen: Glandula submaxillaris, sublingualis, orbitalis und parotis (so wie auch den einfachen serösen Drüsen der Zungenwurzel), — den Magendrüsen (Fundus- und Pylorusdrüsen), — den Brunner'schen und Lieberkühn'schen Drüsen, — der Bauchspeicheldrüse, — der Leber, Nieren, Nebennieren, Schilddrüse, Samenrüse und Uterusdrüsen (s. Tafelabbildungen). Dabei lässt sich auch hervorheben, dass die secernirenden Elemente nicht nur einer und derselben Art, sondern auch verschiedenartige Drüsenzellen miteinander in organischer Verbindung stehen, wie Schleimzellen mit Elementen der Halbmonde in der Submaxillardrüse (Taf. II, Fig. 1, 2, 3, 4) und die Haupt- mit den Belegzellen in den Labdrüsen (Taf. I, Fig. 21, 22, 23, 24). Was die Neuroepithelien der Sinnesorgane anbetrifft, so habe ich mich auch hier von der Anwesenheit der besprochenen Verbindungen überzeugen können, und zwar im Speciellen bei Untersuchung der Geschmacksknospen: die Geschmackszellen sind sowohl miteinander als auch mit den Deckzellen, welche ihrerseits mit den Elementen des polymorphen Zungenepithels zusammenhängen, durch Intercellularbrücken verbunden (Taf. II, Fig. 23).

Hieraus geht meines Erachtens hervor, dass die organische Verbindung der Zellen des Epithelgewebes als eines der charakteristischen morphologischen Merkmale für dasselbe betrachtet werden kann. Dieses Merkmal ist um so mehr charakteristisch, als es gegenwärtig, der Heitzman'schen Theorie (35) entgegen, ganz klar festgestellt ist, dass die organische Verbindung keineswegs den Zellelementen aller Gewebe des thierischen Körpers zukommt und nicht als eine constante Erscheinung betrachtet werden kann. Hierbei möchte ich auf die Elemente der

glatten Muskulatur hinweisen, zwischen denen bei Wirbelthieren keine Verbindungsbrücken vorkommen. Ich kann dies auf Grund meiner eigenen Untersuchungen, welche den Angaben aller Autoren, die sich im Verlaufe der letzten zehn Jahre mit dieser Frage beschäftigt haben [Kultschitzky (42), Busachi (15), Barfurth (2), Klecki (36), de Bruyne (13, 14), Nicolas (60), Werner (89), Boheman (6), Schultz (77) und Triepel (87)] widersprechen, mit Bestimmtheit behaupten, da ich mich vollkommen davon überzeugt habe, dass bei Wirbelthieren aller Klassen zwischen diesen Zellen nur scheinbare Verbindungsbrücken zu sehen sind, welche bei der Contraction der Muskelzellen, in Folge einer eigenthümlichen Structur derselben, auftreten. Darüber habe ich bereits vor etwa einem Jahre (den 9./21. December 1896) in der Sitzung der biologischen Section der Gesellschaft der Naturforscher bei der Kaiserl. Universität in Warschau eine Mittheilung gemacht und die betreffenden Präparate demonstrirt¹⁾.

Die organische Verbindung der Zellen im Epithelgewebe tritt bei der oben beschriebenen Behandlungsmethode um so leichter zu Tage, je reicher die Zellen an Protoplasma sind. Sie tritt nämlich sehr leicht in allerlei geschichteten, sowie in den einfachen cylindrischen Deckepithelien hervor, verhältnissmässig schwer dagegen in den einfachen platten Deckepithelien²⁾ und desgleichen in allen denjenigen Drüsenepithelien, deren Elemente, wie zum Beispiel in der Thränendrüse, oder in den Schleim- und Schleimspiecheldrüsen, durch Secret, welches die Hauptmasse des Zellkörpers ausmacht, prall gefüllt sind. In solchen Epithelien, wenn die Drüse im Ruhezustand verhartet, lässt sich in keiner Weise das Auseinanderweichen der benachbarten Zellen an der ganzen Ausdehnung der einander zugewandten Flächen hervorrufen; dasselbe tritt nur an den basalen Abschnitten der Zellen

1) Diese meine Arbeit „Ueber die Structur und die gegenseitigen Beziehungen der glatten Muskelzellen bei Wirbelthieren“ wird demnächst veröffentlicht werden.

2) Besonders schwer sind durch die empfohlene Methode die Inter-cellularbrücken in dem Gefäss- und dem respiratorischen Lungenepithel nachzuweisen; in diesem letzteren Epithel konnte ich sie bis jetzt nicht zwischen den platten Elementen, sondern nur zwischen den kubischen, zu kleinen Gruppen angeordneten Zellen sehen.

ein, an den übrigen dagegen bleiben die letzteren so nahe zusammen liegen, dass man keine Grenzen wahrnehmen kann. Dies hat zur Folge, dass die Zellen daselbst an wirklichen und optischen Schnitten durch einfache Linien abgegrenzt zu sein scheinen (Taf. I, Fig. 11 (rechts), 20, 21, 22; Taf. II, Fig. 1, 2, 17, 27, 28), wobei diese einfachen Linien leicht als Kittleisten angesehen werden können (s. bei M. Heidenhain Lit.-Verz. Nro. 29, S. 119—120 betreffend die „Kittlinien“ des Darmepithels). In den functionirenden Drüsen dagegen, überall dort, wo die Zellen vollkommen oder grösstentheils des Secrets ledig sind, scheinen die vermeintlichen Kittlinien doppelt zu sein, wobei die Intercellular-Lücken und -Brücken bis zum Drüsenlumen zu verfolgen sind (Taf. I, Fig. 3, 11, 17, 23, 24; Taf. II, Fig. 3, 4, 13, 15, 18, 19, 26, 30). Eben solche bis zum Drüsenlumen sich erstreckende Lücken und Brücken sieht man auch an Präparaten von der Milch- und Schilddrüse, deren secernirende Elemente, wie bekannt, niemals mit Secret allzu stark gefüllt werden (Taf. I, Fig. 6, 7, 13, 14). In den Talgdrüsen werden bei meiner Behandlungsmethode die Intercellular-Lücken und -Brücken sowohl zwischen den protoplasmatischen, an der Peripherie gelegenen, als zwischen allen centralen Zellen, welche in verschiedenen Stadien ihrer physiologischen Degeneration dennoch im lebendigen Zustande begriffen sind, sichtbar; zwischen den absterbenden Zellen dagegen, welche durch einen geschrumpften Kern sich auszeichnen und deren Protoplasma eine rigide, halbtrockene Masse darstellt, markiren sich die Grenzen als einfache Linien (Taf. I, Fig. 1).

Es ist zu bemerken, dass die organischen Verbindungen zwischen den Zellen im Epithelgewebe auch durch die Flemming'sche und Hermann'sche Flüssigkeit, sowie durch viele andere hergestellt werden können, falls man diesen 10 und mehr Procent irgend eines Neutralsalzes hinzufügt. Sie treten dennoch nicht überall hervor, sondern nur da, wo die Zellen reich an Protoplasma sind und kommen weniger deutlich zum Vorschein, als bei Anwendung der empfohlenen Fixierungsmischung. Dies lässt sich dadurch erklären, dass die anderen Fixierungsflüssigkeiten, besonders Alcohol, das Zellprotoplasma sofort rigid machen, so dass dasselbe beim Entziehen des Wassers durch das in der Fixierungsflüssigkeit gelöste Neutralsalz entweder sehr wenig, oder gar nicht weiter schrumpfen kann, Osmium-essig-salpetersäurelösung, sowie eine reine Osmiumsäurelösung, thut dies nicht, da sie erst nach längerer Einwirkung die Zellform vollkommen fixirt. Die Einspritzung der Fixierungsflüssigkeit mit Neutralsalz in Blutgefässe, wo-

durch die von mir angewandte Methode von der Methode, die durch Hammar (27, 28) für Herstellung des primären Zusammenhanges zwischen den Blastomeren angewandt wurde, sich wesentlich unterscheidet, ist nothwendige Bedingung, um gute Resultate über die Zellverbindungen in denjenigen Epithelien, wo man Intercellularbrücken bis jetzt aufzufinden nicht vermochte, zu erhalten.

Die vorläufige Fixirung der Organe durch Injection einer fixirenden Flüssigkeit in die betreffende Arterie (je nach dem Zwecke, mit oder ohne Neutralsalz) ist überhaupt die einzige zweckmässige Fixirungsmethode, da nur dabei eine schnelle und gleichzeitige Fixirung der sämtlichen Formelemente zu erzielen ist. Es ist deshalb zu wünschen, dass in allen denjenigen Fällen, in welchen es möglich ist, wenn man die feinsten Strukturen studiren will, die Objecte durch diese Methode, die bis jetzt bei den Forschern nur wenig zur Anwendung gekommen ist¹⁾, fixirt werden.

Was die Natur der Intercellulärbrücken des Epithelgewebes anbetrifft, so erscheinen sie bei meiner Behandlungsmethode fast überall mit Ausnahme des geschichteten Pflasterepithels als ein System anastomosirender Scheidewände, welche sich zwischen den zugewandten Seitenflächen der Zellen befinden und eine Art unmittelbarer Fortsetzung der peripherischen verdichteten Schicht der Protoplasmafilarmasse derselben darstellen, so dass man es hier, streng genommen, nicht mit eigentlichen Brücken zwischen den in der Nachbarschaft nebeneinander gelegenen Zellen, sondern mit einer Schicht dünnwandiger, wohl miteinander stellenweise communicirender Alveolen zu thun hat, deren Scheidewände auf den Querschnitten als faden- oder strangförmige Brücken, auf der Flächenansicht aber als zartes Maschenwerk erscheinen (s. Taf. III, Fig. 14), wie es neuerdings F. Schulze (7) für das Hautepithel der lebenden jungen Amphibienlarven beschrieben hat²⁾.

1) In der letzten Zeit war diese Methode, so viel ich weiss, nur von Mann (51) und Carlier (16) angewandt.

2) Es ist kaum zu bezweifeln, dass die durch F. Schulze (l. c.) hervorgehobene Thatsache, dass „in der Regel deutlich wahrnehmbare Verbindung mittelst einschichtig netzförmiger Zellbrücken gerade im lebenskräftigsten, also normalen Zustande entweder gar nicht oder nur schwer erkennbar zu sein pflegt, während sie um so deutlicher und auffälliger wird, je länger die Zwangslage der Beobachtung und die drückende Einwirkung des Deckblättchens dauert“, nicht dadurch bedingt ist, dass zwischen den Zellen eine zähflüssige Grenzschicht existirt, in welcher in Folge von Circulationsstörungen lymphähnliche

An Präparaten, welche nach meiner Methode angefertigt wurden, treten diese in Wirklichkeit verschwindend kleinen lamellosen Brücken in Folge ihrer durch Schrumpfung des Zellprotoplasmas hervorgerufenen Spannung sehr deutlich hervor, und zwar überall da, wo die Zellenkörper mässig geschrumpft erscheinen, an den Stellen dagegen, wo diese letzteren stark geschrumpft und desshalb ziemlich weit auseinandergewichen sind, sieht man zwischen ihnen entweder keine oder stellenweise nur unregelmässige strang- s. fadenförmige Verbindungsbrücken, die augenscheinlich als Kunstproduct aus den lamellosen in Folge der übermässigen Spannung und eines partiellen Zerreißens derselben entstehen. Derartige Spannungen und Zerreißungen kommen zweifellos unter normalen Bedingungen in den Graaf'schen Follikeln vor. Während in den jungen Follikeln, welche mit platten Epithelzellen ausgekleidet sind, die Eizelle mit den letzteren durch verschwindend kleine lamellöse Brücken verbunden ist, treten in den wachsenden Follikeln in Folge einer ansteigenden Spannung und Zerreißung dieser Brücken unter dem Druck der Follikularflüssigkeit deutliche fadenförmige Verbindungsbrücken hervor. Ob die lamellosen Brücken des Hautepithels der jungen Amphibienlarven sich eben durch Spannung und partielles Zerreißen in die fadenförmigen umwandeln, weleht letztere nach Flemming (s. Merkel-Bonnet's Ergebnisse d. Anat. u. Entwicklungsgesch. Bd. 4, S. 324) schon älteren Larven eigenthümlich sind, wie dies F. Schulze annimmt, kann ich nichts Bestimmtes sagen. Ich möchte nur einige Worte über die Natur der zuerst von Bizzozero (4) beschriebenen räthselhaften Anschwellungen in der Mitte der fadenförmigen Brücken des Hautepithels der Säugethiere anführen. Bei meiner Behandlungsmethode treten diese Anschwellungen sowohl in der Epidermis

Flüssigkeit in Form kleiner Tröpfchen ausgeschieden wird, wobei diese Tröpfchen, allmählich an Grösse zunehmend, die zwischen ihnen befindliche zähflüssige Grundmasse zu einem Gitternetze reduciren, wie F. Schulze annimmt, sondern dadurch, dass in Folge der reizenden Druckwirkung des Deckgläschens auf das Protoplasma und der Verdunstung des Wasser vom Präparat, Schrumpfung und Auseinanderücken der lebenden Zellen zu Stande kommt, wobei die Intercellularbrücken, die wegen ihrer Kleinheit früher entweder gar nicht, oder nur andeutungsweise zu erkennen waren, nun immer mehr und mehr deutlich hervorzutreten anfangen.

als auch im Epithel der Zunge (besonders der *Papilla foliata*) sehr deutlich hervor, sie sind aber nicht überall sichtbar; so fehlen sie gänzlich an den Brücken zwischen den basalen Zellen, ebenso an den Brücken zwischen diesen und den oben gelegenen Zellen, oder kommen hier nur andeutungsweise zum Vorschein. In den mittleren Zellschichten dagegen fehlen sie nie, falls nur die Intercellularräume mehr oder weniger erweitert sind; falls aber diese Räume sehr verengt erscheinen, sind sie an solchen Stellen auch hier nicht zu constatiren (Taf. I, Fig. 9). Die letztere Thatsache berechtigt uns zur Annahme, dass diese Anschwellungen nicht präformirt sind und keine elastischen Organe darstellen, welche nach *Ranvier* (68) Erweiterung und Verengerung der Intercellularräume bedingen sollen, sondern vielmehr sich bei Erweiterung dieser Räume in Folge irgend welcher Umstände gelegentlich ausbilden und zwar wahrscheinlich deshalb, weil überall dort, wo sie auftreten, die Brückensubstanz compacter und weniger ausdehnbar ist, als das übrige Zellprotoplasma, so dass beim Auseinanderweichen benachbarter Zellen hauptsächlich die Brückenenden ausgedehnt werden, während ihre Mitte fast keiner Veränderung unterliegt und dadurch als rundliche oder vielmehr als walzenförmige Verdickung erscheint. Im Rachenepithel (bei der Katze) konnte ich sogar bei starker Schrumpfung der Zellen, d. h. bei starker Spannung der Intercellularbrücken an diesen letzteren keine Anschwellungen erkennen, was wahrscheinlich darauf zurückzuführen ist, dass hier die Brückensubstanz ebenso weich und dehnbar ist, als das übrige Zellprotoplasma.

Die hypothetische Kittsubstanz habe ich nirgends im Epithelgewebe auffinden können und bezweifle ihre Existenz. Die Intercellularlücken sind zweifellos mit Lymphe (Epithellymphe *Flemming's* (22, 23)) erfüllt, welche in den Drüsenepithelien während der Secretions- oder, richtiger gesagt, der Excretions-thätigkeit derselben durch diese Lücken (und Brücken), so klein sie auch sein mögen, in das Drüsenlumen hineinfiltrirt wird und den flüssigen Antheil des Drüsensecretes bildet. Die Thatsache, dass durch Eisenhämatoxylinfärbung nach *M. Heidenhain* in verschiedenen Deck- und Drüsenepithelien die sog. Kittleisten oder Schlussleisten hervortreten [*Zimmermann* (90), *Bonnet* (11), *Colin* (17), *Carlier* (16)] kann die Existenz

einer besonderen Kittsubstanz nicht beweisen, wie es neuerdings Solger (81) auf Grund seiner Untersuchungen geäußert hatte und wie es auch aus dem von mir Mitgetheilten über die einfachen Grenzlinien zwischen den Zellen in verschiedenen Drüsenepithelien hervorgeht.

Die empfohlene Behandlungsmethode lässt nicht nur die gegenseitigen Beziehungen der Zellen im Epithelgewebe, sondern zugleich auch den Bau und die functionellen Veränderungen in vielen Drüsenepithelien aufklären. Es versteht sich von selbst, dass man für Herstellung feinerer Zellstructuren die Fixierungsmischung (am besten aus 100 c. c. $\frac{1}{2}\%$ Osmiumsäurelösung, 1 c. c. Eisessig und 5—6 Tropfen 30% Salpetersäure) ohne Zusatz von Neutralsalz in Anwendung bringen soll¹⁾; im Uebrigen verfährt man, wie oben angegeben wurde.

Die Resultate, zu denen ich beim Studium der Structur und der functionellen Veränderungen der secernirenden Elemente in Schleim- und Schleimspeicheldrüsen gelangte und die mit den Angaben der Autoren, die sich mit dieser Frage beschäftigten [R. Heidenhain (33), Lawdowsky (49, 50), Langley (46, 47), Stöhr (83, 84, 85, 86), Schiefferdecker (76), Ranvier (69), R. Krause (39), Mislawsky u. Smirnow (53), Solger (81) u. A.] nicht in allen Punkten übereinstimmen, kann ich in folgende Worte fassen.

Als wesentlicher Formbestandtheil des Körpers der schleimproducirenden Zellen ist das protoplasmatische Gerüst zu betrachten. Letzteres hat je nach dem Stadium der Secretions- und Excretionsthätigkeit der Zelle ein verschiedenes Aussehen. In der ruhenden, mit Secret prall gefüllten Zelle erscheint dasselbe stets als ein feines Schaumwerk, welches an der Peripherie eine dünne verdichtete, ectoplasmatische Schicht bildet, die sich unmittelbar in die lamellosen Zellbrücken fortsetzt; an der gegen das Drüsenlumen gerichteten Zellenoberfläche fehlt solche ecto-

1) Ich halte es für nothwendig zu bemerken, dass bei Anwendung der Fixierungsmischung ohne Neutralsalz die Objecte unter der Einwirkung der Tanninlösung verhältnissmässig schwach geschwärzt werden und in Folge dessen einige Details der Structur, welche im Falle der Anwendung der Mischung mit Kalium nitricum ganz unsichtbar werden, nun nicht so scharf hervortreten, wie man es wünschen möchte.

plasmatische Schicht gänzlich, so dass hier der Zellkörper bloss durch Wände der mit Secret gefüllten Vacuolen begrenzt wird (Taf. I, Fig. 11; Taf. II, Fig. 1, 2, 17, 25). Dieses Gerüst ist activ contractionsfähig und desshalb wird das Secret aus der Zelle entleert. Bei seiner Contraction erfolgt nämlich durch Spannung eine Verdünnung derjenigen Wände der peripherischen Secretvacuolen, welche an das Lumen der Drüsenkammern angrenzen. Diese Wände platzen dann. Die übrigen Scheidewände der geplatzen Vacuolen aber werden sofort zurückgezogen, um der verbliebenen Gerüstmasse einverleibt zu werden. Hierauf bersten allmählich Vacuolen tiefer liegender Schichten, wobei das frei gewordene Secret in Form heller Tröpfchen in das Drüsenlumen gelangt und sich hier in der durch die Interzellularlücken hindurch filtrirenden lymphatischen Flüssigkeit auflöst. Bei fortdauernder Contraction des protoplasmatischen Gerüsts, wobei die Secretvacuolen zum distalen (Lumen-)Ende der Zelle (passiv) vorrücken und an das Drüsenlumen gelangen, wird sein schaumiges Aussehen, von den basalen Theilen des Zellkörpers beginnend, immer weniger deutlich; endlich wird es ganz verwischt, so dass das Protoplasma einer Zelle, die den grössten Theil ihres Secretes entleert hat, nur am distalen, die Secretvacuolen noch enthaltenden Ende des Zelleibes sein früheres schaumiges Aussehen bewahrt; in den übrigen Theilen stellt es, ebenso wie das gesammte Protoplasma der vollkommen des Secretes ledigen Zelle eine dichte, an meinen Präparaten dunkelgrau gefärbte Masse dar. Bei Anwendung der Fixirungsmischung mit Zusatz von Kalium nitricum sieht diese Masse in Folge starker Schrumpfungen fast homogen aus (Taf. II, Fig. 13, 17, 26); wurde aber die Mischung ohne Neutralsalzzusatz angewandt, so tritt ihre faserige Structur sehr deutlich hervor; sie erscheint dann als Filarmasse (Spongioplasma), wobei in den basalen Theilen der Zelle, ähnlich, wie es E. Müller abgebildet hat (s. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 45. Taf. XXVII, Fig. 6) feine, den Zellkörper längsdurchziehende Fäden zu unterscheiden sind. — Beim Wiedererscheinen des Secretes beginnt diese Masse sich von Neuem aufzulockern: in ihr werden kleine helle Vacuolen sichtbar (Taf. II, Fig. 15), welche anfangs nicht zahlreich sind, dabei sehr verschiedene Dimensionen haben und von einander durch verhältnissmässig dicke Protoplasmaschichten abgegrenzt

sind; sie nehmen immer mehr und mehr an Zahl zu und, indem sie fast gleiche Dimensionen erreichen, werden sie endlich so zahlreich, dass die ganze Protoplasmanasse sich in ein System anastomosirender, ausserordentlich zarter Scheidewände umwandelt. Was die Mikrostructur der letzteren anbetrifft, so lässt sich eine solche hier nicht beobachten; wenn wir aber auf die Thatsache Rücksicht nehmen, dass das protoplasmatische Gerüst bei der Secretausstossung aus der Zelle sich nie in eine homogene Masse zusammenzieht, sondern sogar in denjenigen Zellen, welche vom Secret vollkommen frei geworden sind, immerhin eine dichte Filarmasse darstellt, so muss man annehmen, dass auch in den mit Secret prall gefüllten Zellen das Gerüst, d. h. die die Secretvacuolen von einander trennenden feinen Scheidewände nicht homogen sind, sondern wohl eine Art Filar- oder Filzstructur haben. Ich glaube ferner annehmen zu müssen, dass den lamellosen Intercellularbrücken ebenso irgend eine Structur zukommt, zumal da dieselben für Flüssigkeiten durchgängig resp. porös sind.

Die beschriebenen Veränderungen im Aussehen des protoplasmatischen Gerüsts, welche Veränderungen auf seine Fähigkeit sich activ zu contrahiren hinweisen, treten bei meiner Behandlungsmethode nach reichlicher physiologischer Speichelabsonderung — was am besten durch Fütterung eines hungernden Versuchstieres, Katze, z. B. mit schnigem, schwer zu verkauendem Fleische binnen 1—1½ Stunde zu erzielen ist — sowohl in den einfachen Schleimdrüsen der Mundhöhle und der Zunge, als auch in der Glandula sublingualis und orbitalis sehr deutlich zu Tage und sind um so leichter zu beobachten, als die Zellen, wie bekannt, nicht alle gleichzeitig und nicht alle gleich intensiv secerniren. So sehen wir, dass zur Zeit, in welcher einige der Schleimzellen ihr Secret bereits vollkommen ausgestossen haben, die wiederholte Production aber in ihnen noch nicht stattfindet, andere nur theilweise, namentlich in der äusseren Hälfte ihres Körpers, von Secret frei geworden sind und dieses daselbst von Neuem produciren, daneben auch solche Zellen, die das Secret ausstossen u. s. w. Dementsprechend hat das Gerüst in den Zellen eines und desselben Drüsentubulus auf Durchschnitt dieses letzteren nicht selten ein sehr verschiedenes Aussehen (Taf. II, Fig. 13, 25).

Sehr auffallend ist der Umstand, dass in der Submaxillardrüse bei lebhafter Speichelabsonderung am protoplasmatischen Gerüste der schleimabsondernden Elemente etwas abweichende Veränderungen zu constatiren sind. In diesen Elementen zieht sich nämlich dasselbe nur in der nächsten Nachbarschaft des Zellkernes in eine dicht gefügte Masse zusammen, im übrigen Zellkörper dagegen wandelt es sich nie in eine solche Masse um, wie es zu erwarten wäre, sondern wird hier nur immer gröber vacuolisirt, wobei die Lamellen dicker werden und nicht mehr zu einem Schaumwerk, sondern vielmehr zu einem Fachwerk angeordnet werden (Taf. II, Fig. 3, 4, 5, 7). Diese Erscheinung kann meiner Meinung nach darauf zurückgeführt werden, dass die Protoplasmagerüstsubstanz in den schleimabsondernden Elementen der Submaxillardrüse ungenügend delnbar ist, was zur Folge haben muss, dass bei allgemeiner Contraction des Gerüstwerkes die Wände seiner Secretvacuolen nicht nur am distalen Abschnitte der Zelle bersten, wo das frei gewordene Secret in das Drüsenlumen gelangt, sondern auch im übrigen Zellkörper zerreißen; hier müssen dabei die Secretvacuolen zusammenfließen und dadurch so an Volumen zunehmen, dass sie durch Contraction des Gerüsts nicht mehr nach dem Drüsenlumen fortzurücken vermögen und daher in situ verharren, ein etwas unregelmässiges grobvacuoläres Aussehen des Zellkörpers bedingend. Nach Beendigung der Excretion, indem dieses grobe Gerüst sich von Neuem aufzulockern anfängt, bekommt dasselbe allmählich sein früheres, der ruhenden Zelle eigenthümliches Aussehen wieder (Taf. II, Fig. 2).

Nach lebhafter physiologischer Speichelabsonderung kann man in der Submaxillardrüse der Katzen hie und da in Zerfall begriffene Schleimzellen antreffen (Taf. II, Fig. 3). Die Zahl solcher Zellen ist jedoch so gering und dabei kommen dieselben so unbeständig vor, dass ihre Anwesenheit kaum die Auffassung R. Heidenhain's (33), Lawdowsky's (49, 50) und einiger anderen Forscher von dem Zugrundegehen der Schleimzellen bei der Secretion bestätigen kann. Man darf vielmehr annehmen, dass ihr Auftreten von der Secretion nicht abhängt, d. h., dass einige schleimabsondernde Elemente in den Speicheldrüsen unabhängig von den Secretionsvorgängen unter ganz normalen Bedingungen absterben und durch sich vermehrende benachbarte

Zellen derselben Art ersetzt werden, was, in Erwägung des äusserst inconstanten Auftretens solcher absterbenden Zellen an Präparaten aus thätigen Drüsen, sehr wahrscheinlich ist und durch die negativen Angaben Bizzozero's und Vassale's (5) zur Zeit noch nicht widergelegt wird.

Auf Grund meiner eigenen Untersuchungen kann ich die Angaben R. Krause's (39) vollkommen bestätigen, dass das Protoplasma der Schleimdrüsenzellen bei dem ganzen Secretionsvorgang völlig intact bleibt und zur Secretbildung nicht aufgebraucht wird. — Ebenso wenig beteiligt sich stofflich an der Secretbildung der Zellkern, auch nicht mit irgend einem seiner Formbestandtheile. Die bekannnten dabei zum Vorschein kommenden Strukturveränderungen des Zellkernes, welche die allmähliche Umwandlung desselben in einen unregelmässig geformten Chromatinklumpen bedingen, in dem das Kernkörperchen nicht mehr zu unterscheiden ist, sind direct von dem immer mehr ansteigenden Drucke von Seiten des an Masse immer zunehmenden Secretes abhängig. Was aber seine Volumvergrösserung, sowie das wiederholte Hervortreten seines Gerüstes mitsammt dem Kernkörperchen bei der Secretausstossung betrifft, so soll dies wieder in directer Abhängigkeit von dem sich dabei vermindernnden Drucke durch das an Masse abnehmende Secret sein. Letzteres wird aus der serösen Ernährungsflüssigkeit, die die secretleere Protoplasmafilar-masse in sich einsaugt, gebildet, und ist als Produkt des Stoffwechsels aller Formbestandtheile der Zelle, besonders aber ihres protoplasmatischen Gerüstes und des imbibirten flüssigen Nahrungsmaterials zu betrachten¹⁾.

1) Die Differenzen in den Secreten, welche von den Zellen verschiedenartiger Drüsenepithelien abgesondert werden, müssen vor Allem wohl auf eine verschiedene biochemische Natur der Protoplasmaerüstsubstanz der secernirenden Elemente verschiedener Art zurückgeführt werden, wobei es auch zu vermuthen ist, dass aus der serösen Ernährungs-Flüssigkeit in die Drüsenzellen, je nach der Art derselben, nicht alle in dieser Flüssigkeit gelösten Stoffe, sondern nur gewisse aufgenommen werden, welche sodann auf dem Wege des Stoffwechsels sich ins Secret dieser oder jener Art umwandeln. — Was die sog. Interfilar-masse s. Hyaloplasma der nichtdrüsigen Epithelzellen anbetrifft, so stellt dieselbe meines Erachtens nichts Anderes als die in den Interstitien des protoplasmatischen Gerüstes (der Filar-masse) befindliche und dasselbe durchtränkende Ernährungsflüssigkeit, somit

In der Submaxillardrüse bei Katzen und Hunden giebt es ausser den schleimproducirenden Zellen ohne Zweifel noch andersartige secernirende Elemente, die die bekannten Gianuzzi'schen Halbmonde s. Rande-complexe bilden. Diese Elemente sind bei den genannten Thieren ausschliesslich der Submaxillardrüse eigenthümlich; in anderen Schleimspeichel- und Schleimdrüsen fehlen sie gänzlich. Sie stellen weder die in secretleerem Zustande sich befindlichen Schleimzellen dar, wie Hebold (29), Stöhr (83, 84, 85, 86), Seidemann (79) und Rawitz (71) annehmen, noch sind sie mit den Zellen der serösen Drüsen identisch, wie es andere Forscher [Küchenmeister (41), Solger (81), Krause (40) u. A.] behaupten.

Die Irrthümlichkeit der ersten Ansicht wird schon dadurch bewiesen, dass die Schleimzellen der Glandula submaxillaris bei physiologischer Speichelabsonderung, wie oben erwähnt wurde, nie vollkommen secretleer werden, abgesehen davon, dass die secretleeren Zellen, welche dabei stets in mehr oder weniger bedeutender Anzahl (je nach der Dauer der Secretion) in anderen Schleimspeicheldrüsen, und besonders in der Sublingualdrüse, anzutreffen sind, durch ein anderes Aussehen charakterisirt sind, als die Elemente der Halbmonde. In diesen erscheint das Protoplasma bei meiner Behandlungsmethode nie als dichte Filar-masse, sondern hat ein ähnliches Aussehen, wie das Protoplasma in den mit Secret gefüllten Schleimzellen, d. h. es bildet in dem Zellkörper ein schaumiges Gerüst, welches in seinen Maschen Secretvacuolen enthält¹⁾. Diese Vacuolen müssen den von Solger (79) beschriebenen stark lichtbrechenden Kugeln s. Körnern

keine lebendige, sondern, ähnlich den Secreten der secernirenden Epithelzellen, eine inerte Masse dar, welche einen nicht stabilen, unaufhörlich sich qualitativ und quantitativ wechselnden Theil des Zellkörpers — ein Nahrungsmedium für die geformte, lebendige und wachstumsfähige Filarmasse bildet.

1) Ein derartiges Gerüst in dem Körper der Zellen der Halbmonde wurde schon vor 2 Jahren von E. Müller abgebildet (s. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 45, Taf. XXVII, Fig. 8, 9, 10). Im Text seiner Arbeit bemerkt er beiläufig, dass die Structur dieser Zellen von der der Schleimzellen verschieden sei, gibt aber nicht an, wodurch diese und jene Zellen, die „in morphologischer, wie in physiologischer Hinsicht Elemente eigener Art sind“, sich ihrer Structur nach von einander unterscheiden.

entsprechen, die an frischen Gefrierschnitten zu sehen sind. Von den ruhenden, mit Secret gefüllten Schleimzellen unterscheiden sich die Elemente der Halbmonde an meinen Präparaten dadurch, dass ihr Gerüstwerk im Vergleich mit dem der ersteren etwas gröber ist und etwas grössere Secretvacuolen enthält, welche letztere nicht farblos, wie die der Schleimzellen, sondern blass grau gefärbt erscheinen (Taf. II, Fig. 1, 2). Auf sehr dünnen (1μ) Schnitten ist jedoch dieser Unterschied in der Färbung so gering, dass es auf den ersten Blick scheint, dass die Drüsentubuli der Glandula submaxillaris überall nur von Elementen einer und derselben Art (Schleimzellen) gebildet sind. Diese Illusion wäre kaum möglich, wenn die Elemente der Halbmonde mit den Zellen der Glandula parotis oder einfacher serösen Drüsen der Zunge identisch wären, da die letzteren Zellen bei derselben (meiner) Behandlung ihrem Aussehen nach von den Schleimzellen und den Halbmondenelementen sich scharf unterscheiden: dabei erscheinen sie stets mehr oder weniger (je nach dem Stadium der physiologischen Excretionsthätigkeit) prall mit dunkel gefärbten Körnern erfüllt, so dass ihr protoplasmatisches Gerüst sogar an dünnsten Schnitten gar nicht oder nur andeutungsweise erkennbar ist (Taf. II, Fig. 18, 19, 20, 24). Solche dunkle Granulation ist bei der erwähnten Behandlungsmethode niemals in den Elementen der Halbmonde zu gewahren und ebenso wenig in den Thränenrüsenzellen (Taf. II, Fig. 27, 28, 29, 30), mit welchen diese Elemente auch nicht gleichwerthig sind.

Die Zellen der Halbmonde sind somit Drüsenelemente *sui generis*; hierauf weisen auch originelle Veränderungen in ihrem Protoplasma hin. Während im Ruhezustande das protoplasmatische Gerüst derselben etwas grob erscheint und relativ grosse Vacuolen enthält, wird es bei der Excretionsthätigkeit (bei lebhafter Speichelabsonderung) zarter und feiner vacuolisirt, wobei es allmählich fast ein eben solches Aussehen annimmt, wie das Gerüst der ruhenden, mit Secret prall gefüllten Schleimzellen (Taf. II, Fig. 3, 4, 6, 7). Mit anderen Worten: die functionellen Veränderungen des Gerüsts der Elemente der Halbmonde sind denen des Gerüsts der schleimabsondernden Zellen gerade gegenüberzustellen. Diese Thatsache scheint ebenso wenig verständlich, wie die andere schon längst bekannte —, dass die besprochenen Elemente während der Thätigkeit der Drüse sich nicht nur nicht

verkleinern, sondern vielmehr im Gegentheil an Grösse zunehmen. Ich halte es für nicht unwahrscheinlich, dass die Ursache der oben hervorgehobenen Veränderungen des Gerüsts, sowie der Volumvergrößerung derselben während der Excretion darin liegt, dass sie dabei die seröse Ernährungsflüssigkeit im Ueberflusse aufnehmen und indem diese sich innerhalb des Gerüsts selbst in Form kleiner Tröpfchen ansammelt, wird es mehr aufgelockert. Bei fortschreitender Einsaugung wird die früher eingesaugte Flüssigkeit mit dem dabei in ihr sich auflösenden Secrete der Halbmondzellen aus der letzteren diffundiren. Nach Beendigung der Excretion, wenn diese Zellen weiter einzusaugen aufhören und der vorher im Ueberflusse eingesaugten Flüssigkeit sich entledigen, nimmt allmählich ihr Gerüst sein ursprüngliches Aussehen wieder an. Wie es auch sein mag, der Annahme, dass die Elemente der Halbmonde ihr Secret in Form kleiner Tröpfchen resp. Granula austossen, widersprechen sowohl die oben betonten Veränderungen des protoplasmatischen Gerüsts, als auch die Volumvergrößerung derselben während der Excretion¹⁾. — Es versteht sich von selbst, dass in der thätigen Submaxillardrüse der Unterschied im Aussehen des Gerüsts der beiderlei secernirenden Elemente (d. h. der Elemente der Halbmonde und der Schleinzellen) nicht an allen Stellen des Präparates deutlich auftritt, da sowohl diese als jene Elemente in verschiedensten Stadien ihrer Excretions- und Secretionsthätigkeit begriffen sind.

Die Frage genau zu beantworten, welchen Bestandtheil des Secretes der Submaxillardrüse die „Halbmonde“ liefern, ist gegenwärtig kaum möglich. Keinem Zweifel unterliegt es nur, dass ihre Zellen weder dasselbe Secret ausarbeiten, als die Zellen der serösen Drüsen, mit welchen sie keineswegs identisch sind, noch Schleim, wie, abgesehen von den oben angeführten Thatsachen, auch die neuerlich unter meiner Leitung durch stud. med. Zeitlin²⁾ ausgeführten Untersuchungen bewiesen, welcher in keinem Stadium der Secretionsthätigkeit der Submaxillardrüse (bei Katze und Hund) mit Hilfe der Muehemateinfärbung nach Mayer (52)

1) Gegen diese Annahme hat neulich auch R. Krause (40) aus anderen Gründen sich ausgesprochen.

2) Zeitlin, stud. med., Die secernirenden Elemente der Speicheldrüsen, ihre Beziehungen zu den Ausführungsgängen und den Nerven. Gekrönte Preisschrift. Warschau 1897 (Manuskript).

in den Zellen der Halbmonde Anwesenheit von Schleim constatiren konnte.

Was die von vielen Forschern [Ramon y Cajal (66), Retzius (73), Laserstein (48), E. Müller (56, 57), Küchenmeister (41), R. Krause (40)] für die „Halbmonde“ beschriebenen Secretcapillaren anbelangt, so treten sie an meinen Präparaten, falls die Fixirungsmischung mit Kaliumnitrat angewendet wurde, obwohl nicht ganz deutlich zu Tage, so dass sie, besonders auf Querschnitten, immerhin zu sehen sind (Taf. II, Fig. 8), und dass man dieselben kaum mit den von mir nachgewiesenen Intercellular-Lücken (und -Brücken) verwechseln kann. Sie existiren, wie es scheint, neben diesen letzteren ganz selbständig und stellen intercelluläre Kanälechen dar, deren Wände aus verdichtetem Protoplasma gebildet sind. Bei Anwendung der Fixirungsmischung ohne Kalium nitricum treten diese Kanälechen an einigen Stellen ziemlich deutlich hervor, scheinen aber ausschliesslich intercellulär zu liegen; ich habe wenigstens weder an meinen, noch an den durch stud. Zeitlin mit Eisenhämatoxylin nach M. Heidenhain gefärbten Präparaten ihr Eindringen in's Innere der Zelle mit Sicherheit constatiren können. Indessen halte ich meine Untersuchungen für ungenügend, um diese Frage endgültig zu lösen.

Die besprochenen, von den secernirenden Elementen sui generis gebildeten „wahren Halbmonde“ sind, wenigstens bei Katzen und bei Hunden, wie oben erwähnt, ausschliesslich der Submaxillardrüse eigenthümlich; in der Glandula sublingualis und orbitalis, sowie in den einfachen Schleimdrüsen verschiedener Regionen giebt es nur vermeintliche Hebold-Stöhr'sche Halbmonde, welche im Ruhezustande dieser Drüsen dadurch zum Vorschein kommen, dass hier der Submaxillardrüse gegenüber die Schleimzellen gleichsam in einer grösseren Anzahl vorhanden sind, als es möglich ist, damit sie alle an der Begrenzung des Lumens der Drüsentubuli einen gleichen Antheil nehmen könnten, zur Zeit, wenn sie reichlich mit Secret gefüllt sind. In Folge dessen bleibt ein gewisser Theil von ihnen im Ruhezustand der Drüse stets secretfrei, durch benachbarte mit Secret prall gefüllte Zellen stark gedrückt, aber nicht an die Peripherie der Drüsentubuli verschoben. Dies geschieht nicht, weil alle Drüsenzellen durch Intercellularbrücken miteinander verbunden sind und sich daher

nicht verschieben können. Hier — an der Peripherie — ist nur der grösste Theil des Körpers einer jeden gedrückten Zelle zu sehen, wovon ein keilförmiger, allmählich an Breite abnehmender Fortsatz bis zum Drüsenlumen hinzieht (Taf. II, Fig. 17). Lediglich in Folge der Feinheit dieses Fortsatzes scheint es an Schnitten, als wenn die Zellen der vermeintlichen Halbmonde mit ihren ganzen Körpern an der Peripherie der Drüsentubuli liegen, wie es Stöhr (l. c.) und andere beschreiben. Es versteht sich von selbst, dass während der Thätigkeit der Drüse die vermeintlichen Halbmonde an Zahl und Grösse zunehmen. Es ist nun ganz verständlich, warum in der Sublingualdrüse, welche sich niemals, sogar bei hungernden Thieren, in vollkommener Ruhe befindet, sondern stets mässig thätig bleibt, die Anzahl und Grösse dieser vermeintlichen Halbmonde, im Vergleich mit den wahren Halbmonden der Glandula submaxillaris, zu gross sind.

An den übrigen von mir untersuchten Drüsen studirte ich functionelle Veränderungen nicht eingehend; ich kann jedoch auf Grund der von mir beobachteten Bilder sagen, dass in den Pylorus- und Brunner'schen Drüsen, in den Schweissdrüsen und in der Thränendrüse diese Veränderungen im Allgemeinen gleich denjenigen sind, welche ich oben für die Schleim- und Speicheldrüsen (mit Ausnahme der Glandula submaxillaris) beschrieben habe. — Nicht ohne Interesse ist die Thatsache, dass, während in den Pylorusdrüsenzellen (ebenso wie in den Zellen der Brunner'schen Drüsen), wenn sie ihr Secret entleert haben (solche secretleere Zellen sieht man bei Katzen in verschiedener Anzahl bereits 5—6 Stunden nach der Nahrungsaufnahme) das protoplasmatische Gerüst sich in eine mehr oder weniger dicht gefügte Masse zusammenzieht (Taf. I, Fig. 17), das Gerüst der Hauptzellen der Fundusdrüsen bei der Excretion ein solches Aussehen nur in der Nähe des Zellkernes bekommt; im übrigen Zellkörper wird es dagegen grob und grossvacuolär (Taf. I, Fig. 23, 24). Es existirt hier also ein derartiger Unterschied, wie zwischen den Zellen der einfachen Schleimdrüsen und der Glandula sublingualis und orbitalis einerseits, und den schleimproducirenden Elementen der Submaxillardrüse andererseits. Ob dieser Unterschied zu Gunsten der Annahme spricht, dass die Pylorusdrüsenzellen den Hauptzellen der Fundusdrüsen nicht gleichbedeutend sind [Langley (45)], kann ich in Erwägung dessen, dass solcher Unter-

schied auch zwischen den schleimabsondernden Elementen verschiedener Drüsen, und folglich zwischen den Zellen derselben Art und derselben Function zu constatiren ist, nicht bestimmt sagen. Indem ich nun die Frage unentschieden lasse, ob die beiderlei besprochenen Elemente gleichwerthig oder verschiedener Art sind, möchte ich hier nur darauf hinweisen, dass die Pylorusdrüsenzellen sich, ausser den von Langley (45) und Bonnet (10) wahrgenommenen Merkmalen, noch dadurch von den Hauptzellen der Fundusdrüsen unterscheiden, dass sie an ihren äusseren Enden mit je einem kurzen Seitenfortsatze versehen sind, mit welchen Fortsätzen sie sich einander schuppenweise bedecken (Taf. I, Fig. 16), was an den Hauptzellen nicht zu beobachten ist. Was die Structur und die functionellen Veränderungen der Belegzellen anbetrifft, so möchte ich hier darauf hinweisen, dass diese Zellen bei meiner Behandlungsmethode sowohl in den functionirenden, als auch in den ruhenden Drüsen nicht in ihrem ganzen Körper körnig erscheinen, sondern hauptsächlich in dem convexen, nach aussen zugewandten Theile dieses letzteren, wo die im Protoplasma dicht liegenden Körnchen eine ziemlich dicke peripherische (körnige) Zone bilden, in welcher nahe der freien Oberfläche der Zellkern sich befindet. Diese äussere körnige Zone, in die den Hauptzellen zugewandte Fläche und in den zwischen diesen eingeschobenen zahnförmigen Fortsatz der Belegzelle übergehend, wird allmählich dünner und hört, wie es scheint, früher auf, bevor sie das Ende dieses Fortsatzes, d. h. das Drüsenlumen erreicht. Ein kleiner centraler Theil des Zelleibes und seine unmittelbare Fortsetzung (mittlerer Theil des zahnförmigen Fortsatzes) bleiben also von Körnchen frei; sie unterscheiden sich durch homogenes Aussehen und blasse grau-bläuliche Färbung von den übrigen mit zahlreichen sich dunkel färbenden Körnchen versehenen Theilen des Zellkörpers (Taf. I, Fig. 21, 23, 24). — Die Volumvergrösserung der Belegzellen während der Thätigkeit der Drüse kommt ausschliesslich durch Zunahme ihres centralen homogenen Theiles zu Stande, welcher Theil den von Stöhr (82), Hamburger (26), Bonnet (10) und Anderen beschriebenen (als neben dem Zellkerne gelegenen) Vacuolen entsprechen muss: die peripherische körnige Zone wird dagegen dabei bedeutend schmaler, was allem Anseheine nach nicht nur von der Vergrösserung der Zelloberfläche, sondern auch davon abhängt, dass

die Anzahl der Körnchen selber vermindert wird, etwa dadurch, dass dieselben an der Grenze der körnigen Zone und des centralen homogenen Theiles des Zellkörpers allmählich sich auflösen. Dies ist um so wahrscheinlicher, als in diesem letzteren Theile dabei mitunter zerstreute blasse Körnchen zu sehen sind. In Folge der mehr oder weniger bedeutenden Zunahme des centralen Theiles wird die Belegzelle nicht selten einer Blase mit ungleichmässig dünner Wand ähnlich, welche letztere an ihrer dünnsten Stelle (entsprechend der Abgangsstelle des zahnförmigen Fortsatzes) durchbrochen ist und hier eine zähflüssige Inhaltsmasse der Blase (entsprechend dem Fortsatze selbst) herausfliessen lässt (Taf. I, Fig. 23, 24).

Von der Anwesenheit irgend welcher Kanälchen resp. Secretcapillaren auf oder innerhalb der Belegzellen [E. Müller (55), Golgi (25), Langendorff und Laserstein (44), Stöhr (86)] habe ich mich nicht überzeugen können. Die Ursache ihres Auftretens an den nach Golgi'scher Silbermethode angefertigten Präparaten bin ich geneigt, in der Schrumpfung der Belegzellen unter Einwirkung der Bichromat-Osmiumsäurelösung zu suchen, wobei zwischen diesen Zellen und der Membrana propria stellenweise mit geronnenem Eiweiss und mit der genannten Fixirungsflüssigkeit erfüllte Spalträume gebildet werden, in welchen der Chromsilberniederschlag zur Ablagerung kommt¹⁾.

Während ich die Structur und die functionellen Veränderungen, besonders aber die gegenseitigen Beziehungen der Zellen in verschiedenen Drüsenepithelien mittelst meiner Methode studirte, wurde ich auf eine interessante Eigenthümlichkeit in der Structur der secretorischen Theile einiger Drüsen aufmerksam, welche Eigenthümlichkeit, obgleich sie bereits vor 30 Jahren theilweise bekannt geworden war, ungenau beschrieben und bis jetzt, kann man sagen, als bedeutungslos betrachtet wurde. Es sind nämlich in den Drüsentubulis der Glandula submaxillaris, sublingualis und

1) S. die von mir aufgestellte Theorie der Imprägnation bei der Golgi'schen Methode in der unter meiner Leitung ausgeführten Arbeit von A. Juschtschenko, in Arch. f. mikr. Anat. Bd. 49, S. 587—593. Auf der letzten Seite (Zeile 2 von oben) nach meinen Endworten: . . . „ist schwierig zu beantworten“, fehlt das Zeichen“. Hierdurch ist unklar, wo das von mir Gesagte sein Ende hat und wo Juschtschenko seine Darstellung von Neuem fortsetzt.

orbitalis; der Gl. parotis und der einfachen serösen Drüsen der Zunge; ferner der von mir untersuchten einfachen Schleimdrüsen der Zunge, der Mundhöhle, der Speiseröhre (beim Hunde) und der Luftwege, der Thränendrüse und allem Anscheine nach auch der Milchdrüse, ausser den secernirenden Zellen, noch eine andere Art constanter Elemente vorhanden, welche ohne Zweifel den von Boll (8, 9) und Anderen beschriebenen Bindegewebszellen (sog. Korbzellen) der Membrana propria entsprechen, jedoch keineswegs solche darstellen, sondern den bekannten, von Kölliker entdeckten muskulösen Elementen der Schweißdrüsen gleichbedeutend sind. Aehnlich diesen letzteren Elementen werden sie bei meiner Behandlungsmethode grau-gelblich gefärbt und deswegen treten sie sowohl auf Quer- und Längsschnitten der Drüsentubuli, als auch bei Betrachtung der Drüsentubuli von der Oberfläche aus ziemlich scharf hervor, da das Protoplasma der secernirenden Drüsenzellen dabei eine mehr oder weniger intensive dunkel-graue (fast schwarze) Färbung zeigt. — Besonders deutlich sind sie in den Drüsen der Luftwege zu sehen, wo sie in die Länge gedehnt sind und ihrem Aussehen nach überhaupt eine weitgehende Aehnlichkeit mit den muskulösen Elementen der Schweißdrüsen zeigen; der Unterschied besteht nur darin, dass sie eine geringe Anzahl der den letzteren nicht eigenthümlichen Seitenfortsätze abgeben, durch welche sie miteinander zu anastomosiren scheinen (Taf. I, Fig. 12). Sie sind hier hauptsächlich (aber nicht ausschliesslich) der Länge der Drüsentubuli nach angeordnet, eine Schicht an der inneren Fläche der Membrana propria, d. h. zwischen dieser und den basalen Flächen der secernirenden Elemente bildend. Sie liegen jedoch nicht dicht aneinander, sondern sind durch enge Zwischenräume getrennt, in welchen die an die Membrana propria befestigten Basalfortsätze der secernirenden Elemente Platz finden (Taf. I, Fig. 12). An den Stellen der Befestigung dieser Fortsätze ist die Membrana propria (mit der umgebenden Bindegewebschicht) gewöhnlich etwas eingezogen, so dass der Umriss des Drüsentubulus auf dem Querschnitte schwach wellenförmig erscheint.

Sowohl in diesen, als auch in den anderen oben genannten Drüsen sind die in Rede stehenden Elemente, wie es für die muskulösen Elemente der Schweißdrüsen zur Zeit schon festgestellt ist (s. Kölliker's Handbuch der Gewebelehre 6. Aufl.

S. 258), epithelialer Herkunft; sie erscheinen nämlich überall dort, wo sie vorkommen, als unmittelbare Fortsetzung des Epithels der Ausführungsgänge, somit der Zellen der Deckepithelien, und müssen daher als muskulöse Epithelzellen bezeichnet werden. In den Drüsen der Luftwege kann man dieselben als unmittelbare Fortsetzung der basalen Zellen des Flimmerdeckepithels verfolgen: auf den Drüsenhals und ferner auf die Drüse selbst übergehend, verändern diese Zellen allmählich ihre rundliche Form in eine langausgezogene und bilden sich in muskulöse Epithelzellen um (Taf. I, Fig. 10). Diese letzteren sind mit den secernirenden Elementen durch Intercellularbrücken verbunden. Wenn man den Drüsentubulus von der Oberfläche betrachtet, so wird diese Verbindung gewöhnlich nicht wahrgenommen, auf Quer- und Längsschnitten aber ist sie deutlich sichtbar, was davon abhängt, dass die Seitenflächen der muskulösen Zellen, die den Basalfortsätzen der secernirenden Elemente zugewandt sind, mit diesen letzteren organisch nicht verbunden sind. Intercellularbrücken giebt es nur zwischen den einander zugewandten basalen Flächen der secernirenden und den vorderen Flächen der muskulösen Zellen. Unter jeder der ersteren sind auf Querschnitten der Drüsentubuli gewöhnlich eine, seltener aber zwei in verschiedener Höhe querdurchschnittene muskulöse Epithelzellen sichtbar (Taf. I, Fig. 12 unten). Genau solche gegenseitige Beziehungen zwischen beiderlei Elementen sind bei meiner Behandlungsmethode auch in den Schweißdrüsen zu constatiren, wo diese Beziehungen besonders deutlich hervortreten (Taf. I, Fig. 2, 3, 4, 5).

In den übrigen von mir untersuchten einfachen Schleimdrüsen, ferner in den einfachen serösen Drüsen der Zunge und in allen Speicheldrüsen haben die muskulösen Epithelzellen ein etwas anderes Aussehen: sie sind hier, besonders in den serösen Drüsen, mit vielen (3—5) Fortsätzen versehen, durch welche sie mit einander anastomosiren und also zwischen den basalen Flächen der secernirenden Elemente und der Membrana propria ein contractiles Zellennetz mit rundlichen oder eckigen Maschen bilden, in denen die Basalabschnitte der secernirenden Zellen oder nur Theile dieser Abschnitte zu liegen kommen (Taf. II, Fig. 5, 6, 7, 14, 20, 24). Zwischen diesen letzteren Elementen, in der Richtung nach dem Drüsenlumen, geben die muskulösen Zellen keine Fortsätze ab.

Es versteht sich von selbst, dass es unmöglich ist, die Contraction der muskulösen Epithelzellen direct unter dem Mikroskope zu beobachten und sich davon zu überzeugen, dass sie die Bestimmung haben, das Secret aus den Drüsentubulis in die Ausführungsgänge einzupressen: hierauf weist jedoch die Thatsache hin, dass bei reichlicher Absonderung des Drüsensecretes diese Zellen stets dicker werden und desshalb in den thätigen Drüsen leichter zu sehen sind (Taf. II, Fig. 3, 4, 13, 15, 26, 30), als in den ruhenden (Taf. II, Fig. 1, 2, 17, 25 (theilweise), 27, 28). Jedenfalls können sie nicht mit weniger Recht für muskulös gehalten werden, als derartige Elemente der Schweissdrüsen, da sie diesen Elementen nicht nur ihren Formeigenschaften nach mitunter (nämlich in den Drüsen der Luftwege) sehr nahe stehen, sondern auch überall in gleicher organischer Verbindung mit den secernirenden Drüsenzellen stehen und ähnliche epitheliale Herkunft haben¹⁾. In den oben erwähnten einfachen und zusammengesetzten serösen und Schleimdrüsen stellen sie eine unmittelbare Fortsetzung des Epithels der Endästen der Ausführungsgänge (der sog. Schaltstücke) dar, welches nicht, wie man es bis jetzt angenommen hat, einschichtig ist, sondern aus zwei Zellschichten besteht; in die muskulösen Elemente der Drüsentubuli setzt sich seine zweite basale Schicht fort, die von Zellen spindelförmiger oder etwas unregelmässiger Form gebildet wird²⁾. Die organische

1) Den Befund M. Heidenhain's (31) betreffend die Verbindung der Muskelzellen in den Hautdrüsen der Tritonen durch Intercellularbrücken „mit den ectodermatischen Epithelzellen des Drüsenhalses“ kann ich durch meine eigene Untersuchungen vollkommen bestätigen und mich seiner Annahme anschliessen, dass diese Thatsache gerade darauf hinweise, dass die erwähnten Muskelzellen genetisch zum Ectoderm gehören. Ihrer epithelialen Herkunft, sowie ihrem Aussehen und ihrer organischen Verbindung mit den Drüsenepithelzellen nach sind sie den muskulösen Elementen der Schweissdrüsen und somit auch denen der oben erwähnten Drüsen gleichwerthig und sollen desshalb ebenfalls als muskulöse Epithelzellen bezeichnet werden.

2) Auf die unmittelbare Fortsetzung des Epithels der Ausführungsgänge der Gl. parotis, Gl. submaxillaris und der Lippen-Schleimdrüsen in die „Korbzellen“ der Membrana propria, sowie auf die Zweiseichtigkeit des Epithels der Schaltstücke in der Submaxillardrüse wies schon im Jahre 1872 v. Ebner (20) hin, obgleich er wegen der Unvollkommenheit damaliger Untersuchungsmethoden nicht vermochte, die von ihm wahrgenommenen Strukturverhältnisse genauer zu stu-

Verbindung dieser basalen Zellen mit den Elementen der oberen Zellenlage (Taf. II, Fig. 4, 16, 19, 22) beweist zweifellos ihre epitheliale Natur. Sie bilden nicht, wie die letztgenannten Elemente, eine compacte Zellenlage, sondern liegen den basalen Flächen dieser Elemente zerstreut an, wie es besonders deutlich Querdurchschnitte der Schaltstücke zeigen (Taf. II, Fig. 9, 21). Ob sie dabei, ähnlich den muskulösen Zellen der Drüsentubuli, mit einander anastomosiren und ein zusammenhängendes Zellenetz bilden, kann ich nicht bestimmt sagen, da meine Untersuchungen in dieser Richtung noch ungenügend sind.

In der Thränendrüse existiren die muskulösen Epithelzellen auch; doch sind sie hier, wenigstens bei der Katze, schwach entwickelt und lassen sich daher schwer nachweisen. Anfangs nahm ich sogar an, dass sie hier fehlen, aber bei genauerm Studium der Präparate, besonders von thätigen Drüsen (nach Pilocarpinvergiftung des Thieres), konnte ich sie auch hier constatiren (Taf. II, Fig. 27, 28, 30).

In der Milchdrüse einer schwangeren Katze aus der zweiten Schwangerschaftsperiode habe ich keine typischen muskulösen Epithelzellen in den Drüsentubuli gefunden. Hier waren hier und da zwischen den Basalabschnitten der benachbarten secernirenden Elemente rundliche oder nur etwas in die Länge ausgezogene Epithelzellen zu sehen (Taf. I, Fig. 6, 7), welche als unmittelbare Fortsetzung der basalen Zellen des Epithels der Ausführungsgänge (Taf. I, Fig. 8) erscheinen. Es liegt nahe anzunehmen, dass zu Ende der Schwangerschaft, wenn die Milchdrüse ihre volle Entwicklung erreicht, diese Zellen sich in typische muskulöse Epithelzellen umwandeln.

Die Anwesenheit dieser letzteren in den übrigen von mir untersuchten Drüsen konnte ich weder mit Hülfe meiner Behandlungsmethode, noch durch andere Methoden constatiren und bin daher genöthigt, anzunehmen, dass sie nicht nur in den Drüsen ohne Ausführungsgang — wie Schilddrüse und Nebennieren — fehlen, wo sie auch entbehrlich sind, und in den Schleimhautdrüsen des Magens und des Darmes, wo sie durch zwischen den

drüsen und denselben ihre richtige Deutung zu geben. Seine Auffassung, die Membrana propria sei eine epitheliale Bildung, hat keine Vertreter gefunden, ebenso wie die Unna'sche (88) Hypothese, dass die Korbzellen die Fähigkeit hätten, sich zu kontrahiren.

Drüsen verlaufenden Abzweigungen der Muscularis mucosae ersetzt werden, sondern auch in der Leber, in der Bauchspeicheldrüse und in der Niere, wo ihre Anwesenheit, wenigstens in der Bauchspeicheldrüse und in der Niere, nicht weniger nothwendig erscheinen könnte, als in denjenigen Drüsen, wo sie als ein constanter Formbestandtheil nachzuweisen sind. Zu Gunsten der Annahme, dass sie auch in den letztgenannten Drüsen fehlen, spricht die Thatsache, dass das Epithel der Ausführungsgänge der Leber (der interlobulären Gallengänge) und der Bauchspeicheldrüse, wie auch das Epithel der Harnkanälchen in ganzer Ausdehnung einschichtig ist (Taf. I, Fig. 27, 28, 29; Taf. III, Fig. 2, 3, 4, 8, 12).

Hier muss eine für mich ganz unverständliche Thatsache erwähnt werden: in denjenigen Speicheldrüsen, wo in den Speicherröhren das sog. Stäbchenepithel vorkommt, ist dieses letztere, dem Epithel der übrigen Abschnitte des Ausführungsgangssystems (der Schaltstücke und der Hauptzweige des Ausführungsganges) gegenüber, nicht zweischichtig, sondern stets einschichtig; wenigstens gelingt es nicht, in demselben irgendwo Basalzellen nachzuweisen, die auf eine Zweischichtigkeit hinweisen könnten.

Dieses Epithel wird ganz zutreffend als Stäbchenepithel bezeichnet, da der Zellenleib hier, dem vermeintlichen Stäbchenepithel der gewundenen Harnkanälchen gegenüber, in der That in relativ dieke mit einander durch feinste Querfäden verbundene Stäbchen zerfällt. Letztere erscheinen an meinen Präparaten (falls die Fixirungsmischung mit Kalium nitricum angewandt wurde) bei starker Vergrößerung auf wirklichen und optischen Querschnitten als sehr kleine, eckige, dunkel gefärbte Felder, welche durch helle, von kaum bemerkbaren Verbindungsfäden durchsetzte, Zwischenräume von einander getrennt sind. — Die Zergliederung des Zellkörpers in Stäbchen findet nur in seinem äusseren Abschnitte statt und nimmt etwa ein Fünftel seiner Länge ein. Dieselbe erfolgt in der Weise, dass die Längsvorsprünge, welche, wie ich es constatiren kann, auf den einander zugewandten Seitenflächen der Zellen vorhanden sind und mit welchen diese ineinander eingreifen, ungefähr am mittleren Drittel der Länge jeder Zelle beginnend, in der Richtung zum proximalen Ende immer grösser, d. h. höher werden und immer com-

plicirtere Form bekommen, was zur Folge hat, dass der Zellkörper gleichsam ausschliesslich aus diesen Vorsprüngen zu bestehen scheint und unter weiterer Zerspaltung dieser letzteren endlich in Stäbchen zergliedert wird. Diese allmähliche Zergliederung des Zellkörpers ist sehr deutlich auf optischen und wirklichen Querschnitten der Zellen zu sehen (Taf. II, Fig. 10 oben, Fig. 11 a, 11 b, 11 c); auf Längsschnitten sind selbstverständlich neben den ächten auch vermeintliche Stäbchen, d. h. längsdurchschnittene Vorsprünge sichtbar, welche letztere sich von den ersteren nicht immer unterscheiden lassen (Taf. II, Fig. 10). Es ist zu bemerken, dass das obere Drittel des Körpers jeder Stäbchenzelle bei meiner Behandlungsmethode viel weniger intensiv gefärbt erscheint, als die beiden unteren Theile, die eine dunkle, fast schwarze Färbung annehmen. An der Grenze beider Schichten und in dem oberen schwach gefärbten Abschnitte sind nicht selten 1 bis 3 kleine helle Vacuolen zu sehen; dieselben entsprechen nicht den von S o l g e r (81) für die Stäbchenzellen der Glandula submaxillaris des Menschen beschriebenen soliden oder vacuolisirten Pigmentschollen, da innerhalb derselben Pigmentkörnchen niemals zu erkennen sind. Diese Vacuolen sind ganz hell und, falls sie in dem schwach gefärbten oberen Abschnitte der Zelle liegen, erinnern sie an Luftbläschen, da eine dünne, dieselben unmittelbar begrenzende Schicht des Protoplasmas sich intensiv schwarz färbt und als ein schwarzer Ring erscheint (Taf. II, Fig. 10). Die Ursache des inconstanten Auftretens dieser Vacuolen bei meiner Behandlungsmethode ist für mich noch nicht ganz klar.

Im gestreiften Epithel der gewundenen Harnkanälehen, welches ebenfalls seit den Untersuchungen R. Heidenhain's (32) als Stäbchenepithel bezeichnet wird, zerfällt der Zellkörper nie in Stäbchen. Man sieht hier nur mehr oder weniger complicirt geformte Längsfalten, richtiger gesagt, Vorsprünge auf den einander zugewandten Flächen der benachbarten Zellen, mit welchen sie in einander eingreifen (Taf. III, Fig. 7 a, 7 b, 9) und welche an Längsschnitten der Zellen den Eindruck von Stäbchen machen (Taf. III, Fig. 8), wie dies B ö h m - D a v i d o f f (7) und L a n d a u e r (43) auf Grund der Bilder, die man bei Silberimprägnation nach G o l g i sieht, ganz richtig behaupten. Es versteht sich von selbst, dass die besprochenen Falten oder Vor-

sprünge mit den von Rothstein (74) und Sauer (75) beschriebenen, mit Körnchen versehenen, feinen parallelen Protoplasmagerüstfäden, welche den Zellkörper der Länge nach durchziehen, nichts Gemeinsames haben, da diese intracellulär liegen, jene dagegen pericelluläre Bildungen sind.

Im Epithel des breiten Theiles der Henle'schen Schleife, giebt es, wenigstens beim Hunde (gegenüber den Angaben Landauer's), keine faltige Vorsprünge auf den Seitenflächen der Zellen; dementsprechend erscheinen diese letzteren hier, wie auch im schmalen Theile der Schleife an Flächenansichten nicht zickzackförmig, sondern polygónal (Taf. III, Fig. 10, 11).

Ich gehe nun noch mit wenigen Worten auf die Resultate der Anwendung meiner Methode zur Untersuchung der Bauchspeicheldrüse, der Leber, des Hoden, der Graaf'schen Follikel, des Eierstockes, der Schilddrüse und der Nebennieren ein.

In der Bauchspeicheldrüse sind die Intercellulärlücken und -Brücken nicht nur zwischen den die Zymogenkörnchen enthaltenden Drüsenzellen, sondern auch zwischen diesen und denjenigen rundlichen Elementen sichtbar, welche zu Häufchen (Langerhans'sche Zellhäufchen) angeordnet sind und ihrem Aussehen nach sich ziemlich scharf von den ersteren unterscheiden. An meinen Präparaten erscheinen sie gewöhnlich mehr oder weniger vacuolisirt und viel weniger intensiv gefärbt als die zymogenproducirenden Zellen. Die organische Verbindung derselben mit diesen letzteren und mit einander (Taf. I, Fig. 26) lässt keinen Zweifel darüber bestehen, dass sie Drüsenelemente sind. Die streitige Frage über ihre Herkunft und Bedeutung lasse ich bei Seite, ebenso die Frage über die functionellen Veränderungen der zymogenproducirenden Zellen. In meinem Laboratorium werden gegenwärtig Untersuchungen über diese Fragen durch Herrn Tschasownikow angestellt, welche noch nicht abgeschlossen sind. Für die Untersuchung der Structur und functionellen Veränderungen der Pancreaszellen ist meine Behandlungsmethode nicht weniger zweckmässig als viele andere bekannte Fixirungs- und Färbungsmethoden, obgleich sie vor diesen keinen besonderen Vorzug hat, da es dabei ebenfalls nicht gelingt, an distalem Abschnitte der Zelle das protoplasmatische Gerüstwerk und die in dessen Maschen liegenden Zymogenkörnchen gleichzeitig ans

Tageslicht zu bringen. Man kann entweder nur jenes, oder nur diese an Präparaten sehen; nämlich, bei Anwendung der für Herstellung der Zellverbindungen empfohlenen Fixierungsmischung, aber mit erhöhtem (bis 2—2,5⁰/₀) Gehalt von Salpetersäure werden die Zymogenkörnehen sowohl in den Zellen selber, als auch in den Ausführungsgängen gut sichtbar (sie nehmen dabei eine charakteristische gelb grünliche Färbung an) (Taf. I, Fig. 25, 27, 28, 29); wurde aber diese Mischung ohne Salpetersäure¹⁾ angewandt, so tritt in dem oben erwähnten Abschnitte des Zellkörpers fast in jeder Zelle sehr deutlich ein ausserordentlich zartes und feinvacuolisirtes Gerüstwerk hervor, die Zymogenkörnehen dagegen lassen sich nicht erkennen (Taf. I, Fig. 26). Es ist selbstverständlich, dass die Structur des äusseren von diesen Körnehen freien Abschnitte des Zellkörpers in den beiden Fällen nicht erkennbar wird; um dieselbe mehr oder weniger klar hervortreten zu lassen, soll man die Fixierungsmischung ohne Neutral-salz (s. oben) anwenden, welche Mischung für den Nachweis der Zymogenkörnehen nicht zu empfehlen ist, ebenso für die Untersuchung der Langerhans'sehen contraacinären Zellen. Bei Anwendung von der Fixierungsmischung mit oder ohne Salpetersäure, aber mit Kalium nitricum, kommen dagegen diese Zellen ziemlich deutlich zum Vorschein; sie gehören ohne Zweifel zum Epithel der Ausführungsgänge (der Schaltstücke), lassen aber nicht leicht ihre Beziehungen zum Lumen der Drüsentubuli und zu den secernirenden Elementen bestimmen. Ich hoffe dennoch, dass es bei weiteren Untersuchungen mit meiner Methode möglich wird, dies vollkommen klar zu machen. Ob zwischen den Pancreaszellen, ausser den von mir nachgewiesenen Inter-cellularlücken (und -Brücken), noch besondere Kanälehen (Secret-capillaren) existiren (Ramon y Cajal y Sala (67), Dogiel (19), Laserstein (48), E. Müller (55) u. A.), darüber kann ich mich nicht bestimmt äussern, ebensowenig über die Existenz

1) Diese letztere Mischung (aus 100 cem $\frac{1}{2}$ ⁰/₀ Osmiumsäurelösung, 1 c conc. Eisessig und 10—12 grm Kalii nitrici) gibt fast ebenso gute Resultate für das Studium der gegenseitigen Beziehungen der Zellen im Epithelgewebe, wie die Osmium-Essig-Salpetersäure-Kalium-nitrat-Mischung. Bei meinen Untersuchungen gab ich dennoch der letzteren den Vorzug, da dabei die Zellen etwas regelmässiger schrumpfen und die dadurch auftretenden Inter-cellularbrücken und -Lücken ebenfalls regelmässiger sind.

soleher zwischen den secernirenden Elementen der serösen Drüsen (Krause (39), E. Müller (55, 57) u. A.). Für mich bleibt es noch fraglich, ob die erwähnten Kanälchen, welche zwischen diesen und jenen Drüsenelementen an fixirten und zweckmässig gefärbten Präparaten hauptsächlich (wenn nicht ausschliesslich) entsprechend den Stellen zu sehen sind, wo die Zellen einander mit ihren Ecken zugewandt sind, in der That präformirte Bildungen darstellen, oder ob sie nur dadurch zum Vorschein kommen, dass die Zellenecken — und dies ist eine gewöhnliche Erscheinung im Epithelgewebe — mit einander durch Intercellularbrücken nicht verbunden sind und in Folge dessen unter der schrumpfenden Einwirkung der fixirenden Flüssigkeiten verhältnissmässig leicht auseinanderweichen, wobei die zwischen ihnen befindlichen sehr engen Spalten in röhrenförmige intercelluläre Gänge umgewandelt werden. Ich halte es nicht für unwahrscheinlich, dass, wenn nicht alle durch Golgi'sche Silbermethode und durch einige Fixirungs- und Färbungsmethoden nachweisbaren Kanälchen (Secretcapillaren), so wenigstens ein Theil derselben, und nicht nur in den besprochenen Drüsen, sondern vielleicht auch in den wahren Halbmonden der Submaxillardrüse, nichts Anderes, als die erwähnten künstlich erweiterten Spalten zwischen den Zellenecken sind.

In der Leber lässt die empfohlene Methode die organische Verbindung der Drüsenzellen nicht nur mit einander, sondern auch mit der Wand der Bluteapillaren nachweisen. An den Stellen nämlich, an welchen die Leberzellen stark geschrumpft erscheinen, kann man zwischen ihnen und der Bluteapillarwand sehr feine Verbindungsfäden bemerken (Taf. III, Fig. 1). Letztere gehen von den Leberzellen als unmittelbare Fortsetzung ihres Protoplasmas ab, aber wo und wie sie an den Bluteapillaren sich befestigen, dies lassen auch die besten Oelapochromate nicht feststellen, da das Gefässepithel dabei gewöhnlich ganz unklar zu sehen ist. Dasselbe tritt mitunter nur in den Arterien deutlich hervor, wo es die von mir früher (37) beschriebene Struktur¹⁾

1) Diese Struktur des Gefässepithels, d. h. die gegenseitige Verbindung der tiefen mit den Deckplatten versehenen protoplasmatischen Theile seiner Zellen, habe ich unter Anderem an einem meiner Präparate, die sich auf die vorliegende Arbeit beziehen, bei Gelegenheit des XII. Internat. medic. Kongresses in Moskau demonstrirt.

zeigt; an den Capillaren aber gelingt es nicht, solche Structur des Gefäßepithels in den parenchymatösen Organen zu gewahren. — Die Gallencapillaren sind in Folge einer mehr oder weniger starken Schrumpfung der Leberzellen nicht genugsam erkennbar, so dass es unmöglich ist, ihre Beziehung zu den Intercellularlücken und -Brücken genau zu bestimmen. Das Epithel der interlobulären Gallengänge, falls die Injection des Organs gesehiekt war¹⁾, tritt deutlich hervor; man kann diese Gänge bis zu ihrem Anfange verfolgen, wo die niedrigen Epithelzellen derselben durch Leberzellen, wie bekannt, plötzlich ersetzt werden (Taf. III, Fig. 2). Ein soleh plötzlicher Ersatz der einen Elemente durch andere ist bekanntlich in den Drüsen eine gewöhnliche Erscheinung. In der Thränendrüse kommt aber ein allmählicher Uebergang der secernirenden Elemente in die Epithelzellen der Ausführungsgänge vor (Taf. II, Fig. 29). Im Epithel der letzteren, seien sie kleineren oder grösseren Kalibers, man kann nicht selten zerstreut liegenden Thränendrüsenzellen begegnen (Taf. II, Fig. 31).

Im Hoden ist die organische Verbindung der samenbildenden Zellen untereinander, sowie mit den Stützzellen sehr schön zu sehen (Taf. III, Fig. 17). Die letzteren geben viele Seitenfortsätze ab, welche in Form reticulärer Nester fast jede samenbildende Zelle umgeben (Taf. III, Fig. 18). Die interstitiellen Hodenzellen sind ebenso durch Intercellularbrücken miteinander verbunden (Taf. III, Fig. 19).

In den Graaf'schen Follikeln der Eierstöcke tritt die organische Verbindung der Eizelle mit den Follikelepithelzellen nicht, wie es R e t z i u s (72) annimmt, secundär ein, sondern sie ist primär, da sie bereits in den jüngsten noch von flachen Epithelzellen ausgekleideten Follikeln vorkommt (Taf. III, Fig. 20). Die Zona pellucida der Eizelle stellt allem Anseheine nach nichts Anderes, als einen Rest der Follikularflüssigkeit dar, welche anfangs (in den wachsenden Follikeln) sich zwischen Ei und den dasselbe umgebenden Follikelepithelzellen ansammelt und in Folge

1) Gute Resultate betreffend die organische Verbindung der Leberzellen, sowie der Zellen des Epithels der intercellulären Gallengänge sind nur unter der Bedingung zu erreichen, dass man die Fixirungsmischung in einen der Aeste der Vena portae injicirt; spritzt man aber dieselbe in den Hauptstamm des genannten Gefäßes ein, so wird die Injection nie vollkommen gelingen.

der allmählichen Resorption ihrer flüssigen Theile sich immer mehr verdichtet. Dafür spricht nämlich die Thatsache, dass bei meiner Behandlungsmethode die Zona pellucida in den nicht reifen Follikeln dasselbe Aussehen bekommt, wie der Liquor Folliculi in den ganz reifen Follikeln: sie erscheint als geronnene feinkörnige gelblich gefärbte Masse. Die letztere wird in dem wachsenden Follikel zunächst in der unmittelbaren Nachbarschaft mit den Follikelzellen verdichtet (Taf. III, Fig. 22), dann schreitet die Verdichtung in der Art fort, dass Schritt für Schritt neue concentrisch angeordnete, sich intensiver färbende Verdichtungsschichten auftreten (Taf. III, Fig. 23), welche centralwärts (nach der Eizelle zu) allmählich miteinander verschmelzen. In Folge dessen sieht man in den ganz reifen Follikeln statt der concentrischen Schichten, rings um das Ei eine fast homogene mehr oder weniger intensiv gelb-graulich gefärbte Zona pellucida, die durch feine radiäre Kanälchen, entsprechend den protoplasmatischen Verbindungsfäden zwischen den Zellen des Discus Oophorus und der Eizelle, durchbohrt ist (Taf. III, Fig. 24).

In der Schilddrüse sind die Langendorff'sehen Colloidzellen sehr gut zu sehen; sie erscheinen feinkörnig, wobei die Körnchen, ebenso wie das Chromatingerüst des Zellkernes und das Kernkörperchen, dieselbe gelbe Färbung haben, wie die Colloidmasse im Innern des Follikels (Taf. I, Fig. 14, 15, 13). Diese Zellen sind im Drüsenepithel vereinzelt, oder etliche nebeneinander anzutreffen. Ueber die nächsten Ursachen ihres Erscheinens und über ihr weiteres Schicksal kann ich auf Grund meiner Untersuchungen nichts Bestimmtes sagen. Sie scheinen an der Secretbildung keinen Antheil zu nehmen. Das Secret bildet sich, so weit es aus meinen Präparaten zu entnehmen ist, im vorderen Abschnitte derjenigen Drüsenzellen, welche der Colloidmetamorphose zur Zeit nicht anheimgefallen sind; hier erscheint dasselbe in Form von Körnchen, die anfangs eine ähnliche dunkle Färbung annehmen wie das Zellprotoplasma selbst, alsdann aber allmählich die Eigenschaft sich gelb zu färben bekommen. Rings um diese Körnchen tritt eine helle Substanz in Form von kleinen farblos erscheinenden Tröpfchen auf, mitsammt denen sie in die den Follikel erfüllende Colloidmasse ausgestossen werden (Taf. I, Fig. 14); hier verschwinden sie allmählich, indem sie in den hellen Tröpfchen sich auflösen, wobei diese letz-

teren gelblich gefärbt werden. Bisweilen treten, wie es scheint, im vorderen Abschnitte des Zellkörpers nicht die Körnchen, sondern einzig und allein nur helle Vacuolen auf, welche später ebenfalls ausgestossen werden. (Vergl. die Angaben Andersson's (1), mit welchen die meinigen im Allgemeinen übereinstimmen.)

In der Rindensubstanz der Nebenniere wird die organische Verbindung der Zellen aller drei Zonen, wie auch die allmähliche Umwandlung der Zellen der Zona glomerulosa in die der Zona fasciculata deutlich sichtbar (Taf. III, Fig. 15, 16). Die Marksubstanz dieses Organs habe ich mit meiner Methode noch nicht eingehend studirt.

Zum Schluss erlaube ich mir, auf den im Anfang dieser Arbeit aufgestellten Satz zurückzukommen, nämlich: dass die organische Verbindung der Zellen im Epithelgewebe ein constantes morphologisches Merkmal für dasselbe ist, und die Frage zu stellen, ob die Intercellularbrücken der Epithelien, im Speciellen der Drüsenepithelien, ausser ihrer mechanischen Bedeutung noch Leitungswege für Reize von einer Zelle zur anderen darstellen?

Diese Frage genau zu beantworten, ist gegenwärtig unmöglich, weil nur die genaueste Bestimmung der Verhältnisse, in welchen sämtliche Zellen dieses oder jenes Drüsentubulus zu den Nervenendigungen stehen, dieselbe lösen kann. Gegenwärtig kommt, wie bekannt, in der Wissenschaft immer mehr die Ansicht zur Geltung, dass jede Drüsenzelle mit irgend welcher Art von Nervenendigung versehen sei und somit unabhängig von benachbarten Zellen functionire. Meiner Meinung nach dürfen wir dies jedoch kaum behaupten, da weder die Golgi'sche Silbermethode noch die Ehrlich'sche Methylenblaufärbung alle Nerven des Objects sichtbar machen. Sogar in den Fällen, in welchen wir mit Hilfe dieser Methoden die Berührung einer jeden von mehreren nebeneinander liegenden Drüsenzellen mit Nervenendigungen konstatiren können, können wir doch nicht bestimmt sagen, ob die in der Nachbarschaft mit diesen Zellen gelegenen Elemente, an welchen die Nervenenden unsichtbar sind, ebensolche Beziehungen besitzen und die Abwesenheit der Nerven davon abhängt, dass sie nicht gefärbt sind, oder ob die Ursache ihrer Abwesenheit darin liegt, dass sie hier in der That

fehlen. Die Lösung dieser Frage gehört der Zukunft, wenn wir eine Färbung auffinden werden, die, ähnlich dem Safranin, mit Hilfe dessen sogar verschwindend kleine Quantitäten von Chromatin nachgewiesen werden können, sämtliche Nerven an dem Präparate zu sehen ermöglicht. Nur dann werden wir im Stande sein, die topographische Verbreitung der Nervenendverzweigungen in den Drüsen genau zu bestimmen und zugleich zu entscheiden, ob die Intercellularbrücken die Bedeutung von Leitungswegen für Reize haben. Wenn sich erweist, dass sie in der That eine solche Function haben (a priori erscheint es sehr wahrscheinlich), dann werden wir auch im Stande sein, festzustellen, wie weit die Reize von einer Zelle zu den anderen sich verbreiten können. Die Thatsache, dass in einigen thätigen Drüsen die Zellen an vielen Stellen nicht alle sich in denselben Stadien ihrer Excretions- und Secretionsthätigkeit befinden, weist darauf hin, dass sie nicht alle gleichzeitig oder nicht gleich stark zur Thätigkeit angeregt werden, d. h. dass der Reiz, welcher irgend eine Zelle getroffen hat, auf eine geringere oder grössere Anzahl der Nachbarelemente sich verbreitet und dabei allmählich an Intensität abnimmt.

Die nächste Aufgabe bei der Untersuchung der Nerven in den Drüsen wäre, die Beziehungen derselben zu den musculösen Epithelzellen zu bestimmen, welche Aufgabe, wenn auch schwierig, so doch wahrscheinlich nicht unlösbar ist.

Warschau, den 16./28. October 1897.

Literatur-Verzeichniss.

1. Andersson, O., Zur Kenntniss der Morphologie der Schilddrüse. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1894.
2. Barfurth, D., Ueber Zellbrücken glatter Muskelfasern. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 38. 1891.
3. Derselbe, Zelllücken und Zellbrücken im Uterusepithel nach der Geburt. Verhandl. d. anat. Gesellsch. in Berlin. 1896.
4. Bizzozero, G., Ueber den Bau der geschichteten Plattenepithelien. Moleschott's Untersuchungen zur Naturlehre. Bd. 11. 1876.
5. Bizzozero, G. und Vassale, G., Ueber die Erzeugung und phy-
Archiv f. mikrosk. Anat. Bd. 52

- siologische Regeneration der Drüsenzellen bei den Säugethieren. Virchow's Arch. Bd. 110. 1887.
6. Boheman, H., Intercellularbrücken und Safräume der glatten Muskulatur. Anat. Anz. Bd. 10. 1895.
 7. Böhm, A. und Davidoff, M., Lehrbuch der Histologie des Menschen. Wiesbaden 1895.
 8. Boll, F., Ueber den Bau der Thränendrüse. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 4. 1868.
 9. Derselbe, Die Binde substanz der Drüsen. Ebenda. Bd. 5. 1869.
 10. Bonnet, R., Deutsche medic. Wochenschr. Bd. 19. 1893.
 11. Derselbe, Ueber die „Schlussleisten“ der Epithelien. Ebenda. Bd. 21. 1895.
 12. Von Brunn, A., Zur Kenntniss der Haarwurzelscheiden. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 44. 1895.
 13. De Bruyne, C., Contribution à l'étude de l'union intime des fibres musculaires lisses. Archives de biologie. T. 12. 1892.
 14. Derselbe, Berichtigung zu H. Boheman's vorläufiger Mittheilung über Intercellularbrücken und Safräume der glatten Muskulatur. Anat. Anz. Bd. 10. 1895.
 15. Busachi, T., Ueber die Neubildung von glattem Muskelgewebe. Beiträge zur pathol. Anat. und zur allg. Pathol. von Ziegler und Nauwerk. Bd. 4. 1888.
 16. Carlier, E., On intercellular bridges in columnar epithelium. La Cellule T. 11. 1876.
 17. Cohn, Th., Ueber Intercellularlücken und Kittsubstanz. Anat. Hefte, Heft 15 (Bd. 5. H. 2). 1895.
 18. Dogiel, A., Zur Frage über das Epithel der Harnblase. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 35. 1890.
 19. Derselbe, Zur Frage über die Ausführungsgänge des Pancreas des Menschen. Arch. f. Anat. u. Phys. 1893.
 20. Von Ebner, V., Ueber die Anfänge der Speichelgänge in den Alveolen der Speicheldrüsen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 8. 1872.
 21. Flemming, W., Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung. Leipzig 1882.
 22. Derselbe, Ueber den Inhalt der Intercellularlücken in geschichteten Epithelien. Mittheil. für den Verein Schlesw.-Holst. Aerzte 1883. (Merkel-Bonnet's Ergebnisse der Anat. u. Entwicklgesch. Bd. 4. S. 379. 1895.)
 23. Derselbe, Ueber Intercellularlücken des Epithels und ihren Inhalt. Anat. Hefte, Hft. 17 (Bd. 6, H. 1). 1895.
 24. Garten, S., Die Intercellularbrücken der Epithelien und ihre Function. Arch. f. Anat. und Physiol. 1895.
 25. Golgi, C., Sur la fine organisation des glandes peptiques des mammifères. Arch. ital. de biologie. Bd. 19. 1893.
 26. Hamburger, E., Beiträge zur Kenntniss der Zellen in den Magendrüsen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 34. 1889.
 27. Hammar, A., Ueber einen primären Zusammenhang zwischen den Furchungszellen des Seeigels. Ebenda. Bd. 47. 1896.

28. Derselbe, Ueber eine allgemein vorkommende primäre Protoplasmaverbindung zwischen den Blastomeren. *Ebenda.* Bd. 49. 1897.
29. Hebold, O., Ein Beitrag zur Lehre von der Secretion und Regeneration der Schleimzellen. *Inaug.-Diss.* Bonn 1879.
30. Heidenhain, M., Ueber Kern und Protoplasma. *Festschrift für A. von Kölliker.* Leipzig 1892.
31. Derselbe, Ueber das Vorkommen von Intercellularbrücken zwischen glatten Muskelzellen und Epithelzellen des äusseren Keimblattes und deren theoretische Bedeutung. *Anat. Anz.* Bd. 8. 1893.
32. Heidenhain, R., Mikroskopische Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Nieren. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 10. 1874.
33. Derselbe, Physiologie der Absonderungsvorgänge. *L. Hermann's Handbuch der Physiologie* Bd. 5. Leipzig 1883.
34. Derselbe, Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut. *Arch. f. die gesammte Physiologie* Bd. 43. Supplementheft 1888.
35. Heitzmann, C., Mikroskopische Morphologie. Wien 1883.
36. Klecki, C., Experimentelle Untersuchungen über die Zellbrücken in der Darmmuskulatur der Raubthiere. *Inaug.-Dissert.* Dorpat 1891.
37. Kolosow, A., Ueber die Struktur des Pleuroperitonealepithels und des Gefässepithels (Endothels). *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 42. 1893.
38. Derselbe, 1. Ueber eine neue Methode der Bearbeitung der Gewebe mit Osmiumsäure; 2. Ergänzungsbemerkung über meine Methode etc. . . . *Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie u. f. mikr. Technik.* Bd. 9. 1892.
39. Krause, R., Zur Histologie der Speicheldrüsen. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 45. 1895.
40. Derselbe, Beiträge zur Histologie der Speicheldrüsen. *Ebenda.* Bd. 49. 1897.
41. Küchenmeister, A., Ueber die Bedeutung der Gianuzzi'schen Halbmonde. *Ebenda.* Bd. 46. 1895.
42. Kultschitzky, N., Ueber die Art der Verbindung der glatten Muskelfasern miteinander. *Biol. Centralbl.* Bd. 7. 1887.
43. Landauer, A., Ueber die Struktur des Nierenepithels. *Anat. Anz.* Bd. 10. 1895.
44. Langendorff, O. u. Laserstein, S., Die feineren Absonderungsvorgänge der Magendrüsen. *Arch. f. die gesammte Physiol.* Bd. 55. 1894.
45. Langley, J., On the changes in pepsin-forming glands during secretion. *Journal of Physiology.* Vol. 2. 1879. (Citirt nach Hofmann-Schwalbe's Jahresbericht Bd. 8. 1880.)
46. Derselbe, On the structure of secretory cells and on the changes which take place in them during secretion. *Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Histol.* Bd. 1. 1884. (Citirt nach Hofmann-Schwalbe's Jahresber. Bd. 13. 1886.)

47. Derselbe, On the structure of mucous salivary glands. Proceedings of the Royal society of London. Vol. 40. 1886. (Citirt nach Hofmann-Schwalbe's Jahresbericht. Bd. 15. 1887.)
48. Laserstein, S., Ueber die Anfänge der Absonderungswege in den Speicheldrüsen und dem Pancreas. Arch. f. die gesammte Physiol. Bd. 55. 1894.
49. Lawdowsky, M., Zur feineren Anatomie und Physiologie der Speicheldrüsen, insbesondere der Orbitaldrüse. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 13. 1876.
50. Derselbe, Aus Anlass der neueren Untersuchungen über den Bau der Speicheldrüsen und über die morphologischen Erscheinungen in denselben bei der Absonderung. Militärärztliches Journ. Petersburg 1881.
51. Mann, G., Ueber die Behandlung der Nervenzellen für experimentell-histologische Untersuchungen. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie u. f. mikr. Technik. Bd. 11. 1894.
52. Mayser, P., Ueber Schleimfärbung. Mittheil. a. d. zool. Station zu Neapel. Bd. 12. 1896. (Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie u. f. mikr. Technik. Bd. 13. 1896.)
53. Mislawsky, N. u. Smirnow, A., Weitere Untersuchungen über die Speichelsecretion. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1896.
54. Mitrophanow, P., Ueber die Intercellularlücken und Intercellularbrücken im Epithel. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 39. 1884.
55. Müller, E., Om inter- och intracellulära Körtelgänger. Akademisk afhandling. Stockholm 1894. (Citirt nach einem Referat von Flemming in Merkel-Bonnet's Ergebnissen d. Anat. u. Entwicklungsgesch. Bd. 4. 1895.)
56. Derselbe, Ueber Secretecapillaren. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 45. 1895.
57. Derselbe, Drüsenstudien. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1896.
58. Muscatello, G., Ueber den Bau und das Aufsaugungsvermögen des Peritoneums. Virchow's Arch. Bd. 142. 1895.
59. Nicolas, A., Recherches sur l'épithélium de l'intestin grêle. Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Physiol. Bd. 8. 1891.
60. Derselbe, Note sur les ponts intercellulaires des fibres musculaires lisses. Bulletin des séances de la société scientifique de Nancy. 1892.
61. Derselbe, Note sur la morphologie des cellules endothéliales du péritoine intestinal. Comptes rendus de la société de Biologie. Paris 1895.
62. Nuel, J. et Cornil, F., De l'endothelium de la chambre antérieure de l'oeil, particulièrement de la cornée. Archives de biologie. Bd. 10. 1890.
63. Ogniew, J., Einige Bemerkungen über das Magenepithel. Biol. Centralbl. Bd. 12. 1892.
64. Paladino, G., I ponti intercellulari tra l'uovo ovarico e le cellule

- follicolari, e la formazione della zona pellucida. *Anat. Anzeiger*. Bd. 5. 1890.
65. Ramon y Cajal, Contribution à l'étude des cellules anastomosées des épithéliums pavimenteux stratifiés. *Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Histol.* Bd. 3. 1886.
66. Derselbe, Nuevas aplicaciones del método de coloration de Golgi. Barcelona 1889.
67. Ramon y Cajal y Claudio Sala, Terminación de los nervios y tubos glandolares del pancreas de los vertebrados. Barcelona 1891. (Citirt nach Merkel-Bonnet's Ergebnisse d. Anat. u. Entwicklungsgesch. Bd. 4. 1895.)
68. Ranvier, L., Nouvelles recherches sur le mode d'union des cellules du corps muqueux de Malpighi. *Comptes rendus* T. 89. 1879
69. Derselbe, Le mécanisme de la sécretion. *Journal de micrographie* 1887.
70. Derselbe, De l'endothélium du péritoine et des modifications qu'il subit dans l'inflammation expérimentale. *Comptes rendus* T. 112. 1891.
71. Rawitz, B., Grundriss der Histologie. Berlin 1894.
72. Retzius, G., Die Intercellularbrücken des Eierstockeies und der Follikelzellen sowie über die Entwicklung der Zona pellucida. *Verh. der anat. Gesellsch. in Berlin.* 1889.
73. Derselbe, Ueber die Anfänge der Drüsengänge und die Nervenendigungen in den Speicheldrüsen des Mundes. *Biol. Unters. Neue Folge* III. 1892.
74. Rothstein, T., Zur Kenntniss des Nierenepithels. *Biologiska Föreningens Förhandlingar.* Stockholm 1891. (Citirt nach einem Referat von F. Hermann in Merkel-Bonnet's Ergebnissen d. Anat. u. Entwicklungsgesch. Bd. 4. 1895.)
75. Sauer, H., Neue Untersuchungen über das Nierenepithel und sein Verhalten bei der Harnabsonderung. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 46. 1895.
76. Schiefferdecker, P., Zur Kenntniss des Baues der Schleimdrüsen. *Ebenda.* Bd. 23. 1884.
77. Schultz, P., Die glatte Muskulatur der Wirbelthiere. *Arch. f. Anat. u. Phys.* 1895.
78. Schultze, F., Ueber die Verbindung der Epithelzellen untereinander. *Sitzungsber. d. Königl. Preuss. Akad. d. Wissensch. zu Berlin.* Hft. 39. 1896.
79. Seidenmann, M., Beitrag zur Mikrophysiologie der Schleimdrüsen. *Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Phys.* Bd. 10. 1893.
80. Smirnow, A., Ueber die Zellen der Descemet'schen Haut bei Vögeln. *Ebenda.* Bd. 7. 1890.
81. Solger, B., Ueber den feineren Bau der Glandula submaxillaris des Menschen. *Festschr. f. C. Gegenbaur* Bd. 2. Leipzig 1896.
82. Stöhr, Ph., Zur Kenntniss des feineren Baues der menschlichen Magenschleimhaut. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 20. 1881.

83. Derselbe, Ueber Schleimdrüsen. Sitzungsber. d. phys.-med. Gesellschaft zu Würzburg. 1884.
84. Derselbe, Ueber Schleimdrüsen. Festschr. f. A. von Kölliker. Leipzig 1887.
85. Derselbe, Ueber Randzellen und Secretcapillaren. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 47. 1896.
86. Derselbe, Lehrbuch der Histologie. 7. Auflage. Jena 1896.
87. Triepel, H., Zu den Zellbrücken in der glatten Muskulatur. Anat. Anz. Bd. 13. 1897.
88. Unna, P., Zur Theorie der Drüsensecretion, insbesondere des Speichels. Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1881.
89. Werner, G., Zur Histologie der glatten Muskulatur. Inaug.-Diss. Jurjew 1894.
90. Zimmermann, K., Verhandlungen der anat. Gesellschaft in Strassburg 1894.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel I—III.

Sämmtliche Abbildungen sind mit Hilfe des Abbe'schen Zeichenapparats gemacht. Die Figuren 11a, 11b u. 11c auf Tafel II sind bei Zeiss Oelapochromat 2mm und Ocul. compens. 6, die Figuren 10, 20, 21, 22, 23 u. 24 auf Tafel III bei Oelapochr. 3mm und Ocul. compens. 4, alle übrigen Figuren bei Oelapochr. 2mm und Ocul. compens. 4 entworfen.

Tafel I.

- Fig. 1. Talgdrüsenläppchen aus der Haut des Unterkiefers einer Katze. Drüsenzellen sind in verschiedenen Stadien ihrer physiologischen Degeneration begriffen. Zwischen allen lebensfähigen Zellen Intercellular-Lücken und -Brücken; zwischen absterbenden Zellen einfache Grenzlinien.
- Fig. 2, 3 u. 4. Katze. Schnitte durch Schweissdrüsentubuli. Organische Verbindung der secernirenden Elemente untereinander und mit den muskulösen Epithelzellen (*M*). Fig. 2 u. 4 beziehen sich auf Drüsen im Stadium relativer (aber nicht vollkommener) Ruhe; Fig. 3 auf thätige Drüse.
- Fig. 5. Katze. Muskulöse Epithelzellen (*M*) von der Fläche aus gesehen; in den die Zellen trennenden Zwischenräumen sind optische Querschnitte der Basalfortsätze (*Bf*) der secernirenden Elemente zu sehen.
- Fig. 6 u. 7. Schnitte durch Drüsentubuli der Milchdrüse einer schwangeren Katze. Intercellular-Lücken und -Brücken bis zum Drüsen-

lumen sichtbar. *M* = Zwischen den basalen Abschnitten der secernirenden Elemente gelegene rundliche und spindelförmige Zellen (zukünftige muskulöse Epithelzellen?), welche als unmittelbare Fortsetzung der basalen Zellen des Epithels der Ausführungsgänge (Fig. 8) erscheinen.

- Fig. 9. Tiefere Zellschichten der Epidermis eines Kätzchenfusses.
- Fig. 10. Flimmerdeckepithel der Trachea einer Katze. Organische Verbindung seiner Zellen untereinander (*Behz* = eine Becherzelle) und unmittelbare Fortsetzung seiner basalen Zellen auf die Drüse, wo sie sich in die muskulösen Epithelzellen (*M*) umwandeln.
- Fig. 11. Dasselbe Object (Katzentrachea). Längsschnitt eines Drüsentubulus. Secernirende Elemente (Schleimzellen) sind theilweise, oder grösstentheils vom Secret frei, mit Ausnahme des Endabschnittes des Tubulus, wo dieselben prall mit Secret gefüllt sind, eine Gruppe bildend, welche an ein von der Schleimhalbmonde erinnert, die nach R. Krause's Untersuchungen (Lit.-Verz. Nr. 40) in der Glandula submaxillaris der Mangusten existiren. *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 12. Dasselbe Object. Schrägschnitt eines Drüsentubulus. Oben muskulöse Epithelzellen (*M*) von der Fläche gesehen, zwischen denselben querdurchschnittene Basalfortsätze (*Bf*) der secernirenden Elemente; unten muskulöse Epithelzellen quer und schräg durchschnitten.
- Fig. 13, 14 u. 15. Schnitte durch Drüsentubuli (Follikeln) der Schilddrüse einer Katze. Die Intercellular-Lücken und -Brücken (auf Fig. 13 u. 14) bis zum mit Colloidmasse gefüllten Drüsenlumen sichtbar. Auf Fig. 14 Drüsenzellen in verschiedenen Stadien ihrer Secretions- und Excretionsthätigkeit begriffen; auf Fig. 15 Drüsenzellen auf verschiedener Höhe querdurchschnitten. *KZ* = Colloidzellen.
- Fig. 16. Theil einer Pylorusdrüse im Stadium relativer (aber nicht vollkommener) Ruhe auf Längsschnitt (Katze).
- Fig. 17. Eine Pylorusdrüse 6 Stunden nach der Nahrungsaufnahme auf Querschnitt. Einige Zellen sind fast vollkommen, andere theilweise vom Secret frei (Katze).
- Fig. 18. Theil einer Lieberkühn'schen Drüse aus dem Katzendünndarm auf Längsschnitt. Organische Verbindung der Zellen. *Behz* = Becherzellen.
- Fig. 19. Dasselbe Object. Auf verschiedener Höhe querdurchschnittene Zellen einer Lieberkühn'schen Drüse.
- Fig. 20. Ein Drüsentubulus von den Brunner'schen Drüsen auf Querschnitt (Katze).
- Fig. 21. Theil einer Fundusdrüse im Ruhezustand (nüchternen Magen) auf Längsschnitt; *Bz* = Belegzellen (Katze).
- Fig. 22. Ebensolche Drüse auf Querschnitt (Katze).

- Fig. 23. Dasselbe, wie auf Fig. 21, 7 Stunden nach der Nahrungsaufnahme.
- Fig. 24. Dasselbe, wie auf Fig. 22, 7 Stunden nach der Nahrungsaufnahme.
- Fig. 25 u. 26. Schnitte durch Drüsentubuli des Pancreas einer Katze. Auf Fig. 26 organische Verbindung der Zellen eines Langerhans'schen Zellhäufchens (*L*) untereinander und mit Zymogen producirenden Zellen; in den letzteren sind die Zymogenkörnchen nicht zu sehen, da die Fixirungsflüssigkeit ohne Salpetersäure angewendet wurde.
- Fig. 27 u. 28. Einschichtiges Epithel des Schaltstückes (aus dem Pancreas einer Katze), auf Fig. 27 auf Längsschnitt, auf Fig. 28 auf Querschnitt.
- Fig. 29. Einschichtiges Epithel eines Ausführungsganges mittleren Kalibers (dasselbe Object). Innerhalb des Ganges die Zymogenkörnchen; dasselbe auch innerhalb der Schaltstücke auf Fig. 27 und 28 und innerhalb der Drüsenzellen selber auf Fig. 25.

Tafel II.

- Fig. 1—8. Schnitte durch Drüsentubuli der Glandula submaxillaris von Katzen. Functionelle Veränderungen der Schleimzellen und der Elemente der Halbmonde (*H*); organische Verbindung beiderlei Elemente untereinander und mit den muskulösen Epithelzellen (*M*).
- Fig. 1. Die Schleimzellen und die Elemente der Halbmonde im Ruhezustand.
- Fig. 2. Die Schleimzellen und die Elemente der Halbmonde 5 Stunden nach einer lebhaften physiologischen Speichelabsonderung. Beiderlei Elemente sind fast gänzlich in das Ruhestadium übergegangen.
- Fig. 3 u. 4. Die Schleimzellen und die Elemente der Halbmonde so gleich nach reichlicher physiologischer Speichelabsonderung. Auf Fig. 3 bei *x* eine absterbende, im Zerfall begriffene Schleimzelle; auf Fig. 4 am Anfange des Schaltstückes (*Sch*) unmittelbarer Uebergang der basalen Zellen seines zweischichtigen Epithels auf den Drüsentubuli in muskulöse Epithelzellen (*M*) dieser letzteren.
- Fig. 5. Theil eines Drüsentubulus von der Oberfläche gesehen (thätige Drüse). *M*= miteinander anastomosirende muskulöse Epithelzellen; *Schlz*= Schleimzellen.
- Fig. 6. Theil eines Halbmondes von der Oberfläche gesehen (thätige Drüse). *M*= miteinander anastomosirende muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 7. Schrägschnitt durch einen Drüsentubulus (thätige Drüse). *M*= muskulöse Epithelzellen in den Furchen zwischen den basalen

Abschnitten der Schleimzellen (*Schltz*) und den der Elemente der Halbmonde.

- Fig. 8. Theil eines Halbmondes auf dem Querschnitt. Querdurchschnittene, zwischen den einzelnen Zellen gelegene Secretcapillaren sind hauptsächlich an den Stellen zu sehen, wo die Zellenecken aneinander stossen.
- Fig. 9—12. Aus der Glandula submaxillaris einer Katze.
- Fig. 9. Schaltstück auf dem Querschnitt. Zweischichtiges Epithel.
- Fig. 10. Einschichtiges Stäbchenepithel einer an verschiedenen Stellen längs, schräg und quer durchschnittenen Speicheldrüse; in vielen Zellen sind Vacuolen sichtbar.
- Fig. 11 a, 11 b u. 11 c. Das Aussehen der Zellen des Stäbchenepithels auf verschiedener Höhe auf optischem Querschnitt (auf Fig. 11 c nächst den proximalen Zellenenden).
- Fig. 12. Zweischichtiges Epithel eines Ausführungsgangzweiges auf dem Längsschnitt.
- Fig. 13. Schnitt durch einen Drüsentubulus der Glandula sublingualis einer Katze. Secernirende Drüsenzellen in verschiedenen Stadien ihrer Secretions- und Excretionsthätigkeit begriffen. *VH* = vermeintliche Halbmonde (Gruppen von secretfreien Schleimzellen).
- Fig. 14. Dasselbe Object. Theil eines nächst der Oberfläche durchschnittenen Drüsentubulus. *M* = muskulöse Epithelzellen, zwischen denselben basale Abschnitte und Basalfortsätze der secernirenden Elemente.
- Fig. 15. Querschnitt durch einen Drüsentubulus der Glandula orbitalis einer Katze nach reichlicher physiologischer Speichelabsonderung. Erste Spuren des wiedererscheinenden Secretes; *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 16. Dasselbe Object (hungerndes Thier). Zweischichtiges Epithel des Schaltstückes und unmittelbare Fortsetzung seiner basalen Zellen in die muskulösen Epithelzellen (*M*) des Drüsentubulus.
- Fig. 17. Schrägschnitt durch einen Drüsentubulus einer einfachen Schleimdrüse aus dem Konglomerat dieser Drüsen unter der Schleimhaut der unteren Mundlippe in der Nähe der Munddecke (Katze). *VH* = vermeintliche Halbmonde (secretleere Schleimzelle); *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 18 u. 19. Schnitte durch Drüsentubuli der Glandula parotis einer Katze nach reichlicher physiologischer Speichelabsonderung. Organische Verbindung der secernirenden Elemente untereinander und mit den muskulösen Epithelzellen (*M*). Auf Fig. 19 zweischichtiges Epithel des Schaltstückes und unmittelbare Fortsetzung seiner basalen (äusseren) Zellen in die muskulösen Epithelzellen des Drüsentubulus.
- Fig. 20. Dasselbe Object. Theil eines Drüsentubulus von der Oberfläche gesehen. Miteinander anastomosirende muskulöse Epithelzellen (*M*).

- Fig. 21. Dasselbe Object. Schaltstück auf dem Querschnitt. Zweischichtiges Epithel.
- Fig. 22. Dasselbe Object. Schaltstück und seine Fortsetzung. Ausführungsgang mittleren Kalibers. In den beiden Abschnitten zweischichtiges Epithel.
- Fig. 23. Zwei Geschmacksknospen aus der Papilla foliata einer Kaninchenzunge. Organische Verbindung der Geschmacksknospenzellen miteinander und mit den Zellen des polymorphen Zungendeckepithels.
- Fig. 24. Theil eines Drüsentubulus einer einfachen serösen Drüse der Katzenzungenzurzel von der Oberfläche gesehen. *M* = miteinander anastomosirende muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 25. Dasselbe Object. Schnitt durch einen Drüsentubulus einer einfachen Schleimdrüse. Die secernirenden Elemente in verschiedenen Stadien ihrer Excretionsthätigkeit begriffen. *VH* = vermeintliche Halbmonde, *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 26. Dasselbe Object. Die meisten Schleimzellen sind frei vom Secret. *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 27 u. 28. Schnitte durch Drüsentubuli der Thränendrüse einer Katze. Einige der secernirenden Elemente, durch eine gelbliche Färbung ausgezeichnet, im Ruhezustand (sind prall mit Secret gefüllt); *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 29. Dasselbe Object. Allmählicher Uebergang der secernirenden Drüsenzellen in die Elemente des Epithels des Ausführungsganges (des Schaltstückes).
- Fig. 30. Schnitt durch einen Drüsentubulus der Thränendrüse einer Katze 18 Stunden nach subcutaner Pilocarpinjection (2 c. c. von 0,2% Lösung). Die Intercellular-Lücken und -Brücken bis zum Drüsenlumen sichtbar. *M* = muskulöse Epithelzellen.
- Fig. 31. Zweischichtiges Epithel eines Ausführungsgangzweiges der Thränendrüse (Katze). Zwischen den Zellen dieses Epithels vereinzelt Thränendrüsenzellen (*Iz*).

Tafel III.

- Fig. 1. Schnitt aus der Leber eines Igels. Organische Verbindung der Leberzellen untereinander und (bei *x*) mit Blutcapillarenwänden (*K*).
- Fig. 2. Anfang eines interlobulären Gallenganges (aus der Leber eines Kaninchens). Einschichtiges Epithel.
- Fig. 3 u. 4. Einschichtiges Epithel der interlobulären Gallengänge verschiedenen Kalibers auf dem Querschnitt.
- Fig. 5. Aus der Niere eines jungen Hundes. Epithel des äusseren Blattes der Bowman'schen Kapsel.
- Fig. 6. Dasselbe Object. Epithel des inneren Blattes der Bowman'schen Kapsel.
- Fig. 7a. Dasselbe Object. Flächenansicht des Epithels eines gewun-

denen Harnkanälchens (I Ordinis) in der Nähe der distalen Zellenenden.

- Fig. 7b. Dasselbe, von den basalen, äusseren Fläche der Zellen aus gesehen.
- Fig. 8. Dasselbe Object. Epithel eines gewundenen Kanälchens auf dem Querschnitt. Vermeintliche Stäbchen.
- Fig. 9. Aus der Niere eines Axolotls. Zwei Epithelzellen eines gewundenen Harnkanälchens von der basalen Fläche gesehen.
- Fig. 10. Aus der Niere eines jungen Hundes. Epithel einer in ganzer Ausdehnung vorliegenden Henle'schen Schleife auf dem Längsschnitt dieser letzteren.
- Fig. 11. Dasselbe Object. Epithel des breiten Theiles der Henle'schen Schleife von der Oberfläche gesehen.
- Fig. 12. Aus der Niere einer Katze. Epithel einer Sammelröhre.
- Fig. 13. Dasselbe Object. Epithel der Papilla renalis.
- Fig. 14. Blasenepithel einer Katze. Querschnitt; bei α sowie an einigen anderen Stellen die netzförmigen lamellosen Intercellularbrücken auf dem Flächenschnitt.
- Fig. 15. Aus der Rindenschicht der Nebenniere eines Igels. Allmähliche Umwandlung der Zellen der Zona glomerulosa (Zg) in die Zellen der Zona fasciculata (Zf).
- Fig. 16. Dasselbe Object. Die Zellen der Zona fasciculata. K = Blutcapillaren.
- Fig. 17. Aus der Samendrüse eines Katers. Theil eines Samenkanälchens auf dem Querschnitt. Organische Verbindung der samenbildenden Zellen untereinander und mit den Stützzellen.
- Fig. 18. Dasselbe Object. Flächenschnitt durch ein Samenkanälchen in der Nähe seiner Oberfläche. N = seitliche Abzweigungen der Stützzellen zwischen den samenbildenden Zellen, eine Art reticulärer Nester bildend.
- Fig. 19. Dasselbe Object. Organische Verbindung der interstitiellen Hodenzellen untereinander.
- Fig. 20, 21, 22, 23 u. 24. Aus dem Eierstocke einer Katze. Organische Verbindung der Eizelle mit den Follikelepithelzellen und dieser letzteren miteinander. Verschiedene Stadien der Entwicklung der Zona pellucida (Zp). Auf Fig. 20 der jüngste Graaf'sche Follikel; auf Fig. 24 Discus oophorus mit der Eizelle aus einem ganz entwickelten Follikel.
-

Die sensiblen Nervenendigungen im Herzen und in den Blutgefässen der Säugethiere.

Von

A. S. Dogiel,

Professor der Histologie an der Universität zu St. Petersburg.

Hierzu Tafel IV, V und VI.

Die für die Physiologie und Pathologie des Herzens so wichtige Erforschung der sensiblen Nervenendigungen in diesem Organe wurde, so viel ich weiss, zuerst von A. Smirnof (1) in Angriff genommen. Aus der recht eingehenden Schrift Smirnof's geht hervor, dass das Herz der Amphibien und Säugethiere mit besonderen sensiblen Apparaten reichlich ausgestattet ist. Mit Hilfe der Ehrlich'schen Färbemethode fand er bei verschiedenen Säugethiern (Hund, Katze, Kaninchen u. a.) dicke, aus marklosen und wenigen markhaltigen Nervenfasern bestehende Nervenstämme, die im Endokard, unmittelbar über dem Myokard, ein weitmaschiges subendokardiales Geflecht bilden. Von diesem Geflechte gehen Nervenbündel von verschiedener Dicke aus, die sich unter einander verflechten und so, je nach der Dicke des Endokards, eine grössere oder geringere Anzahl eigener Endokardialgeflechte bilden. Von letzteren gehen endlich noch feinere Nervenbündelchen ab, die unmittelbar unter dem Endothel das sogenannte subendotheliale Geflecht bilden; dieses entsendet in das Endothel feine, varicöse, sich theilende Fäden, die zwischen den Endothelzellen als intraendotheliale Nerven endigen.

Sowohl die dicken markhaltigen Fasern des Subendokardialgeflechts, als auch die feinen markhaltigen und marklosen Fasern der eigenen Endokardialgeflechte theilen sich nach Smirnof mehrmals in Zweige, die ihrerseits sich wieder theilen und schliesslich in verschiedenen Tiefen der Endokardwand in eine gewisse Anzahl feiner varicöser Fäden zerfallen. Letztere theilen sich wiederum mehrmal in feinste varicöse Fibrillen, die sich in verschiedener Weise untereinander kreuzen und zum Schluss frei in Gestalt verschiedenförmiger Verdickungen und Anschwellungen

endigen. Diese Endverzweigungen besitzen nach Smirnowff eine mehr oder weniger complicirte Gestalt und in einigen von ihnen verlaufen die feinsten varicösen Fibrillen auf (oder vielleicht in) einer besonderen körnigen Unterlage, welche von Smirnowff „sensible Unterlage“ genannt wird. Nach Smirnowff's Meinung besteht jene Unterlage aus einer homogenen Grundsubstanz, in welcher kleine Körnchen reihenweise angeordnet ein Körnchenetz bilden.

Sensible Apparate finden sich in der ganzen Dicke des Endokards der Vorkammern und ihrer Scheidewand, seltner im Endokard der Kammern und sogar im Bindegewebe des Myokards. Bei kleinen Thieren (Maus, Ratte und Igel) fand Smirnowff sensible Apparate sogar im Exokard, wo sie unmittelbar unter dem Myokard liegen. Auf Grund zweier Versuche: 1. Durchschneidung des Nervus vagus der einen Seite (beim Kaninchen), 2. Durchschneidung des Nervus vagus und Nervus depressor (bei der Katze), die eine Degeneration der sensiblen Apparate zur Folge hatten, kommt Smirnowff zu dem naheliegenden Schlusse, dass die genannten Apparate im Säugethierherzen die Endigungen des Nervus depressor sind.

Hinsichtlich der sensiblen Nervenendigungen in der Wand der Blutgefässe liegen in der Litteratur noch keinerlei Angaben vor. His, Kölliker (1862—1863), R. y Cajal und Sala (2), Retzius (3), A. Bietti (4) stellten (besonders die vier letzteren bei Anwendung der Nervenfärbungsmethoden von Ehrlich und Golgi) fest, dass die Nerven der Gefässwand, besonders der Arterien, in verschiedenen Organen (in der Chorioidea, in der Milz, im Pancreas u. a.) ein perivasculäres Geflecht bilden, von dem feine varicöse Fäden in die Muscularis ziehen, wo sie in sehr feine Fädchen zerfallen, die frei an der Oberfläche der Muskelzellen endigen. Die Nervenfasern, welche diese Endverzweigungen in der Muscularis der Gefässe bilden, werden von allen Forschern, so viel ich weiss, für die Endigungen motorischer Sympathicusfasern gehalten. Ob es aber in den Gefässen noch Nervenfasern anderer Herkunft giebt und in welchen Beziehungen sie zur Gefässwand stehen, darüber ist bisher in der Histologie noch nichts bekannt.

Das perivasculäre Nervengeflecht ist schon mehrfach von mir an verschiedenen Organen beschrieben worden und bei Be-

handlung der Nerven der Gallenblase (Hund und Katze) und der Iris des Auges (weisse Ratte und Mensch) lenkte ich die Aufmerksamkeit auf den Umstand, dass an die Gefässe nicht nur marklose, sondern oft auch markhaltige Nervenfasern herantreten. Die letzteren verlieren gewöhnlich ihre Markscheide in einer gewissen Entfernung von der Gefässwand und verlieren sich darauf als marklose Fasern im perivascularären Geflechte. Die Art und Weise ihrer Endigung wurde von mir nicht eruiert. Das ist alles, was mir bisher über die anatomischen Beziehungen der Nerven zu den Gefässen bekannt war.

Im Hinblick darauf, dass die Untersuchungen Smirnoff's, ungeachtet ihrer interessanten Ergebnisse, noch von keiner Seite her bestätigt wurden, und dass sie hauptsächlich Endigungen der sensiblen Nerven im Endokard betreffen, entschloss ich mich, die Versuche zu wiederholen und zu ergänzen, und ausserdem noch eine genaue Untersuchung der Nervenendigungen in der Blutgefässwand anzustellen.

Die sensiblen Nervenendigungen des Herzens (Fig. 1—9). Meine Untersuchungen beziehen sich auf die Vorkammern und Kammern des Herzens bei verschiedenen Säugethieren, besonders der Katze und des Hundes¹⁾. Die Nervenfärbung geschah nach der von mir modificirten Ehrlich'schen Methode, wie ich sie schon mehrmals ausführlich beschrieben habe. Fixirt wurden die Präparate ausschliesslich mittelst einer gesättigten wässerigen Lösung von pierinsaurem Ammoniak. Für gewöhnlich wurde von den 1, 1½ oder im Maximum 2 □ cm grossen, bereits fixirten Stücken der Kammern oder Vorkammern vorsichtig das Endokard von einem Theile des Myokards abgetrennt, oder umgekehrt das Perikard von einem Theile des Myokards, je nachdem die Nervenendigungen im Perikard oder im Endokard untersucht werden sollten. Hierdurch erhält man genügend dünne und zur microscopischen Untersuchung völlig geeignete Präparate, die auf dem Objectträger in Glycerin so orientirt werden, dass die Oberfläche des Perikards oder des Endokards dem Auge des Beschauers zu gewandt ist.

1) In neuester Zeit war es mir möglich, das Herz eines Kindes zu untersuchen, und ich fand auch hier dieselben Endigungen der sensiblen Nerven wie beim Herzen der Säugethiere.

Ausser dieser Fixierungsmethode gelangte auch die unlängst von *Beth e* empfohlene Fixirung durch molybdänsaures Ammonium zur Anwendung und zwar in der Weise, dass die Präparatē zuerst in pierinsaurem Ammonium fixirt und darauf auf 24 Stunden bei 0° C. oder bei Zimmertemperatur in die Molybdänammoniumlösung (1:10 ohne Zusatz von Wasserstoffsperoxyd) übertragen wurden. Darauf wurden die Präparate 5—6 Stunden in Wasser ausgewaschen, mit Alcohol entwässert und zum Schluss durch Xylol aufgehellt in Damarxylol oder Kanadaxylol eingeschlossen. Bei Anwendung dieser Methode machte ich jedoch die Erfahrung, dass bei den mit molybdänsaurem Ammonium bei Zimmertemperatur fixirten Präparaten die Färbung stets und besonders bei 12 bis 24 stündiger Einwirkung von Alcohol mehr oder weniger verblasste. Eine 2—6 stündige Einwirkung von Alcohol ruff keine wesentlichen Veränderungen in der Nervenfärbung hervor. Immerhin giebt die so modifizierte *Beth e*'sche Fixierungsmethode unter Beobachtung gewisser Vorsichtsmaassregeln gute Resultate und ich verwandte sie sogar mit Erfolg bei Präparaten, die vorher schon einige Monate, ja sogar 1—2 Jahre, in Glycerin gelegen hatten. Dank der Grösse meiner Flächenpräparate, sowohl derjenigen, die ausschliesslich nach meiner Methode, als auch derjenigen, die nach der aus *meiner* und *Beth e*'s Fixirungsart combinirten Methode fixirt worden, konnte ich die Nerven sehr weit verfolgen und sowohl den Character ihrer gegenseitigen Beziehungen, als auch ihrer Endigungen eruiren.

Weil, wie aus dem oben gesagten hervorgeht, die Untersuchungen *Smirnoff's* hauptsächlich die Nervenendigungen im Endokard zum Gegenstande haben, wandte ich meine Aufmerksamkeit mehr den Nervenendigungen im Visceralblatte des Perikards zu. An den Herzpräparaten, die mit Methylenblau gefärbt wurden, kann man mit Leichtigkeit sehen, dass in der Tiefe der Perikardsschicht fast unmittelbar über dem Myokard eine Menge verschieden dicker Nervenstämmе sich findet und zwar bedeutend mehr im Perikard der Vorkammern als der Kammern. Die allermeisten Fasern, welche die Nervenstämmе zusammensetzen, sind marklos. Zwischen ihnen findet man aber doch, wenn auch in sehr geringer Zahl, fast in jedem Stamme markhaltige Fasern, welche sich von erstereu durch die sehr intensiv

gefärbten Ranvier'schen Kreuze unterscheiden. Der Durchmesser der markhaltigen Fasern eines und desselben Stämmchens ist sehr verschieden. Die einen erscheinen so dünn, dass sie nur mit Mühe an den Ranvier'schen Kreuzen erkannt werden können, andere dagegen sind dick und von einer dicken Markschicht umgeben, die sich zuweilen mehr oder weniger intensiv färbt und dadurch die Faser im Stämmchen sehr deutlich hervortreten lässt.

Einige, besonders die dicken markhaltigen Fasern, verlieren oft zwischen zwei Schnürringen ihre Markscheide, um sie bald wieder zu erhalten, oder verlieren letztere auf weite Strecken, so besonders die Fasern, welche sich bereits vom Stämmchen abgetrennt haben (Fig. 9). Solche Fasern, wenn sie oft ihre Markscheide bald verlieren, bald von neuem bekommen und diese sich mit Methylenblau färbt, erscheinen als Fasern, welche mit grossen cylindrischen varicösen Anschwellungen besetzt sind.

Verfolgt man den Verlauf markhaltiger Fasern in Nervenstämmchen, so kann man bemerken, dass viele von ihnen sich an irgend einem der Schnürringe theilen. Die aus einer solchen Theilung hervorgegangenen Zweige haben das Aussehen theils markhaltiger, theils markloser Nervenfasern, welche in ihrem ganzen Verlaufe dünn und varicös, oder ziemlich dick und glatt und selten an einigen Stellen leicht verdickt sind; diese letzteren, ohne das Stämmchen zu verlassen, theilen sich noch mehrfach. Nicht selten verliert innerhalb des Nervenstämmchens die eine oder andere markhaltige Faser ihre Markscheide und verwandelt sich in eine mehr oder weniger feine marklose Faser, die nun keine Markscheide mehr erhält und sich entweder vom Stämmchen abzweigt, oder in einen Zweig eintritt, der vom Stämmchen abgeht. Diese Facta zeigen uns, dass von den vielen marklosen Nervenfasern, die ein Stämmchen zusammensetzen, einige nur in grösserer oder geringerer Ausdehnung ihren Character beibehalten, und zum Schluss in markhaltige Fasern übergehen. Es kommen übrigens auch nicht selten Fälle vor, wo ein Zweig einer markhaltigen Nervenfasers, der sich noch innerhalb des Stämmchens abzweigt hat, in seiner ganzen Ausdehnung vom Anfang bis zum Ende marklos bleibt.

Die dicken und die feinen Stämmchen geben in ihrem

Verlaufe eine Menge verschieden dicker Zweige ab und indem sie allmählich dünner werden, dringen sie in die Bindegewebssepten des Myokards ein. Einige von diesen Zweigen befinden sich im Perikard, wo sie sich theilend und untereinander verflechtend ein weitmaschiges Geflecht bilden. Andere aber treten zusammen mit den Nervenstämmchen in das Bindegewebe des Myokards ein. An den Zweigen des obengenannten Geflechtes, welches fast unmittelbar dem Myokard aufliegt und deshalb *Subperikardialgeflecht* genannt werden kann, betheiligen sich je nach der Dicke der Zweige entweder markhaltige und marklose Fasern, wobei letztere an Zahl überwiegen, oder aber nur feine variöse marklose Fasern. Oft theilt sich an der Theilungsstelle eines Stämmchens oder Zweiges des Nervengeflechtes auch die eine oder andere darin befindliche markhaltige Faser, und die aus dieser Theilung hervorgegangenen markhaltigen oder marklosen Fasern wenden sich meist nach verschiedenen Seiten, d. h. sie treten in verschiedene Zweige des Geflechtes ein.

Verfolgt man den Verlauf der markhaltigen Fasern, so kann man unschwer bei gelungener Methylenblaufärbung erkennen, dass einige von ihnen sich unmittelbar von den Stämmchen und Zweigen des Subperikardialgeflechtes selbst loslösen und als isolierte Nervenfasern sich wellenförmig windend in die äusseren peripheren Schichten des Perikards hinziehen. Gewöhnlich verläuft eine solche Faser zu Anfang mehr oder weniger horizontal zwischen den Bündeln der leimgebenden Fasern, darauf verändert sie allmählich ihre Anfangsrichtung und nähert sich der freien Oberfläche des Perikards. In ihrem ganzen Verlaufe giebt die Faser an den *Ranvier'schen* Schnürringen zahlreiche markhaltige Zweige ab, verliert schliesslich in grösserer oder geringerer Entfernung von der Oberfläche des Perikards ihre Markscheide und verwandelt sich in eine mehr oder weniger dicke marklose Faser (Fig. 1, 2, 3, 4, 6 u. 7). Die übrigen markhaltigen Zweige, die durch Theilung einer solchen Faser entstehen, verlaufen mehr oder weniger parallel der Perikardoberfläche, vertheilen sich, gleich der Hauptfaser, in verschiedenen Niveaus des Perikards und verlieren ihre Markscheide je nach ihrer Länge meist an dem zweiten, dritten oder vierten *Ranvier'schen* Schnürringe. Recht häufig bilden alle oder viele Zweige, welche aus der Theilung einer oben beschriebenen Faser hervorgehen, noch mit

einander ein oder mehrere Geflechte in der Perikardschicht (ihre Zahl hängt von der Dicke dieser Schicht ab), bevor sie diese neuen Geflechte verlassend selbständig als separate Fasern weiterziehen. Schliesslich kommen Fälle vor, wo irgend eine markhaltige Faser, nachdem sie sich vom Subperikardialgeflechte getrennt hat, in das Myokard eintritt und daselbst einen längeren oder kürzeren Weg zurücklegt, bevor sie aufs Neue in das Perikard tritt, wo sie in ihre Endverzweigungen zerfällt.

Jede markhaltige Faser zerfällt, ebenso wie jeder ihrer Zweige, nachdem sie früher oder später ihre Markscheide verloren hat, sofort in einige (2, 3 bis 4) Zweige, die sich sehr bald in eine sehr grosse Anzahl verschieden langer und dicker und in verschiedener Weise sich windender Fäden theilen (Fig. 1, 2, 3, 4, 6, 7). Letztere theilen sich ihrerseits wieder mehrfach und in rascher Folge in mehr oder weniger kurze, dicke, nicht selten sich wiederum theilende Fäden, so dass man, wie Fig. 1, 2—7 zeigt, das Bild eines reich verzweigten Baumes erhält. In der Mehrzahl der Fälle liegen alle Zweige und Fäden einer solchen Endverzweigung, wie man das an Flächenpräparaten sehen kann, annähernd in einer Ebene, wodurch die Verzweigung das Aussehen einer Platte oder eines in einer Ebene verzweigten Baumes (Spalierbaumes) erhält. Gewöhnlich erscheinen die Zweige und Fäden der Endverzweigung mehr oder weniger gewunden, mit verschiedenen grossen und verschiedenen gestalteten Verdickungen versehen und geben eine Menge seitlicher sprossenartiger Ausläufer (Knospen) von sehr mannigfaltigem Aussehen ab. Am häufigsten sind diese polygonal, scheinbar ein wenig abgeplattet, erinnern in gewissem Grade an Ephenblätter und sind verschieden gross. Daneben findet man aber stets auch Ausläufer von runder, ovaler, keulenförmiger und unregelmässiger Form. Durch diese sprossenartigen Ausläufer erhalten die Endverzweigungen ein eigenthümlich charakteristisches Aussehen, das sehr an die sensiblen Nervenendigungen in Sehnen erinnert, wie sie zuerst von Sachs (5), dann von Rollett (6), Golgi (7), Cattaneo (8), Kölliker (9), Ciaaccio (10), Smirnoff (11) und anderen beschrieben worden sind, und können daher Endsohlen oder Endplatten genannt werden. Die Gestalt der Endplatten ist, wie das sehr deutlich aus den Abbildungen (Fig. 2, 3 . . .) hervorgeht, sehr verschieden und hängt höchst-

wahrscheinlich bis zu einem gewissen Grade von den umgebenden Gewebelementen ab (von der Richtung der Bindegewebsfibrillenbündel, von der Anwesenheit von Fettzellen u. s. w.). Es muss übrigens noch bei Besprechung der Form der Endverzweigungen hinzugefügt werden, dass zuweilen Fäden der einen oder anderen Verzweigung sich mit einander in verschiedener Weise und nach verschiedenen Richtungen hin verflechten, so dass sie keine Plättchen, wohl aber einfache oder zusammengesetzte Knäuel bilden (Fig. 2 *D*). Solche Endapparate ähneln sehr den Verzweigungen, mit welchen die sensiblen Fasern in der Conjunctiva, in der Haut der Glans penis und des Präputium etc. endigen, jedoch mit dem Unterschiede, dass sie anscheinend von keiner besonderen Bindegewebskapsel umgeben sind. Die Grösse der Endverzweigungen ist bedeutenden Schwankungen unterworfen und neben solchen mit einem Längsdurchmesser von 0,170—0,384 mm und einer Breite von 0,06—0,086 mm finden sich andere von 0,050—0,129 mm Länge und 0,030—0,04 mm Breite.

Wie oben geschildert wurde, werden sowohl die dicke markhaltige Faser, als auch jede aus ihrer Theilung hervorgegangene Zweigfaser nach Verlust der Markscheide in toto zur Bildung des Endapparates aufgebraucht, der in diesem Falle natürlich meist eine bedeutende Grösse erreicht. Oft übrigens theilt sich der Axencylinder der Hauptfaser sowohl als auch aller oder einiger seiner Zweige, nach Verlust der Markscheide gabelförmig in 2—3 Zweige, die ihrerseits oft noch einige (2—3) Zweige abgeben können, und dann erst bildet jeder Zweig seine Endplatte (Fig. 2 *B*). Nicht selten kommt es auch vor, dass einer oder einige von den Zweigen, in die sich der Axencylinder theilt, nach kurzem Verlaufe sich aufs Neue mit einer Markscheide umgiebt, diese dann verliert und schnell in die Endfäden zerfällt. In allen diesen Fällen haben die Endplatten, welche von den Nervenfasern oder ihren Zweigen gebildet werden, verschiedene Dimensionen: die einen sind klein, die anderen dagegen von beträchtlicher Grösse, was natürlich vom Durchmesser des Zweiges abhängt, der die Endplatte bildet (Fig. 1, 2—8).

In der beschriebenen Weise präsentiren sich dem Beobachter meist die Endigungen der markhaltigen sensiblen Nervenfasern in Methylenblaupräparaten. Bei sehr glücklich gelungener Färbung kann man aber auch noch einige andere Details er-

kennen, die uns beweisen, dass die Endverzweigungen in Wirklichkeit eine recht complicirte Structur besitzen. Vor allem kann man in solchen Fällen sich un schwer davon überzeugen, dass viele Endverzweigungen, die von dicken markhaltigen Fasern gebildet werden, in eine besondere körnige Substanz eingebettet erscheinen, die sich nicht selten schwach blau färbt, während die in ihr befindlichen Körnchen eine intensive blaue Färbung annehmen. Ausserdem kann man nach längerer Einwirkung des Methylenblau in der körnigen Substanz kleine runde und ovale Kerne beobachten, die entweder in Gruppen zu 2—3 zusammen oder einzeln über die Platte vertheilt sind. Die Zahl der Kerne in jeder Endplatte steht, wie ich mich überzeugen konnte, in Beziehung zur Grösse der Platte selbst: In grossen Platten sah ich 10, 12, 16 und mehr Kerne, in kleinen Platten dagegen bedeutend weniger, d. h. 3, 5 oder 6 Kerne in einer Platte (Fig. 3, 4 u. 5). Infolge dessen, dass durch Methylenblau nicht selten nur gewisse Elemente des Endapparates gefärbt werden, so z. B. bisweilen fast ausschliesslich die Kerne der körnigen Substanz und nur eine geringe Zahl der Nervenfasern, ein anderes Mal dagegen hauptsächlich die Nervenfasern, wird es möglich einerseits den Character der Kerne, andererseits genauer die gegenseitigen Beziehungen der Fasern im Endgeflecht zu studiren. Im ersteren Falle sieht man, dass die genannten Kerne kleinen sternförmigen Zellen angehören, deren Körper aus einer geringen Protoplasmamenge besteht, die feine Granula enthält und einige mehr oder weniger feine Fortsätze aussendet (Fig. 5). Letztere zerfallen gewöhnlich in feine, variöse und wiederholt sich theilende Fädchen, die sich im Gebiete des betreffenden Endapparates mit den Ausläufern entsprechender anderer Zellen verflechten und, soweit ich auf Grund meiner Präparate urtheilen kann, ein Gerüst zur Stütze der Nervenfasern des Endgeflechtes bilden (Fig. 5). Wenn sich nur die Mehrzahl der Fasern einer sensiblen Endplatte und das Protoplasma der sternförmigen Zellen färbt, die Kerne dagegen ungefärbt bleiben, so gewinnt man den Eindruck, als befänden sich die Endverzweigungen der sensiblen Fasern in irgend einer körnigen Substanz. Falls aber alle Elemente, die den Endapparat zusammensetzen, gefärbt werden, so ist es schwierig das Vorhandensein der sternförmigen Zellen deutlich zu constatiren; es gelang mir

jedoch dieselben in vielen Präparaten sehr deutlich zu erkennen. Leider gingen meine besten Präparate zu Grunde, und ich war gezwungen, meine Abbildungen nach weniger glücklichen anzufertigen. Uebrigens treten auch hier, wie Fig. 5 zeigt, die sternförmigen Zellen mit genügender Deutlichkeit hervor. Es erübrigt noch, eine wichtige Frage zu entscheiden: nämlich die nach der Herkunft der erwähnten Zellen. Bekanntlich werden sowohl die markhaltigen, als auch die marklosen Fasern von runden oder ovalen Kernen begleitet, die sich mit Methylenblau färben und an vielen Fasern zu sehen sind. Sie liegen unmittelbar der Schwann'schen Scheide auf und finden sich sehr häufig, wie Figur 4 zeigt, fast genau am Orte des Zerfalls einer Nervenfasern in ihre Endzweige. Grösstentheils liegen die genannten Kerne in gewissen, recht bedeutenden Abständen von einander. In der Nähe aber des Zerfalles einer Nervenfasern in ihre Endverzweigung ist ihre Zahl bedeutend grösser, so dass man auf einer kurzen Strecke 5—6 solcher Kerne zählen kann (Fig. 4). In solchen Fällen, wenn sich zufällig einige dieser Kerne mehr oder weniger weit von der Schwann'schen Scheide entfernt haben, kann man sehen, dass sie in der That zu Zellen gehören, die im Profile spindelförmig aussehen und gewöhnlich sehr eng dem Neurilemm anliegen (Fig. 4).

Auf die Existenz solcher Zellen habe ich schon vor längerer Zeit in früheren Arbeiten hingewiesen und mich unter anderem dahin ausgesprochen, dass sie, wie es scheint, sternförmig sind und mit ihren Ausläufern die Nervenfasern umfassen. Kürzlich gelang es L. Sala (12) diese Zellen nach der Golgi'schen Methode zu färben und so ihre Form und ihre Beziehungen zu den Nervenfasern genau festzustellen. Nach seiner Beschreibung gehören diese Zellen zu den sternförmigen Bindegewebszellen und umflechten, indem sie unmittelbar der Schwann'schen Scheide anliegen, die Nervenfasern mit ihren äusserst feinen, sich verzweigenden Ausläufern. Gestützt auf meine eigenen Beobachtungen und besonders auf die Untersuchungen von L. Sala gelangte ich zum Schluss, dass die sternförmigen Zellen in den Endapparaten mit den Sala'schen Zellen identisch sind und unmittelbar von den Nervenfasern auf die von ihnen gebildeten Endverzweigungen übergehen.

Hinsichtlich der gegenseitigen Beziehungen der Fäden eines

Endapparates zu einander wurde schon oben bemerkt, dass in der Mehrzahl der Fälle einige von diesen Fäden mit den ihnen ansitzenden sprossenartigen Ausläufern nicht unmittelbar mit einander verbunden zu sein scheinen. In Fällen, wo die Nervenfärbung sehr vollständig gelungen war, konnte man sich jedoch unschwer davon überzeugen, dass die Fäden des Endgeflechtes ein wirkliches Netz bilden, wobei die von den Fäden abgehenden Sprossen mit Hilfe feiner Fädchen eng mit den nächsten Fäden und ihren sprossenartigen Ausläufern verknüpft sind (Fig. 4). Sehr deutlich treten die Fäden dieses Netzwerkes hervor, wenn die sternförmigen Zellen der Endverzweigung entweder ganz ungefärbt blieben, oder nur ihre Kerne gefärbt wurden. Gewöhnlich sind die Maschen des Netzes, wenn es aus verdickten Fäden gebildet ist, sehr eng, aber stellenweise kann man zwischen den Fäden eines solchen Netzes runde oder unregelmässige Lücken erkennen, d. h. mit anderen Worten: die Maschen des Netzes sind stellenweise erweitert. An solchen Stellen im Netze befinden sich höchst wahrscheinlich die Körper der sternförmigen Zellen, die zusammen mit den Zellausläufern von den Fäden der Endverzweigungen umflochten werden. Auf Grund aller dieser Facta ist man genöthigt anzunehmen, dass zum Bestande der von dicken markhaltigen und marklosen Fasern gebildeten Endapparate ein Netz von Nervenfäden mit zwischen gelagerten besonderen sternförmigen Bindegewebszellen gehört; die Ausläufer dieser Zellen verflechten sich miteinander und bilden ein Stützgerüst für die Nervenfäden der Endverzweigung. Die Zellen selbst aber gehören aller Wahrscheinlichkeit nach zu den L. Sala'schen Zellen, welche die Nervenfasern begleiten.

Smirnoff hat, wie oben angegeben wurde, zuerst auf die Anwesenheit einer besonderen sensiblen Unterlage in den sensiblen Apparaten des Endokards hingewiesen, welche sich auf, oder vielleicht innerhalb der körnigen Substanz befindet, in der die Verzweigungen der Nervenfasern endigen müssen. Ob es aber in dieser sensiblen Unterlage Kerne giebt und woher die granulirte Substanz solcher Platten her stammt, diese Fragen lässt Smirnoff offen und berührt sie in seiner Schrift garnicht. Aus dem oben angeführten ist nun ersichtlich, dass es mir bis

zu einem gewissen Grade gelang, diese Lücke in Smirnowff's Untersuchungen auszufüllen, und einen Anhaltspunkt zur Beurteilung der von ihm beschriebenen sensiblen Unterlage zu geben. Die Fasern, in welche sich allmählich die eine oder andere markhaltige Nervenfasern auflöst, sind gewöhnlich zwischen den Elementen des Perikards in Niveaus, die verschieden weit von der Oberfläche entfernt sind, gelagert, wodurch die von ihnen gebildeten Endgeflechte in verschiedenen Schichten oder Etagen über einander liegend erscheinen. Davon kann man sich leicht durch verschiedene Einstellung überzeugen: man sieht, dass einige Verzweigungen fast unmittelbar dem Myokard aufliegen, andere liegen über ihnen, noch näher zur freien Oberfläche liegt eine dritte Gruppe u. s. f., bis man zu Verzweigungen kommt, die sich unmittelbar unter dem Endothel des Perikards befinden. Eine solche oberflächliche Lagerung vieler Endverzweigungen lässt sich sehr oft an vielen Präparaten dank dem Umstande beobachten, dass nicht selten - ausser den Nervenapparaten auch die Zellgrenzen und sogar die Kerne des Endothels durch Methylenblau sichtbar werden (Fig. 4). Hierbei kann man dann genau die Lage der Endverzweigungen und ihre Beziehungen zum Endothel feststellen. Gewöhnlich kann man in solchen Fällen fast bei derselben Einstellung, wo das Endothel deutlich zu sehen ist, auch die unmittelbar ihm aufliegenden Endverzweigungen sehen. Eine ganz unbedeutende Drehung der Micrometerschraube genügt, um letztere deutlich einzustellen. Recht häufig wird das Endothel stellenweise abgerieben und die Oberfläche des Perikards blosgelegt. In solchen Fällen sieht man, wie Fig. 4 zeigt, fast bei einer und derselben Focuseinstellung einerseits sehr deutlich die blosgelegten Endapparate und andererseits sehr deutlich ausgeprägte Endothelzellen, durch welche die Endverzweigungen durchscheiden. Die Endverzweigungen liegen der Unterfläche des Endothels offenbar sehr eng an, wenigstens wurden, so oft ich absichtlich mit einem Pinsel vorsichtig das Endothel entfernte, jedesmal einige von den Endverzweigungen mit abgerissen, oder, wie es schien, mehr oder weniger verschoben. Das hat wahrscheinlich Smirnowff veranlasst, im Endokard intraendotheliale Nerven anzunehmen, deren Anwesenheit ich nie constatiren konnte, ungeachtet einer sehr vollkommenen Nervenfärbung.

Hinsichtlich der Lage der Endverzweigungen ist zu bemerken, dass die subendothelialen Endverzweigungen in der Mehrzahl der Fälle sich in Ebenen ausbreiten, die der Perikardoberfläche parallel laufen. Die übrigen Apparate, welche sich in der Tiefe der Perikardschicht befinden, sind gewöhnlich ebenso orientirt, oder aber sie stehen senkrecht zur Perikardoberfläche oder ein Theil des Apparates bildet einen Winkel zur Oberfläche, während der übrige Theil ihr parallel gelagert ist. Eine solche Lagerung der Endverzweigungen hängt offenbar von ihrer Gestalt und von der Lagerung der Bindegewebsfaserbündel ab, zwischen denen sie liegen. Im Perikard trifft man bekanntlich stets mehr oder weniger Fettgewebe an. Bei gelungener Nervenfärbung kann man nun unschwer bemerken, dass einige Zweige, in welche die sensiblen Fasern zerfallen, in das Fettgewebe des Perikards eintreten, ihre Markscheide verlieren und als dicke oder dünne marklose Fasern sich anfangs winden und zum Schluss in ihre Endverzweigungen zerfallen (Fig. 8). In solchen Fällen berühren die Endapparate, wie Fig. 8 zeigt, unmittelbar die Oberfläche der Fettzellen und erscheinen infolge rein localer Bedingungen mehr oder weniger gebogen. Bisweilen trennen sich von einer Endverzweigung, die auf der Oberfläche einer Fettzelle liegt, einige varicöse Fädchen ab, welche eine der benachbarten Fettzellen umfassen und endlich an irgend einem Orte ihrer Oberfläche einen neuen Endapparat bilden (Fig. 8). In den Fettläppchen sind die Endverzweigungen in verschiedenen Abständen von der freien Oberfläche des Perikards gelagert.

Da die dicken, markhaltigen Fasern allmählich in eine Menge von Zweigen zerfallen, wobei die Theilung der Fasern oft schon innerhalb des Nervenstämmchens beginnt, so versteht es sich von selbst, dass eine solche Faser in zahlreichen sensiblen Endapparaten von verschiedener Form und Grösse endigt. Grösstentheils liegen die Endverzweigungen, in die alle Zweige irgend einer Faser auslaufen, in verschiedenen Schichten des Perikards, oder aber nur in einer oder zwei Schichten in grösserer oder geringer Entfernung von der freien Oberfläche des Perikards oder unmittelbar unter dem Endothel.

Ausser den dicken markhaltigen Fasern giebt es in den Nervenstämmchen, wie oben gesagt wurde, auch noch viele feine

markhaltige und marklose Fasern, die gleichfalls nach ihrer Lostrennung vom Nervenstammchen im Perikard mit sensiblen Apparaten endigen. Die ersteren verbreiten sich mehr oder minder weit in der Tiefe des Perikards und geben daselbst, indem sie sich mit einander verflechten, an den Ranvier'schen Schnürringen einige feine markhaltige Zweige ab (Figg. 6 u. 7). Darauf wenden sie sich zusammen mit ihren Zweigen gegen die freie Oberfläche des Perikards und verlieren bald ihre Markscheide. Nachdem sie sich in leicht varicöse Fasern und Fäden von verschiedener Dicke verwandelt haben, wenden sie sich zur freien Oberfläche des Perikards, theils in Absätzen, d. h. sie steigen ein wenig an und laufen darauf wieder eine Strecke parallel zur Oberfläche u. s. f., theils steigen sie fast vertical oder mehr oder weniger schräg zur Oberfläche hinan. Während ihres ganzen Verlaufes geben viele Fasern von Strecke zu Strecke in den verschiedenen Schichten des Perikards varicöse Seitenfäden ab, die nach kurzem Verlaufe in viele sich theilende varicöse Fädchen zerfallen, welche in verschiedenförmige Endverzweigungen auslaufen (Fig. 7). Auf diese Weise bildet jede Nervenfasern mit allen ihren Zweigen, indem sie aus der Tiefe des Perikards zur freien Oberfläche aufsteigt, eine bedeutende Anzahl von nervösen Endapparaten, die, wie man leicht durch Heben und Senken des Tubus sehen kann, in 2—3—4, nicht selten sogar in 5—6 verschiedenen Niveaus des Perikards gelagert sind (Fig. 7). Oft erreichen einige dieser Fasern die oberste, subendotheliale Schicht des Perikards und enden hier entweder sofort in sensiblen Apparaten, oder ziehen zuvor noch eine kürzere oder längere Strecke parallel der Oberfläche hin, bevor sie in ihre Endverzweigungen zerfallen. Die Fädchen, aus welchen die Endapparate bestehen, sind, soviel ich bemerken konnte, sehr dünn und bilden, indem sie sich mehrfach theilen, winden und untereinander verflechten, ein sehr dichtes Geflecht resp. Netz. Dabei pflegt jedes Fädchen des Geflechtes mit kleinen varicösen Anschwellungen und kurzen runden oder ovalen Anhängseln versehen zu sein. Die sternförmigen Zellen fand ich nur in verhältnissmässig grossen Endapparaten.

Die Grösse und Form der in Rede stehenden Apparate ist ebenso mannigfaltig, wie bei den Endapparaten der dicken, markhaltigen Fasern; ein Unterschied besteht darin, dass hier die

kleineren vorherrschen. Bisweilen behalten die dünnen markhaltigen Fasern, gleich den dicken, ihre Markscheide fast bis zum Orte ihres Zerfalles in die Endfäden bei und bilden in solchen Fällen sensible Apparate von bedeutender Grösse, die, wie die Fig. 6 zeigt, lang ausgezogen erscheinen; viele von ihnen erinnern an lange schmale Blätter. Oft verläuft in dem einen oder anderen von diesen Endapparaten die Nervenfasern, nachdem sie ihre Markscheide verloren hat, in der Axenlinie des Apparates und giebt auf diesem Wege, allmählich sich verjüngend, eine grosse Menge feiner Zweige ab, die den Apparat bilden und dabei die Faser umflechten (Fig. 6, A).

Die marklosen sensiblen Nervenfasern sind verschieden dick, erscheinen mehr oder weniger varicös, aber oft auch fast ganz glatt. Den dicken marklosen Fasern liegen gewöhnlich ovale Kerne an, die meiner Meinung nach den oben geschilderten sternförmigen Zellen angehören. Jede Faser theilt sich, aus dem Nervenstamm heraustretend, früher oder später innerhalb der Perikardschicht in zwei, drei, vier oder mehr Zweige, die in grösserer oder geringerer Entfernung von der äusseren Oberfläche des Perikards oder unmittelbar unter dem dasselbe bedeckende Endothel in Form von einfachen und zusammengesetzten Apparaten endigen. In ihrem Bau unterscheiden sich die von den oben geschilderten Fasern gebildeten Apparate nicht wesentlich von den Apparaten, in denen die feinen markhaltigen Fasern endigen. Zuweilen zerfällt irgend ein aus der Theilung einer marklosen Faser hervorgegangener Zweig vorher in einige noch feinere Zweige, die sich ihrerseits wiederum theilen und dann erst Endapparate verschiedener Form und Grösse bilden. In mehreren Fällen gelang es mir, den Gang von marklosen Nervenfasern nicht nur ausserhalb des Stämmchens, sondern auch innerhalb desselben zu verfolgen, und dabei konnte ich feststellen, dass sie häufig nach längerem Verlaufe im Stämmchen selbst zum Schluss eine dünne Markschicht erhalten, oder aber marklos bleiben und nichts weiter vorstellen, als Zweige, die sich von den dicken oder dünnen markhaltigen Fasern abzweigen. Auf Grund dieser Thatsachen scheint es mir, dass alle marklosen Fasern, die im Perikard mit sensiblen Apparaten endigen, eigentlich zu den markhaltigen Fasern gehören, die ihre Markscheide bereits im Stämm-

ehen verloren haben, oder zu marklosen Zweigen gehören, die sich von der einen oder anderen markhaltigen Faser innerhalb des Stämmchens abgezweigt haben.

Wenn wir die sensiblen Apparate der dicken markhaltigen Fasern mit denjenigen vergleichen, in welchen die dünnen markhaltigen und marklosen Fasern endigen, so bemerken wir an ihnen viel Gemeinsames, aber nebenbei auch einige eigentlich nicht wichtige Unterschiede: die Fäden, von denen die ersteren gebildet werden, erscheinen ziemlich dick und weisen recht bedeutende varicöse Anschwellungen auf; im Innern dieser Apparate finden sich sternförmige Stützzellen, und endlich verlieren die Fasern selbst in den meisten Fällen ihre Markscheide fast am Orte ihres Ueberganges in den Endapparat. Die andere Art von Endapparaten dagegen besteht aus feinen Fäden, die meist kleine varicöse Anschwellungen aufweisen; sternförmige Zellen sieht man deutlich nur in den grösseren Apparaten, und die Nervenfasern selbst, die in ihnen endigen, verlieren, wenn sie überhaupt markhaltig sind, ihre Markscheide in ziemlicher Entfernung vom Endapparate.

Wenn man sowohl complicirtere als auch einfachere Apparate, in denen alle markhaltigen und marklosen Fasern des Perikards endigen, durchmustert, so bemerkt man leicht, dass von vielen Apparaten bald ein, bald mehrere varicöse Fäden von verschiedener Dicke sich abzweigen, und diese Fäden, in verschiedenen, häufig recht bedeutenden Abständen von den betreffenden Apparaten, in eine grosse Anzahl von Fädchen zerfallen, die sich wieder theilen und unter einander verflechten, und aus denen zum Schluss neue Apparate entstehen (Figg. 1, 4, 6, 7 und 8). Von letzteren gehen übrigens oft noch ebensolche Fäden ab, die gleichfalls mit sensiblen Apparaten endigen u. s. w. In gewissen Fällen zweigen sich die obengenannten Fäden an verschiedenen Stellen von einem sensiblen Apparate ab, meist jedoch an den Ecken und bilden darauf in verschiedenen Abständen nicht nur einen, wie im genannten Falle, sondern mehrere Apparate, an denen sich häufig derselbe Vorgang wiederholt; dadurch wird eine ganze Kette eng mit

einander verbundener sensibler Apparate, von verschiedener Form und Grösse gebildet, die sich in verschiedenen Schichten des Perikards befinden.

Ausser dieser Verbindung der Hauptapparate mit secundären u. s. w. Endapparaten durch Fäden, die aus ersteren entstehen und letztere bilden, konnte ich mehrfach beobachten, dass von dem einen oder andern Apparate, der von einer beliebigen Faser oder einem ihrer Theilfäden gebildet wird, ein oder mehrere Fäden abgehen, die nicht alle zur Bildung eines neuen Apparates aufgebraucht werden, sondern sich mit Fäden vereinigen, die zur Bildung eines andern Apparates beitragen, der von den Zweigen derselben oder sogar einer andern Nervenfasern gebildet wird (Figg. 6 u. 9). Soviel ich bemerken konnte, besitzen diese oben genannten Verbindungsfäden eine verschiedene, oft sehr bedeutende Länge und können dank dieser eine Verbindung herstellen zwischen den Endapparaten, nicht nur ein und derselben, sondern auch verschiedener Nervenfasern. Fast ebensolche Beziehungen zwischen Endapparaten, wie die oben beschriebenen, finden sich nach meinen Untersuchungen mit wenigen Ausnahmen bei sehr vielen sensiblen Endapparaten (Genitalnervenkörperchen, Endkolben u. s. w.). Ueberall verbinden sich, wenigstens soweit ich auf Grund meiner zahlreichen Beobachtungen urtheilen kann, die nervösen Endapparate gleicher Herkunft mit einander durch Verbindungsfäden, die den oben genannten Fäden vollkommen analog sind.

Von den markhaltigen Fasern und den aus ihren aufeinander folgenden Theilungen entstehenden markhaltigen Aestchen zweigen sich beständig an den Ranvier'schen Schnürringen feine varicöse Fäden ab, die man als Seitenzweige oder Collaterale bezeichnen kann. Gewöhnlich zweigen sie sich im ganzen Verlaufe einer markhaltigen Faser von dem einen oder andern Ranvier'schen Schnürringe ab, meistens ein bis zwei von jedem Schnürringe, oder aber auch in der Anzahl von drei bis vier (Figg. 3, 6 u. 9).

Einige von ihnen sind kurz und zerfallen in nächster Nähe der Faser sofort in einzelne, mehrfach sich theilende varicöse Endfädchen, die, sich unter einander verflechtend, sensible Apparate bilden. Von diesen Apparaten gehen wiederum sowohl feine Fädchen ab, welche neue Endapparate bilden, als auch die oben

beschriebenen Verbindungsfäden; letztere sind, je nachdem die durch sie verbundenen Endapparate nahe beisammen oder fern von einander liegen, bald kurz, bald aber auch sehr lang. Nicht selten verlaufen sie neben der Nervenfaser bis zu dem Orte, wo letztere mit einem sensiblen Apparate endigt, und gesellen sich den Fäden bei, die den Apparat zusammensetzen (Fig. 3). Endlich bilden, wie auf Fig. 9 dargestellt ist, die Collateralen, die sich an den Ranvier'schen Schnürringen in gewissen, zuweilen sehr weiten Abständen von irgend einer markhaltigen Faser abzweigen, oft Reihen von Endapparaten und umflechten dabei die Faser selbst, die in einem solchen Falle in dem so gebildeten Geflechte, wie in einem Futterale verläuft.

Ausser den soeben beschriebenen kurzen Collateralen zweigen sich oft an dem einen oder andern Ranvier'schen Schnürring ein oder mehrere lange Fäden ab, die nach längerem oder kürzerem Verlaufe mit sensiblen Apparaten endigen, oder aber eine Stelle erreichen, wo die Faser, oder der Zweig, von dem sie ihren Ursprung nimmt, in Endfäden zerfällt, und hier zusammen mit den Endfäden einen nervösen Apparat bilden. Fast alle sensiblen Apparate, mit denen die Collateralen endigen, befinden sich stets, wie die nebenstehenden Figg. 3 und 9 zeigen, in der Nähe der Nervenfaser, begleiten sie sozusagen und können in vielen Fällen leicht für besondere, nicht mit der betreffenden Faser in Verbindung stehende, sondern blos dieselbe begleitende, völlig selbstständige marklose Fasern gehalten werden. Allein eine genauere Untersuchung ermöglicht es, den richtigen Ursprung dieser Fäden zweifellos zu erkennen und ihre Verbindung mit der gedachten Nervenfaser zu beweisen.

Die Anzahl der sensiblen Apparate in den verschiedenen Schichten des Perikards ist, wie man es bei gut gelungener Methylenblaufärbung sehen kann, so gross, dass sie unwillkürlich die Aufmerksamkeit auf sich lenkt: nicht selten gelang es mir, in einer 1 qm grossen Fläche 104 bis 294 Apparate verschiedener Form und Grösse zu zählen. Es kann also das Perikard hinsichtlich der grossen Zahl von nervösen Apparaten mit den empfindlichsten Hautstellen verglichen werden. Hinsichtlich der Nervenendigungen im Endokard kann ich die Beobachtungen Smirnof's vollkommen bestätigen und denselben alles über die nämlichen Apparate im Perikard Gesagte hinzufügen. Viele von

diesen Apparaten liegen unmittelbar unter dem Endothel des Endokards, wobei es mir nicht gelang, die von Smirnoff beschriebenen intraendothelialen Nerven im Endokard zu finden, ungeachtet der sehr vollständigen und gut geglückten Färbung der nervösen Elemente.

NervenenDIGUNGEN IN Blutgefässen (Figg. 10 und 11). In Anbetracht sowohl der bestimmten Analogie in der Entwicklung und im Baue des Herzens und der Blutgefässe, als auch gewisser physiologischer Thatsachen müsste man natürlicherweise annehmen, dass sich in der Gefässwand nicht nur motorische, sondern auch sensible Nerven, analog den NervenenDIGUNGEN im Herzen, befänden. Zur Entscheidung dieser Frage untersuchte ich zuerst diejenigen Gefässe, welche sich in der Herzwand verzweigen, d. h. in den Zweigen der Arter. und Ven. coron. cordis. Gewöhnlich treten bei der oben beschriebenen Methylenblaufärbung nicht nur die Nerven, sondern auch die Blutgefässe, Arterien, Venen und Capillaren deutlich hervor, sowohl in Folge einer Färbung der glatten Muskulatur in der Wand der Arterien und Venen, als auch in Folge der Färbung der Zellgrenzen im Gefässendothel. Daher kann man, wie im Herzen, so auch fast in allen Organen ohne besondere Mühe die Beziehungen der Nerven zu allen Schichten der Blutgefässwand studiren.

Vor allem muss gesagt werden, dass, wie man fast in jedem Präparate sehen kann, die im Perikard und im Bindegewebe des Myokards verlaufenden Arterien und Venen in ihrer ganzen Ausdehnung von feinen Nervenästchen begleitet werden, die in ihrer äusseren Bindegewebshülle eingebettet sind und ausschliesslich aus glatten und varicösen Fasern und Fäden bestehen (Fig. 10). Vielen Fasern sind ovale Kerne angelagert, die aller Wahrscheinlichkeit nach zu den bereits oben genannten sternförmigen Sala-schen Zellen gehören. In einzelnen Fällen gelang es mir, einige dieser Fäden in bedeutender Ausdehnung zu verfolgen und zu constatiren, dass sie Ausläufer von sympathischen Ganglienzellen sind, von denen eine grosse Menge im Verlaufe der Nervenstämmchen, besonders in der Wand der Vorkammer, zu finden ist. Nicht selten findet man einzelne sympathische Zellen in den feinen Nervenstämmchen, die sich in der äusseren Hülle kleiner Arterien befinden. Alle soeben beschriebenen Nervenstämmchen

und Zweige theilen sich mehrfach und verflechten sich unter einander, wodurch sie in der Adventitia mikroskopischer Arterien und Venen ein mehr oder weniger dichtes Geflecht bilden. Gewöhnlich färbt sich dieses mit Methylenblau verhältnissmässig sehr leicht und man sieht es fast in jedem Präparate. Von genanntem Geflechte entspringt eine Anzahl feiner varicöser Fäden, welche zur Muscularis der Gefässe hinziehen, dort in eine bedeutende Anzahl feinsten varicöser Fädchen zerfallen und sowohl auf der Oberfläche als auch zwischen den Muskelzellen sich verbreitend, letztere umflechten. Bisweilen gehen von diesen Endfäden kurze, verschiedenförmige, seitliche, sprossenartige Ausläufer ab, oder aber das eine oder andere Fädchen theilt sich in einzelne kurze Fädchen, die scheinbar frei in der Muscularis der Gefässe verschiedener Organe endigen, wie solches schon längst von R. y Cajal, Retzius u. a. gesehen und beschrieben worden ist. Ob derartige freie Nervenendigungen überhaupt existiren, oder ob ihre Anwesenheit nur von der ungentügenden Nervenfärbung bedingt ist, will ich in der vorliegenden Mittheilung nicht entscheiden.

Das Perivasculargeflecht mit den von ihm zur Muscularis der Gefässwand abgehenden Fäden sieht man besonders gut und deutlich in Arterien; in den Venen dagegen ist das Perivasculargeflecht weitmaschig, arm an Nerven und giebt eine bedeutend geringere Menge an die Muskelemente der Wand ab. Die unmittelbare Verbindung einiger Fasern des Perivasculargeflechtes mit sympathischen Zellen und der Charakter der Fasern selbst spricht unzweifelhaft dafür, dass sie zu den sympathischen, marklosen Fasern gehören; aber die Beziehung der Endverzweigungen der Fasern zu den Muskeln der Gefässwand weist unzweifelhaft auf ihre Zugehörigkeit zu den vasomotorischen Nerven hin.

Ausser diesen Fasern gelang es mir, auch in der Wand der Arterien und theilweise der Venen eine andere Art von Fasern nachzuweisen, die, nach der Art ihrer Endigungen zu urtheilen, wahrscheinlich andern Ursprunges sind, als die oben beschriebenen Fasern und mit letzteren nichts gemein haben. In Präparaten aus dem Herzen, vorzüglich aus den Vorkammern, bemerkte ich bei gelungener Nervenfärbung, dass sich von den im Perikard und im Bindegewebe des Myokards verlaufenden Nervenstämmchen ziemlich dicke, mehr oder weniger varicöse marklose Fasern

abzweigen, die sich nach längerem oder kürzerem Verlaufe zur Wand irgend einer Arterie oder Vene begeben. Nachdem sie die Gefässwand erreicht haben, treten sie in die äussere Hülle (Adventitia) ein, darauf verlaufen sie in verschiedenem Grade gewunden eine Strecke weit parallel oder unter einem gewissen Winkel zur Längsaxe des Gefässes und theilnehmen sich, so viel ich sehen konnte, in ihrem Verlaufe in keiner Weise an der Bildung der Perivasculargeflechte (Figg. 10 u. 11); jedenfalls geben sie keinerlei Fäden an die Gefässmuscularis ab. Meistentheils zerfällt eine jede solche Faser nach verhältnissmässig kurzem Verlaufe in eine Menge feiner, varicöser und mehrfach sich theilender Fädchen, die bisweilen mit seitlichen Auswüchsen von verschiedener Form und Grösse behaftet sind (Figg. 10 u. 11). Die genannten Fädchen verflechten sich miteinander in der aller-verschiedensten Weise und bilden einen Endapparat, der das Aussehen einer mehr oder weniger dicken Platte hat und nach Bau, Grösse, Form u. s. w. sich nicht von den sensiblen Apparaten des Perikards unterscheidet, welche von den marklosen und feinen markhaltigen Fasern gebildet werden.

Die sensiblen Plättchen liegen, je nach der Dicke der äussersten Umhüllungsschicht der Gefässe entweder fast unmittelbar auf der Muscularis oder aber, ähnlich wie im Perikard und Endokard, in mehreren Schichten über einander. In ihnen kann man bisweilen sternförmige Zellen oder die ihnen gehörigen Kerne sehen, weit seltener allerdings, als in den entsprechenden Apparaten des Herzens. Nicht selten gehen von dem einen oder andern Endplättchen ein oder mehrere varicöse Fädchen ab, die entweder, wie Figg. 10 u. 11 zeigen, zur Bildung neuer sensibler Apparate Verwendung finden, oder aber nur Verbindungsfäden darstellen, welche die von den Zweigen einer und derselben oder verschiedener sensibler Nervenfasern gebildeten Endverzweigungen mit einander verbinden.

In gewissen Fällen kann man sehen, dass die eine oder andere von den in Rede stehenden Fasern, die in der Adventitia verlaufen, sich in einige marklose Zweige theilt, von denen jeder mit einer sensiblen Platte endigt. Bisweilen findet die Theilung einer solchen Faser nach Austritt aus dem Nervenstämmchen ausserhalb der Gefässwand statt, wobei die aus dieser Theilung hervorgehenden Zweige entweder an ein und dasselbe Gefäss oder an

verschiedene Zweige eines bestimmten Gefässes herantreten und mit sensiblen Apparaten endigen. Die Anzahl der in der äusseren Umhüllungsschicht der Gefässe liegenden Endapparate ist, wie es scheint, sehr gross, da man bei gut geglückter Nervenfärbung in einem begrenzten Gebiete der Gefässwand mehrere derartige gefärbte Apparate unterscheiden kann. Gewöhnlich betrug der kleinste Durchmesser der Arterien und Venen der Herzwand, in deren äusserer Hüllschicht ich die sensiblen Plättchen fand, ungefähr 0,04 bis 0,07 mm.

Nicht selten sieht man deutlich bei verschiedener Tubus-Einstellung, wie von einem sensiblen Apparate auf der dem Auge zugekehrten Oberfläche der Gefässwand ein varicöser Faden abgeht, der auf die Seitenfläche herabsteigend einem neuen Apparate den Ursprung giebt; ein Theil dieses Apparates liegt auf der seitlichen Oberfläche der Gefässwand und erscheint im Profile, während der übrige Theil auf der vom Auge abgewandten Gefässwand liegt (Fig. 10). Von dem soeben genannten Theile des Apparates gehen wiederum einige Fäden ab, die zwei andere Endapparate bilden.

Ungeachtet dessen, dass die Fasern, welche in der Adventitia der Gefässe mit sensiblen Platten endigen, wie gesagt, marklos sind, so kann man sich bei genauerer Untersuchung doch davon überzeugen, dass viele von ihnen in grösserer oder geringerer Entfernung vom Gefässe sich mit einer dünnen Markschicht umgeben und so als markhaltige Fasern in das eine oder andere Nervenstämmchen eintreten. In einigen Fällen tritt eine von den genannten Fasern zuerst als marklose Faser in ein Nervenstämmchen ein und umgiebt sich nach kürzerem oder längerem Verlaufe mit einer Markscheide. Auf Grund dieser Thatsachen nehme ich an, dass aller Wahrscheinlichkeit nach alle sensiblen Nervenfasern, die in der Blutgefässwand endigen, markhaltig sind und nur nach Verlust ihrer Markscheide innerhalb oder ausserhalb des Nervenstämmchens das Aussehen markloser Fasern annehmen.

Da von mir die Anwesenheit von sensiblen Apparaten in den Zweigen der Arteria coronariae verschiedenen Kalibers constatirt wurde, so konnte ich nicht umhin, die Anwesenheit ebensolcher Apparate auch in der Adventitia anderer Gefässe voraus-

zusetzen. Um diese Frage zu entscheiden, untersuchte ich das Centrum tendineum des Diaphragma, die Gallenblasenwand und die Nierenkapsel der obengenannten Thiere und fand meine Annahme durch die Thatsachen bestätigt: in den genannten Organen fand ich markhaltige Fasern, die in der äusseren Hülle der Arterien mit den oben beschriebenen Endapparaten endigten. Im Hinblick auf diese Resultate ist es nun sehr interessant, die Beziehungen der sensiblen Nerven zu den grossen Blutgefässen zu studiren, deren Wand in drei Schichten: Adventitia, Media und Intima deutlich differenzirt ist. Aus Mangel an Zeit schlug ich dem in meinem Laboratorium arbeitenden Herrn stud. Schemetkin vor, dieses Thema zu bearbeiten. Herr Schemetkin untersuchte daraufhin den Aortabogen und die Lungenarterien, wobei es ihm gelang, in der Adventitia, besonders aber in der Intima dieser Gefässe eine grosse Anzahl sensibler Plättchen aufzufinden, welche vollkommen analog sind den von mir im Perikard und in der Adventitia mikroskopischer Gefässe und von Smirnoff im Endokard und im Bindegewebe des Myokards beschriebenen Apparaten. Ebenso wie im Perikard und im Endokard, so liegen auch in der Intima viele von den sensiblen Apparaten unmittelbar unter dem Endothel; andere Apparate liegen mehr nach aussen. Es unterliegt keinem Zweifel, dass die von mir und Schemetkin aufgefundenen sensiblen Nervenendigungen der Gefässwand nicht nur oben genannten, sondern überhaupt allen Blutgefässen zukommen.

Bevor ich diese Mittheilung schliesse, muss ich noch folgendes hinzufügen. Beim Durchmustern des Fettgewebes, welches oft in grossen Mengen im Perikard angehäuft ist, bemerkt man stets zwischen den Fettzellen besondere sternförmige Zellen, die sich mit Methylenblau sehr deutlich färben. Gewöhnlich besitzt eine jede solche Zelle einen verhältnissmässig grossen, ovalen Kern, der von wenig Protoplasma umgeben ist. Vom Zellkörper gehen viele feine, nicht selten varicöse Ausläufer ab, die sich mit den Ausläufern anderer sternförmiger Zellen verflechten und die Fettzellen umflechten (Fig. 13). Im Hinblick darauf, dass die genannten Zellen in ihrer Gestalt, im Charakter ihrer Ausläufer, in ihrer Fähigkeit, sich mit Methylenblau zu färben etc., vollkommen den sternförmigen Zellen gleichen, die ich in der Gefässwand des Darmes, Diaphragmas

etc. beschrieben habe, kam es mir darauf an, zu untersuchen, ob sie analoge Beziehungen zu der Wand der Herzgefäße haben. In der That konnte ich beim Durchmustern meiner Präparate vom Perikard, besonders an den Orten, wo die Gefäße noch mit Blut gefüllt oder die Grenzen ihrer Endothelialzellen durch Methylenblau kenntlich gemacht waren, bemerken, dass die sternförmigen Zellen überall der Gefässwand unmittelbar anliegen und, wie Fig. 14 zeigt, um die Capillaren ebenso wie um die kleinen Arterien und Venen perivaskuläre Geflechte bilden. Ausserdem kann man an denselben Präparaten immer zwischen den Fettzellen das Vorhandensein dünner varicöser Fäden bemerken, welche sich verschiedenartig winden und die Fettzellen umflechten (Fig. 12). Dadurch, dass es im Fettläppchen immer viele Gefäße giebt und dass die Fettzellen von Capillaren umflochten sind, erklärt sich einerseits die Anwesenheit der sternförmigen Zellen im Fettläppchen und ihre eigenthümlichen Beziehungen zu den Fettzellen, andererseits das Vorhandensein von Nervenfäden, die nach meiner Meinung zu den Capillaren gehören.

Litteraturverzeichnis.

1. A. Smirnoff, Ueber die sensiblen Nervenendigungen im Herzen bei Amphibien und Säugethieren. Anat. Anz. Bd. X, Nr. 23.
2. S. Ramon y Cajal und C. Sala, Terminacion de los nervios y tubos glandulares del pancreas de los vertebrados. Trabajo del laboratorio de la Facultad de Medicina de Barcelona, 1891.
3. G. Retzius, Zur Kenntniss der motorischen Nervenendigungen, Biol. Unters., IV. Folge. 1892.
4. A. Bietti, Sulla distribuzione e terminazione delle fibre nervose nella corioidea, Bollettino della Societa Medico-Chirurgica di Pavia, 1895.
5. Sachs, Müller's Archiv, 1875.
6. Rollett, Sitzungsberichte der kais. Akad. der Wissensch., LXXIII, Wien 1876.
7. Golgi, Memorie della Reale Accademia delle Scienze di Torino, Ser. II, T. XXXII. 1880.
8. Cattaneo, Memorie della Reale Accad. delle Scienze di Torino, Ser. II, T. XXXVIII. 1887.

9. Kölliker, Sitzungsberichte der phys.-med. Gesellschaft zu Würzburg 1889.
Derselbe, Handbuch der Gewebelehre des Menschen. 6. Aufl. 1889.
10. Ciaccio, Memorie delle Reale Accad. delle Scienze dell' Instituto di Bologna, Ser. IV, T. X—XIV. 1890.
11. A. Smirnoff, Ueber die Sehnennerven bei *Rana temporaria* etc. Beitrag zum 73. Bd. der gelehrten Blätter der kais. Akad. d. Wiss., Nr. 4, 1893, St. Petersburg (Russisch).
12. L. Sala, Contribution à la connaissance de la structure des nerfs périphériques, Arch. Ital. de Biologie, T. XXIV, Fasc. III. 1895.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel IV, V u. VI.

- Fig. 1 *a, a', a''*. Verschiedene markhaltige Nervenfasern, deren Endverzweigungen (*b*) unter einander verbunden sind; *c*) Nervenfasern, welche sich von den Endverzweigungen abtheilen und neue sensible Apparate bilden. Alle Verzweigungen befinden sich auf einem Niveau, fast unterhalb des Perikardendothels. Vorhof des Katzenherzens. 3.
- Fig. 2 *A, B, C* und *D*. *a*) Dicke markhaltige Nervenfasern und die von ihnen gebildeten Endverzweigungen; auf Fig. *D* besitzt die Endverzweigung die Gestalt eines Knäuels. Alle Endverzweigungen, mit Ausnahme der auf Fig. *D* abgebildeten, befinden sich unmittelbar unterhalb des Perikardendothels. Vorhof des Katzenherzens. Fig. *A* und *B* sind mit Obj. 6 und Fig. *C* und *D* mit Obj. 5 gezeichnet worden.
- Fig. 3. *a*) Dicke markhaltige Nervenfasern und die von ihr gebildete Endverzweigung, welche sich unmittelbar unterhalb des Endothels befindet; *b*) Kerne der Sternzellen der Endverzweigung; *c*) collaterales Aestchen, welches sich an der Bildung der Endverzweigung beteiligt. Vorhof des Katzenherzens. 6.
- Fig. 4. *a*) Dicke markhaltige Nervenfasern, welche die Marksubstanz vor ihrem Zerfall in Endverzweigungen verloren haben; *b*) sternförmige Zellen, die den Fasern anliegen; *c*) Kerne der in den Endverzweigungen liegenden Sternzellen; *d*) Nervenfasern, welcher sich von dem Endapparat abtheilt und einen neuen Apparat bildet; *e*) Endothel. Alle Endverzweigungen liegen unterhalb des Endothels, wobei die Fasern jeder Verzweigung ein wahres Netzwerk bilden. Vorhof eines Katzenherzens. 8^a.
- Fig. 5. *a*) Markhaltige Nervenfasern, welche einen Endapparat bilden; *b*) Sternzellen, die in der Endverzweigung liegen. Vorhof eines Katzenherzens. 8^a.

- Fig. 6. *a*) Dünne markhaltige Nervenfasern mit ihrer Endverzweigung (*A*); *b*) collaterales Aestchen, welches einen Endapparat (*B*) bildet, von dem sich Fädchen (*d*) abzweigen, die einen neuen Apparat (*C*) bilden; letzterer entsendet einen dünnen, langen Faden, welcher mit einer Endverzweigung endigt, die auf der Zeichnung nicht dargestellt ist; *c*) marklose Nervenfasern, von deren Endverzweigung (*D*) dünne Verbindungsfädchen (*e*) abgehen und zum Apparate *B* führen. Der Endapparat *A* liegt näher zur freien (äusseren) Oberfläche des Perikards, als die übrigen Apparate. Vorhof eines Katzenherzens. 6.
- Fig. 7 *A* und *B*. *A*) Dünne markhaltige Nervenfasern (*a*), welche mit zahlreichen Endverzweigungen endigen, die auf verschiedenen Höhen von der freien Perikardoberfläche liegen. 4. *B*) eine Nervenfasern (*a*), welche die Marksubstanz verloren hat; von ihr gehen viele Aestchen ab, die mit Endverzweigungen endigen; letztere liegen auf verschiedener Höhe von der freien Perikardoberfläche. 5. Die Endverzweigungen, welche unmittelbar unterhalb des Perikardendothels liegen, sind dunkelviolet gezeichnet; in dem Maasse wie sie sich von der freien Perikardfläche entfernen, ist der Ton der violetten Farbe allmählich heller gehalten. Vorhof einer Katze.
- Fig. 8. *a*) Marklose Nervenfasern, die mit einem sensiblen Apparate endigt; letzterer liegt zwischen Fettzellen (*b*); vom Endapparate gehen mehrere Fäden ab, welche einen neuen Apparat bilden. Vorhof einer Katze. 6.
- Fig. 9. *a*) Markhaltige Nervenfasern, mit an einer Stelle fehlender Marksubstanz; *b*) collaterale Aestchen, welche Endapparate bilden, mit von den letzteren abgehenden Verbindungsfäden (*c*); einige collaterale Aestchen begleiten die betreffende Fasern. Vorhof einer Katze. 6.
- Fig. 10. *A*) Nervenstämmchen; *B*) Arterie; *a*) markhaltige Nervenfasern, welche in der äusseren Arterienhülle mit einem sensiblen Apparate endigt, von dem sich Fäden abzweigen, welche mehrere neue Apparate bilden; *b*) Nervenfasern, welche um die Arterie herum ein perivascularäres Geflecht bilden; *c*) glatte Muskelfasern; *d*) Grenzen zwischen den Endothelzellen. Perikard eines Katzenvorhofs. 6.
- Fig. 11. *A*) Arterie; *a*) marklose Fasern, welche in der äusseren Arterienhülle mit Endapparaten endigen; von einem Apparate geht ein Fädchen ab, welches einen neuen Apparat bildet; *b*) Grenzen zwischen Endothelzellen. Perikard eines Katzenvorhofs. 6.
- Fig. 12. *a*) Nervenfasern, welche Fettzellen umflechten. Vorhof einer Katze. 6.
- Fig. 13. *a*) Sternzellen und die von ihren Fortsätzen umflochtenen Fettzellen (*b*). Vorhof einer Katze. 6.

Fig. 14. a) Sternzellen, welche mit ihren Fortsätzen ein Capillargefäss umflechten. Vorhof eines Hundes. 6.

Alle Zeichnungen sind mit Hülfe des Oberhäuser'schen Zeichenprismas gezeichnet worden. Die am Ende jeder Figurenerklärung stehende Zahl bezeichnet das Objectiv von Reichert'schen Systemen.

Transplantationsversuche mit Hydra.

Von

Georg Wetzel,

Assistent am physiologischen Institut zu Breslau.

Hierzu Tafel VII.

Im XXXXV. Bande dieses Archives habe ich eine Reihe von Transplantationsversuchen am Süsswasserpolypen mitgetheilt, die ich leider aus Mangel an Material in mancher Hinsicht unvollständig lassen musste. Ich habe die Versuche daher zu verschiedenen Malen bei geeigneter Gelegenheit wieder aufgenommen und bringe im Folgenden die nothwendigen Ergänzungen zu meiner ersten Arbeit. Die grösste Zahl der hier mitgetheilten Beobachtungen ist während des vergangenen Sommers im physiologischen Institute zu Marburg gemacht worden, wo ich mich des lebhaften Interesses des Herrn Professor Kossel an meinen Versuchen zu erfreuen hatte.

Verwachsungsversuche zwischen Individuen einer Art.

Legitime Transplantationen.

Für Transplantationen innerhalb der Grenzen einer Art möchte ich den Namen legitime Transplantation vorschlagen, da es an einer kurzen Bezeichnung hierfür mangelt. Diejenigen Pfpfungen, welche diese Grenze überschreiten, kann man dem-

entsprechend illegitime nennen, falls man nicht lieber hierfür den von Giard gemachten Vorschlag, sie (greffe heteroplastique) heteroplastische Pfropfung zu nennen, befolgen will. Für die legitimen Pfropfungen hat Giard keine gemeinsame Bezeichnung. Er unterscheidet bei ihnen diejenigen, welche auf ein Individuum beschränkt bleiben und die, welche die Grenze des Individuums, nicht aber der Art überschreiten. Die ersteren heissen bei ihm autoplastisch, die anderen homoplastisch. Beide würden sich als legitime zusammenfassen lassen.

Meine früheren Experimente beschränkten sich auf *Hydra fusca* und behandelten ziemlich erschöpfend die wesentlichen Transplantationsmöglichkeiten, welche auf Grund des anatomischen Baues des Thieres denkbar sind. Dieselben Versuche habe ich nun an *Hydra viridis* in sehr geringer, an *grisea* in grösserer Anzahl angestellt und sie mit *Hydra fusca* wiederholt. Da ich bei allen Arten die gleichen Vorgänge konstatiren konnte, so theile ich hier nur einige wenige Versuche mit, die einen in wesentlichen Dingen abweichenden Verlauf nahmen.

Versuch vom 15. September 1896.

Zwei Exemplaren von *Hydra grisea* wurde die hintere Körperhälfte fortgeschnitten und die Kopfstücke wurden mit ihren aboralen Schnittflächen verheilt. — Dies geschah mit Hülfe der von mir früher angegebenen Methode, die im wesentlichen darin besteht, dass die Thiere auf eine Schweinsborste geschoben und auf einem Objektträger in wenig Wasser sich selbst überlassen werden. — Es entstand ein einziges Thier, das einen langen Schlauch bildete, der an beiden Polen in einen Kopf endigte. Die Stelle der Verwachsung war schon nach wenigen Tagen nicht mehr erkennbar. Am 20. September schnitt ich den einen Kopf dicht unter dem Tentakelkranze ab. Drei Tentakeln blieben dabei noch sitzen und mussten mit einem zweiten Schnitt für sich entfernt werden. Die drei durch einen dünnen Mundsaum zusammenhängenden Tentakel lebten einige Zeit ohne sich zu einem ganzen Thiere zu regeneriren. Das andere grössere Stück des Tentakelkranzes verwandelte sich indess in eine kleine Hydra, die am 26. mit einem neugebildeten Fusse am Boden des Glases festsass. Das Hauptthier trieb an dem gekürzten Kopfe zwei kleine Höcker, die anfangs keine bestimmte Gestalt besaßen,

sich aber allmählich in eine einzige Fuss Scheibe von nicht ganz regelmässigen Umrissen umformten, mit der der Polyp sich an dem Blatte einer Elodea festheftete. Am 3. Oktober wurde er konservirt und darauf in Längsschnitte zerlegt, auf denen die charakteristischen hohen Sektretzellen des Hydrafusses nachweisbar waren. Die äussere Gestalt der unregelmässigen Fuss Scheibe zeigt Figur 3.

Versuch vom 10. Juni 1897.

Die Kopfstücke zweier Exemplare von *Hydra grisea* wurden wie im vorhergehenden Versuche vertheilt. Es entstand ein Doppelkopf. Am 11. Juni befand sich nahe der Mitte des Körpers, also an oder in der Nähe der nicht mehr sicher erkennbaren Vereinigungsstelle ein kleiner Höcker. Dieser entwickelte an seiner Spitze Tentakeln, ohne dass an seiner Basis eine Einschnürung entstanden wäre, wie es bei einer typischen Knospe, wofür ich ihn anfangs hielt, hätte sein müssen (Fig. 4a). Er ging selbst dann noch mit breiter Basis in den Hauptleib über, als sich seine Spitze schon zu einem vollständigen Kopfe entwickelt hatte, der seine Funktion erfüllte, indem er Nahrung aufnahm. Inzwischen verwuchs an dem ihm näher liegenden der beiden Köpfe die Mundöffnung, darauf verminderte sich die Anzahl der Tentakel des letzteren, die mit einander vom Grunde nach der Spitze zu verschmelzen, so dass verzweigte Tentakel entstanden (Fig. 5). Gleichzeitig wechselte die gegenseitige Stellung der drei Köpfe: der eine unveränderte Kopf und der neugebildete (Fig. 4, 5, 6) lagen an den entgegengesetzten Enden eines etwas gebogenen Leibes, auf dessen Mitte senkrecht zur Längsachse nun der zurückgebildete Kopf als ein kleiner Höcker mit einem einzigen kurzen Fangarme stand (Fig. 6). Gegen die Mitte des Juli ging das Thier zu Grunde. Ich bemerke bei dieser Gelegenheit, dass *grisea* sich ungleich empfindlicher gegen alle möglichen Einflüsse erwies als *fusca*, selbst bei der Versetzung in anderes Wasser als das gewohnte an Reizbarkeit einbüsste und auch bedeutend schwerer zu ernähren war als *fusca*, die mit ihren starken Fangarmen selbst sehr grosse Daphnien zu verschlingen vermag.

Auf die Bedeutung dieser beiden Experimente komme ich unten zurück.

Die mikroskopische Untersuchung der Verwachungsstelle, die ich bei meiner ersten Bearbeitung dieses Themas unterlassen musste, war durchaus erforderlich, um alle Zweifel an der völligen Verwachsung zweier gleichnamiger Pole zu beseitigen. Solche Zweifel waren in den Fällen, in denen die ursprünglich entgegengesetzt gerichteten Axen sich parallel stellten und die Theile der Länge nach verschmolzen, von vorn herein ausgeschlossen. Aber hier war ja auch die entgegengesetzte Richtung der Axen nicht bestehen geblieben. Wo diese jedoch dauernd bestehen blieb, was in ganz reiner Form nur bei der Verbindung zweier aboraler Pole eintrat, da konnte die Thatsache, dass solche Thiere sich stets nach voraufgehender Bildung eines gemeinsamen Fusses unter der Bildung einer erst gemeinsamen und dann sich theilenden Fussescheibe in der Mitte dieses Fusses trennten, zu Bedenken Veranlassung geben, ob denn vorher überhaupt völlige Verwachsung bestanden habe. Daher bringe ich hier die Resultate der mikroskopischen Untersuchung, welche die Annahme bestätigen, dass die Verwachsung in allen Fällen vollständig ist.

Ich habe dazu ausschliesslich entgegengesetzt vereinigte Kopfstücke benutzt, da, wie soeben gesagt, diese allein dauernd in der ursprünglichen Lage verharren und auch den hauptsächlichsten Anlass zu Zweifeln bieten.

Die Technik war einfach. Ich blieb nach einigem Ausprobiren bei folgender stehen. Die in ganz wenig Wasser lang ausgestreckten Thiere wurden mit einer von vom Rath angegebenen Fixierungsmischung aus Pikrinsäure, Osmiumsäure und Eisessig, die aus einer Saugpipette in geringer Menge auf sie gespritzt wurde, überrascht und darin 10 Minuten lang fixirt. Nachdem die Objekte in Paraffin eingebettet und geschnitten waren, diente zur Färbung auf dem Objektträger der Karmalaun P. Mayer's. Die unverdünnte Farblösung liess ich circa 2 Stunden einwirken und erzielte damit eine intensive Färbung, während mit Alaunkarmin nach noch längerer Zeit das Objekt nur einen schwachen röthlichen Ton annahm.

Ich untersuchte die Thiere zu den verschiedensten Zeiten nach der Operation und legte durch sie Längsschnitte senkrecht zur Verwachungszone.

Figur 1 stellt einen Theil eines Schnittes dar, der einem aus zwei Kopfstücken von fusca zusammengesetzten Doppelthiere

entnommen ist, welches 2 Stunden nach der Operation abgetödtet wurde. Bei *a* liegt die Stelle der Verheilung. Das Ektoderm der einen Seite geht kontinuierlich in das der andern über und ebenso das Entoderm. Im Entoderm ist eine gewisse Unordnung in der Lagerung der Zellen erkennbar. Die Stützlamelle, die in der Zeichnung der Deutlichkeit halber blau kolorirt ist, endigt beiderseits vor der Stelle *a*, an der sich nur Zellen befinden und keine Lamelle. Die an den freien Enden der Lamelle festgehefteten Zellen gehen von hier aus radienartig divergirend nach *a* zu. — Der Schnitt zeigt somit die grossen Zellen beider Keimblätter, nicht aber die Stützlamelle vereinigt und das eigenartige Ausstrahlen der vereinigten Zellen von den beiden Lamellenenden aus ist als eine Folge einer Kontraktion anzusehen, die das Thier kurz vor dem Absterben auf den heftigen Reiz hin ausgeführt hat. Die um die Lamelle liegenden und mit ihr verbundenen kontraktile Theile beider Stücke zogen sich zusammen, die vorher wahrscheinlich sich berührenden Schnittenden der Lamelle rückten auseinander und verzerren die schon verklebten Zellen zu der dargestellten Figur. Ueber die der Lamelle benachbarten Zellen, insbesondere die Ganglienzellen, ist aus den Schnitten nichts zu erfahren; das wahrscheinlichste ist, dass sie gleich der Lamelle noch nicht verwachsen sind, und diese Annahme findet in den unten beschriebenen Versuchen über den Uebergang des Reizes von der einen Hälfte auf die andere ihre Bestätigung. Ausserdem liegen die kleinen Kerne, welche den Ganglienzellen zugehören müssen, so weit entfernt von einander, dass eine Kommunikation der Zellen sehr unwahrscheinlich wird. — Dass auf meinen Schnitten die feinen nervösen Elemente nicht isolirt erkennbar sind, liegt an der Zartheit des Objektes, wie denn unter anderen auch K. C. Schneider¹⁾ hervorhebt, dass man diese Elemente nur mit Hülfe von Isolirmethoden studiren kann, während es „auf Schnitten kaum möglich“ ist, „im Ektoderm Zellgrenzen zu erkennen, geschweige denn die einzelnen subepithelialen Elemente auseinanderzuhalten“.

Das beschriebene Bild findet sich nur dann, wenn die Stücke noch zu einer Kontraktion vor dem Absterben fähig waren, er-

1) K. C. Schneider, Histologie von *Hydra fusca* etc. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 35, S. 322.

starren sie momentan, ohne erst eine solche ausführen zu können, so ist es in der Regel unmöglich, irgend etwas auffallendes an der Verheilungsstelle zu entdecken und sie ist dann nur an der verschiedenen Pigmentirung der zusammenstossenden Theile, an einer geringen Einschnürung oder in selteneren Fällen an Verletzungen des Entoderms zu erkennen, die zuweilen beim Einführen der Borste nicht zu vermeiden sind.

Objekte, die vor weniger als zwei Stunden operirt waren, habe ich nicht schneiden können, da sie entweder schon beim Abtöden oder bei irgend einer der zur Konservirung erforderlichen Manipulationen auseinanderfielen. Solche wieder, die 4, 6 oder wenig Stunden mehr nach der Operation zugebracht hatten, zeigten wesentlich dieselben Verhältnisse wie die 2 Stunden alten, jedoch in der Regel mit geringerer Deutlichkeit. Bei Thieren, die etwa 12 Stunden oder noch älter waren, liess sich ausser einer geringeren Dicke der Leibeswand an der Verbindungsstelle, die auch äusserlich als Ringfureche wahrnehmbar war, nichts abnormes auffinden, und Thiere, an denen auch äusserlich die Fureche nicht mehr zu sehen war, erwiesen sich mikroskopisch der ganzen Länge nach gleichmässig gebaut. Hiervon giebt Fig. 2 eine Anschauung, in der die eine Seite eines Schnittes durch einen 5 Tage alten Doppelkopf von *fusea* abgebildet ist. Auch die Lamelle ist hier kontinuierlich. Die Abbildung reicht beiderseits bis in die Nähe des Tentakelansatzes, die ursprüngliche Verheilungsstelle musste in seinem mittleren Theile gelegen sein, es ist keine Spur davon aufzufinden.

Die Abbildung Figur 1 bezieht sich auf umgekehrt verheilte Stücke. Genau dasselbe Bild gewähren aber auch Pfropfthiere, deren Theile in gleicher Orientirung verheilt worden sind. Es gelangte selbst zur Beobachtung an Hydren, die in zwei Stücke geschnitten und sofort wieder zusammengefügt worden waren. Natürlich findet sich später auch bei diesen keine Spur der Schnittstelle mehr vor.

Von ganz späten Entwicklungsstadien der Doppelköpfe habe ich schliesslich noch solche geschnitten, die soeben eine gemeinsame Fussseibe gebildet hatten. Ich traf hier eine ununterbrochene Reihe langer Drüsenzellen an, wie bei einem Schnitt durch eine gewöhnliche Fussseibe und doch würde diese Fussseibe später sich eingekerbt und sich in zweie getrennt haben.

In beliebiger Richtung verheilte Hydren von einer Art verwachsen also stets vollkommen. Dabei verwächst Ektoderm mit Ektoderm, Entoderm mit Entoderm und die Stützlamelle mit der des anderen Thieres, also jedes Gewebe mit seinesgleichen. Dies geschieht direkt, ohne Bildung eines Exsudates oder gar eines Narbengewebes, einfach durch Anlagerung der Zellen an einander. Hierin gleichen meine Befunde histologisch vollkommen denen, die Born an Amphibienlarven erhalten hat. Auch hier lagern sich die embryonalen Zellen direkt zusammen. Das auf niedriger Stufe stehende ausgewachsene organische Wesen verhält sich wie in manchem anderen, so auch hierin analog dem höheren in embryonalem Zustande. Aus diesem Grund vermuthet auch Born, dass die histologische Untersuchung der verwachsenen Hydren Verhältnisse ergeben würde, welche den von ihm bei Froeschlarven erhaltenen gleichen.

Eine kleine Besonderheit bedingt noch die Existenz der Stützlamelle, die ja eine Art intercellulärer Substanz ist und sich etwa mit der Intercellulärsbstanz des Bindegewebes vergleichen lässt. Ob sich die Enden der beiden Stützlamellen auch einfach verbinden oder ob hier neue Stützsubstanz gebildet wird, kann ich nicht entscheiden, halte jedoch die Annahme, dass es dabei zur Bildung neuer Stützsubstanz kommt, für wahrscheinlicher.

Eine Modifikation des Trembley'schen Umstülpungsversuches.

Zuerst von Engelmann, dann von Nussbaum und schliesslich von Ischikawa wurde die Unmöglichkeit nachgewiesen, einen umgestülpten Polypen dauernd in dieser Lage zu erhalten. Die von dem Erfinder dieses Versuches, Trembley aufgestellte Behauptung, dass infolge der Umstülpung das nach aussen gekehrte Entoderm sich in Ektoderm verwandele und die umgekehrte Verwandlung mit dem Ektoderm vor sich gehe, ist damit als ein Irrthum des sonst so zuverlässigen Beobachters nachgewiesen. Wir wissen jetzt, und zwar besonders aus den eingehenden Untersuchungen Nussbaum's, dass der Polyp, der durch Borsten, welche an seinem offenen Ende quer durch ihn gesteckt waren, an dem Zurückstülpen gehindert werden sollte, doch noch Oeffnungen genug vorfindet, durch die er in einer nun allerdings sehr complicirten Weise seine Zurückstülpung bewerkstelligt.

Ich kam nun auf die Idee, einen umgestülpten Polypen dadurch an der Zurückstülpung zu hindern, dass ich ihm nach Entfernung des Kopfes und eines kleinen Stücks des Hinterendes beiderseits nicht umgestülpte Stücke von Polypen anheilte. Der Versuch war ohne Schwierigkeiten ausführbar und ich stelle ihn folgendermaassen an.

Zunächst wird ein hinteres Stück eines Polypen mit dem Fussende voran auf eine Borste geschoben. Dann wird dem umzustülpenden Polypen der Kopf abgeschnitten und der übrig bleibende Haupttheil seines Körpers mit Hülfe derselben Borste und einer kleinen Pinzette umgestülpt, wobei der umgestülpte Polyp über das Endstück der Borste herübergezogen wird. Nuncmehr schneide ich das Fussstück dieses Thieres ab und erhalte dadurch auch eine hintere Wandfläche und zugleich eine Oeffnung, die es gestattet, das umgestülpte Thier jetzt völlig auf die Borste und bis an den ersten Polypen heranzuschieben. Nachdem dies geschehen ist, braucht nur noch ein dritter geköpfter und seines Fusses beraubter Polyp mit dem Kopfe voran auf die Borste bis an den umgestülpten geschoben zu werden. Die beiden nicht umgestülpten Thiere richten ihre Kopfenden gegen das zwischen ihnen liegende umgestülpte und pressen sich bei ihrer Ausdehnung fest an dieses an, wodurch die Bedingungen zur Verheilung so günstig wie möglich werden. — Zu diesem Versuche ist *Hydra grisea* am besten geeignet, da sie kein so langes, dünnes Fussstück besitzt wie *fusca*. Trotz dieses beim Umstülpn hinderlichen Organes gelingt jedoch der Versuch auch mit *fusca*.

In den meisten Fällen war trotz der geschilderten Vorkehrungen die Verwachsung an Einer Seite vollständig oder an verschiedenen Stellen beider Seiten theilweise ausgeblieben. Einen Versuch habe ich von vornherein nur mit einem nicht umgestülpten Thiere ausgeführt und will diesen zunächst beschreiben.

Versuch vom 23. August 1896.

Eine geköpfte *Hydra grisea* wurde mit einer Borste und einer glatten Pinzette umgestülpt. Darauf wurde ihr das Schwanzende abgeschnitten und sie ganz auf die Borste geschoben. Eine zweite geköpfte *Hydra* wurde nach Entfernung ihres Fusses ebenfalls, und zwar mit dem Kopfe voran auf die Borste geschoben

und mit dem hinteren Ende des umgestülpten Thieres in Berührung gebracht. Von der Umstülpung des einen abgesehen, konnten sich somit beide in normaler Richtung vereinigen. Dies geschah auch und die Borste konnte nach 2 Stunden entfernt werden. Zunächst lag nun das dunkle und unebene Entoderm des einen Thieres aussen (Fig. 7). Nach einigen Stunden jedoch erschien es wie von einem feinen durchsichtigen glänzenden Schleier überzogen, in welchem Nesselkapseln erkennbar waren. Am folgenden Tage lag alles Ektoderm aussen und vom Entoderm war nichts mehr wahrnehmbar (Fig. 8). Es war zu vermuthen, dass das Thier sich umgestülpt hatte und das zuerst freie Ende des umgestülpten mit dem Vorderende des umgestülpten Fühlung bekommen hatte und mit ihm verwachsen war. Gleichzeitig musste das ursprünglich mit diesem verbundene Ende sich loslösen und zum freien werden. War dies wirklich geschehen, so mussten die beiden Stücke jetzt mit den Kopfenden verwachsen sein und man durfte erwarten, dass sich jetzt an der Stelle der Verwachsung Tentakel und ein Kopf entwickeln würden. Diese Erwartung erfüllte sich denn auch in den nächsten Tagen (Fig. 9).

Um den direkten Nachweis zu erbringen, dass die Zurückstülpung wirklich in der vermutheten Weise stattfindet, habe ich einige Operationsthierc in Längsschnitte zerlegt und an diesen die Lagerung der beiden Keimblätter studirt. Die Figuren 10 bis 12 geben eine Vorstellung von dem Ablauf dieser Vorgänge bei einer umgestülpten, zwischen zwei nicht umgestülpten Thiere eingefügten Hydra. Die Verwachsung war nicht an allen Punkten erfolgt und zeigt verschiedene Eigenthümlichkeiten, wie das Studium der Figuren 10 bis 12 lehrt. Fig. 10 zunächst stellt die Hälfte eines gedachten Längsschnittes dar und veranschaulicht die Lagerung der Theile zu einander, wie sie zu Anfang des Experimentes besteht. Die zur Verwachsung gelangenden Schnittflächen des äusseren und inneren Keimblattes der drei Thiere sind der Reihe nach mit $i_1 a_2$, $i_2 a_2$, $i_3 a_3$ und $i_4 a_4$ bezeichnet, die Thiere selbst mit I, II und III. An vier Stellen ist die Möglichkeit zur Verbindung von Entoderm und Ektoderm gegeben ($i_1 a_2$, $a_1 i_2$, $a_3 i_4$, $i_3 a_1$). Ausserdem kann aber noch das Entoderm des umgekehrten Stückes mit beiden Entodermen der nicht umgestülpten verwachsen. Dies letztere geschieht auch

und ist noch auf den späteren Schnitten nachweisbar (Fig. 11 und 12 bei A). Dagegen sind Verbindungen des äusseren Blattes mit dem inneren später nur noch an wenigen Stellen zu konstatiren und auch an diesen erscheint es mir zweifelhaft, ob nicht die Zellen bloss sehr dicht aneinandergedrückt sind, wodurch eine organische Verwachsung vorgetäuscht werden könnte. Die beiden Keimblätter verbinden sich vielmehr mit weit entfernt gelegenen Zellen gleichen Gewebes, wie die Betrachtung der Schmitte zeigt. Diese wurden angefertigt, nachdem das Entoderm sich mit dem erwähnten dünnen Schleier überzogen hatte.

Figur 11 stellt die eine Hälfte eines Längsschnittes dar. Der Polyp I ist hier überhaupt ohne Verbindung mit den anderen und es bleiben nur diese beiden (II u. III) zu untersuchen. Hier hat sich das obere Ende des Thieres II nach aussen und unten umgebogen und mit dem obern Ende von III verbunden, die neuen Verbindungen sind $a_2 a_4$ und $i_2 i_4$. Daneben ist die Verbindung $i_3 i_4$ bestehen geblieben A, sodass also die freie Entodermfläche von III mit den beiden gleichen Flächen von II sich verbunden hat. Denken wir uns die Thiere II und III auf der linken Seite symmetrisch ergänzt, und nehmen wir $a_2 i_2$ als kephale Schnittfläche, $a_3 i_3$ als kaudale, so giebt uns diese Figur eine Erklärung des Vorganges, den die Figuren 7 bis 9 in seiner äusseren Erscheinung darstellen. Doch ist noch eine kleine Komplikation vorhanden, das ursprünglich untere Ende von II ist noch durch die Verwachsung bei A $i_3 i_4$ mit dem oberen von III verbunden. Es muss aber zum freien Ende werden, dies könnte nun durch Loslösung des i_3 von i_4 geschehen, wie es der Einfachheit halber oben bei der Schilderung eines Versuches als Vermuthung hingestellt wurde. Es ist aber auch möglich, dass i_3 mit i_4 verwachsen bleibt und doch diese Stelle zum freien Ende wird. Dazu sind complicirte Verschiebungen des Zellenmaterials erforderlich. Da nun die Form solcher umgekehrten Stücke auch nach der Zurückstülpung noch längere Zeit Unregelmässigkeiten aufwies, so halte ich das letztere für richtig. So erschien in dem geschilderten Versuche der umgestülpte Theil auch nach der Zurückstülpung noch einige Tage hindurch unförmlich dick und streckte sich nicht völlig aus, wie das auch an der Figur 8 zu sehen ist.

Die linke nicht gezeichnete Hälfte des Schnittes zeigte ein anderes Verhalten der Thiere als die rechte, doch nicht in solcher

Klarheit, wie es sich auf einem weiter entfernten Schnitte auch auf der rechten Hälfte zeigte, welche daher in Figur 12 dargestellt ist. Wir sehen hier das Ektoderm des umgestülpten Stückes ohne jede Verbindung an beiden Enden in sich abgeschlossen. Das Entoderm steht dagegen mit dem der beiden nicht umgestülpten Theile I und III bei *A* in Verbindung. Abweichend von Figur 11 hat sich hier das umgestülpte Stück nicht umgelegt und es ist dafür etwas anderes und ziemlich unerwartetes eingetreten. Das Stück II wurde von I und III überzogen und in die Mitte verdrängt. Wir sehen daher a_1 mit a_4 und i_1 mit i_4 verwachsen. Denken wir uns diese Figur auf der linken Seite symmetrisch ergänzt und lassen wir sie um ihre Axe rotiren, so erhalten wir als Resultat die allseitige Ueberwachsung des umgestülpten Polypen und seine Verdrängung in die durch die beiden anderen gebildete Leibeshöhle. Einmal habe ich diesen Ausgang des Versuches in völliger Reinheit erzielt, da ich aber das betreffende Objekt abtödtete und auf Schnitten untersuchte, habe ich das Schicksal eines solchen umgestülpten und zugleich in die Leibeshöhle eines andern versenkten Polypen nicht zu Ende verfolgen können.

Die Thiere, die schliesslich aus den in diesem Kapitel beschriebenen Versuchen hervorgehen, sind nicht immer so einfach wie das in Figur 9, sondern es ist in Hinsicht auf die Zeichnungen 11 und 12 klar, dass schliesslich höchst complicirte Monstra entstehen müssen. Ich habe deren Bildung auch in den wenigen Fällen, die ich nicht zum Schneiden konservirte, nicht analysirt, da diese Dinge nichts mehr für die Förderung der Absicht thun konnten, in der die Versuche unternommen waren. Zur Erlangung eines brauchbaren Resultates hatte der umgestülpte Polyp Fig. 10 II in der Verbindung bleiben müssen, in der ihn die Figur zeigt. Dann wäre entweder das Stück zerfallen, oder die beiden Keimblätter hätten sich in einander umwandeln müssen. Das wirkliche Resultat gleicht aber völlig dem von Engelmann, Nussbaum und Ischikawa mit Hülfe einer anderen Methode erhaltenen, indem es zeigt, dass es auch auf diesem Wege nicht gelingt, den Polypen dauernd umgestülpt zu erhalten.

Positiver ist ein anderes Ergebniss. Die Transplantationsversuche Born's und Joest's haben ergeben, dass mit wenigen

anderweitig in ihrem abweichenden Verhalten genügend begründeten Ausnahmen stets gleichartige Gewebe verwachsen. Liegen diese an den Schnittflächen sich nicht direkt gegenüber, so kommt es vor, dass sie trotz weiter Entfernung auf einander zuwachsen, bis sie zusammenstossen. Bei der Hydra kommen nur Ektoderm und Entoderm als besondere Gewebe in Betracht und es liegt an der Operationsmethode, dass hier von vornherein nur die gleichartigen Gewebe zusammenstossen. Gerade umgekehrt aber ist es, wenn der eine der zu transplantirenden Polypen umgestülpt ist. Da nun hier trotzdem nur gleichartiges sich vereinigt, könnte man alle die geschilderten Verlagerungen von diesem Streben ableiten. Das ist natürlich nicht zulässig, da die umfangreichen Verlagerungen der Enden sich grossentheils aus der versuchten Rückstülpung herleiten lassen. Wäre aber der Eintritt der Verwachsung der verschiedenen Keimblätter ebenso leicht zu erreichen wie der von gleichen, so hätten diese Zurückstülpungen überhaupt verhindert werden müssen. Hierzu kommt noch die schon erwähnte Thatsache, dass auf den untersuchten Schnitten nur noch an wenigen Stellen die Zellen ungleicher Keimblätter so eng benachbart liegen, dass man allenfalls die Annahme machen darf, es sei hier eine Art von Verwachsung vorhanden. An allen übrigen Stellen befinden sich nur die gleichartigen Gewebe in der Vereinigung. So lässt sich also die Thatsache der bevorzugten Verwachsung gleichartiger Gewebe auf einem Umwege auch an der Hydra demonstrieren.

Während die Regeneration der Hydra an einem Schnittende dadurch unterdrückt werden kann, dass man es an ein anderes in natürlicher Richtung anheilt, tritt hingegen eine Regeneration in der Regel trotz der Verheilung ein, wenn dabei gleiche Pole verbunden werden.

Die entsprechenden Vorgänge bei Froschlarven und beim Regenwurm sind hiervon erheblich verschieden. Die Regeneration an Querschnitten des Rumpfes von Froschlarven ist überhaupt nur gering. Wie *Born* an Larven von *Rana esculenta* beobachtete, regenerirt die orale Schnittfläche eines abgeschnittenen Schwanzes kopfwärts die Rückenflosse, sowie ein Stück Chorda und Rückenmark. Eine noch geringere Regeneration konstatirt

er an Schnittflächen, die innerhalb des Rumpfes gelegen waren. Sie beschränkte sich hier auf die Flosse und die Chorda.

Allé diese Neubildungen unterbleiben, sowie das Thier an ein anderes angeheilt wird. Und zwar ist es im Gegensatz zur Hydra ganz gleichgültig, in welcher Richtung und an welchem Organe die Anheilung stattfindet.

Die Regenwürmer besitzen gleich den Süßwasserpolyphen ein hohes Regenerationsvermögen. Dies haben sowohl die Untersuchungen Morgan's und Hescheler's, wie in noch höherem Maasse die von Korschelt und seinen beiden Schülern Joest und Rievel gelehrt. Korschelt beschreibt unter anderem folgenden Fall. Ein aus 6 unverletzten, 3 vorderen angeschnittenen und einem hinteren verletzten Segmente bestehendes Stück hatte nach einem Monat ein vorderes Regenerat von ca. 30, ein hinteres von 22 Segmenten erzeugt, Mund- und Afteröffnung waren bereits gebildet. Bei Thieren mit einer so ausgebildeten Regenerationsfähigkeit unterbleibt jedoch die Regeneration stets, wenn die Schnittfläche wieder irgendwo angeheilt wird und zwar ist es auch hier gleichgültig, in welcher Richtung dies geschieht. Sie unterbleibt nur dann nicht, wenn ein Theil der Schnittfläche nicht wie die übrige verwächst, sondern frei bleibt. — Vielleicht erklärt sich der Unterschied der Regenwürmer den Polyphen gegenüber dadurch, dass ihnen zwar die Fähigkeit der Regeneration, aber nicht die der Vermehrung durch Theilung eigen ist, welche die Polyphen hingegen besitzen. Es wäre möglich, dass die Limicolen, denen diese Art der Vermehrung zukommt, bei Transplantationsversuchen ähnliche Erscheinungen wie die Süßwasserpolyphen darbieten.

In meiner ersten Arbeit musste ich auf einen gewissen Gegensatz hinweisen, in dem die Thatsache der Verwachsung von Theilstücken in umgekehrter Richtung mit den Erscheinungen steht, die später an diesen Monstren eintreten und theilweise eine Verschmelzung der beiden Stücke der Länge nach unter Parallelstellung der Achsen bewirkten, theilweise eine sekundäre Trennung zur Folge hatten.

Die Hydra wurde nun bisher gewöhnlich als ein polarisirtes Thier angesehen. Die Erscheinungen der Polarität sind am eingehendsten an Pflanzen studirt worden und es sind zwei Gruppen von Erscheinungen gefunden worden, die man als einen Ausfluss

jener als Polarität bezeichneten unbekanntem Grundeigenschaft betrachtet. Diese Gruppe sind die Regeneration und die Verwachsungsvorgänge. Bei der Regeneration ausgeschnittener Sprosstheile bildet sich an ihrem Vorderende stets eine Spitze, am Hinterende stets eine Wurzel. Das ist die Regenerationspolarität. Bei den Transplantationen zeigt es sich, dass nur ungleichnamige Enden verwachsen, gleichnamige nicht oder mit nachfolgender Störung der Ernährung. Das wäre Verwachsungspolarität.

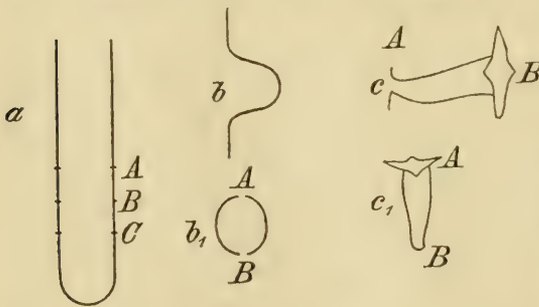
Diese beiden Erscheinungen müssen vorhanden sein, wenn wir die Hydra ein polarisirtes Thier nennen wollen. Ich glaube nun im Obigen den Nachweis sowohl histologisch wie physiologisch erbracht zu haben, dass die Verwachsung zwischen zwei gleichnamigen Polen der Hydra genau so vollständig erfolgt, wie zwischen ungleichnamigen. Die Hydra verhält sich also hierin genau so, wie alle anderen Thiere, mit denen bisher in dieser Hinsicht experimentirt worden ist. Sie kann also so gut wie die Kaulquappe und der Regenwurm als ein nichtpolarisirtes Thier angesehen werden.

Soll nun die Hydra auch auf Grund ihrer Regenerationserscheinungen als nicht polarisirt angesehen werden, so müssen sich an ihr die Erscheinungen der Heteromorphose nachweisen lassen. Nun hat die überwiegende Mehrzahl meiner Experimente nur Bildungen erzeugt, die für den Ort ihrer Entstehung typisch waren. Zwei Fälle jedoch, die zu Anfang dieser Arbeit geschilderten, hatten ein abweichendes Resultat. In dem einen bildete sich an Stelle eines Kopfes ein Fuss, während der andere etwas complicirter lag. An einem Doppelkopfe von *Hydra grisea* entstand in der Gegend der Vereinigungsstelle (Fusspol) ein Kopf, während gleichzeitig der eine der beiden ursprünglichen Köpfe sich zurückbildete bis auf einen einzigen Tentakel und der neue Kopf in seine Stellung rückte. Dieser Fall ist nicht zwingend. Ein drittes Beispiel von Heteromorphose entnehme ich der Literatur. R. Z o j a¹⁾ beobachtete an einer *Hydra grisea* mit 2 Knospen eine gleichzeitig oberhalb und unterhalb der Knospungszone auftretende Quertheilung. Die an der aboralen Theilungsstelle entstehenden Enden verhielten sich normal. Die an der

1) R. Z o j a, Alcune ricerche morfologiche e fisiologiche sull' Hydra. S. 29. Pavia 1890.

oralen hingegen wurden beide zu Füßen, während das eine von ihnen einen Kopf hätte bilden müssen. — Es ist bemerkenswerth, dass alle 3 Beobachtungen an *H. grisea* gemacht worden sind und es ist nicht ausgeschlossen, dass ausschliesslich auf diesen Zweck gerichtete Experimente die Zahl der Heteromorphosen für *grisea* noch vermehren würden. Jedenfalls ist es hierdurch erwiesen, dass die Regenerationspolarität der *H. grisea* nicht unabänderlich ist. Etwas anderes ist es, ob die von mir beobachteten Heteromorphosen als eine Folge der Verwachsung und der Beeinflussung des einen Thieres der neuen Verbindung durch das andere anzusehen ist. Ich möchte diese Annahme eher verneinen als bejahen, da andernfalls eine weit grössere Zahl von Heteromorphose hätte erzielt werden müssen.

Endlich liegt in dem Knospungsvorgange selbst schon die Andeutung eines nicht streng polaren Verhaltens aller Theile des Polypens. Dies geht aus folgender Ueberlegung hervor.



Die nebenstehende Zeichnung mag einen schematischen Längsschnitt einer Hydra vorstellen. *A C* sei (auf beiden Seiten) ein kleines Stück der Wandung, *B* die Mitte davon.

Wir wollen nun einmal sehen, wie es mit dem polaren Verhalten von *A B* bestellt ist, wenn *A C* zur Knospe wird und das andere Mal, wenn *A B* herausgeschnitten wird und regenerirt. Fig. *b* und *c* mag die Umbildung von *A C* zur Knospe veranschaulichen. Wir sehen, wie schliesslich *B* den oralen, *A* den aboralen Pol bildet. Fig. *b* und *c* zeigen, wenn wir *A B* herausgeschnitten denken, sein Verhalten bei der Regeneration. Hier wird schliesslich gerade umgekehrt *A* zum oralen und *B* zum aboralen Pol.

Wie also die Verwachsungsversuche die Andeutung einer Polarität völlig vermissen liessen, so müssen auch die beobachteten Heteromorphosen, sowie die eigenthümlichen Verhältnisse bei der Knospung eine Regenerationspolarität wenigstens zweifelhaft erscheinen lassen.

Verwachsungsversuche zwischen Individuen verschiedener Arten.

Greffe heteroplastique. Illegitime Pfropfung.

Versuche zur Vereinigung verschiedener Arten von Polypen hat allein Trembley angestellt. Er berichtet von positiven Resultaten nur das Folgende: „j'ai seulement vu deux morceaux de Polypes, l'un de la seconde et l'autre de la troisième espèce, qui ont été un peu attachés ensemble pendant une quinzaine de jours, et qui ensuite se sont séparés.“ Zwischen fusca und grisea hat er also eine minimale Verbindung erreicht. Seine Bemühungen, die übrigen Kombinationen herzustellen, hatten nur negative Resultate.

Die Unterscheidung der Arten.

Von den Species der Hydra ist viridis durch ihre Farbe genügend charakterisirt, so dass nur die Unterscheidung von grisea und fusca besondere Aufmerksamkeit erfordert. Diese beiden Arten lassen sich schon makroskopisch genügend unterscheiden. Fusca hat einen langen, schmalen und von dem dickeren Körper scharf abgesetzten Fuss und ihre Tentakeln erreichen das zehnfache der Körperlänge und mehr. Grisea zeigt einen ganz allmählichen Uebergang des kurzen Fusses in den Körper und ihre Tentakeln erreichen ausgestreckt höchstens die Länge des Körpers. Diese Merkmale genügen nach meiner Ansicht zu einer sicheren Unterscheidung, ich habe aber stets zur Kontrolle kleine Tentakelstückchen der zu operirenden Exemplare auf ihre Nesselkapseln untersucht, da nach vielen Autoren die Form dieser das sicherste Unterscheidungsmerkmal ist. Bei beiden von mir verwendeten Arten fanden sich drei Nesselkapseln, eine von Jickeli für grisea abgebildete vierte Form habe ich nicht gesehen. Von den dreien stimmt die kleinste in ihrer Form und Grösse bei beiden Arten völlig überein, so dass nur die grosse und mittlere Form zu berücksichtigen sind. Bei 13 habe ich diese beiden Formen für fusca, bei 14 für grisea abgebildet. Eine Vergleichung mit den Abbildungen Jickeli's, Schneider's und R. Zoja's ergiebt, von geringen Unterschieden abgesehen, eine hinreichende Uebereinstimmung in der Gestalt der Kapseln von fusca und der kleineren Form von grisea mit der von mir

gezeichneten. Die grosse Kapselform von *grisea* (Fig. 14a) findet sich bei den genannten nicht, dafür bilden sie eine Form ab, die etwas plumper und bedeutend grösser als die entsprechende von *fusca* ist, im übrigen aber mit ihr übereinstimmt. Ich habe auch diese Form gefunden, meine meisten Versuche aber mit einer *grisea* angestellt, deren grösste Kapseln die Form von 14a hatten. Das Verhalten beider Spielarten von *grisea* zu *fusca* war das gleiche, unter sich habe ich die Spielarten nicht vereinigen können, da ich sie nicht gleichzeitig erlangen konnte.

Verwachsungsversuche zwischen *grisea* und *fusca*.

Es gelingt ziemlich leicht, diese beiden Arten zu verbinden, wenn schon mehr Versuche fehlschlagen, als bei den legitimen Transplantationen.

Versuch vom 29. Juli 1896 (ungleiche Pole vereinigt).

Eine *H. grisea* und eine gleich grosse *H. fusca* wurden in der Leibesmitte durchschnitten und das Kopfstück der *grisea* auf das Fussstück der *fusca* geheilt. Als die beiden Stücke nach 5 Stunden von der Borste gestreift wurden, zeigten sie sich gut vereinigt. An der Verwachsungsstelle war eine nur geringe Einschnürung vorhanden. Diese war nach Verlauf einiger Tage nicht verschwunden, sondern vielmehr so deutlich ausgeprägt, dass die Thiere, wenn sie sich kontrahirten, nur durch eine schmale Brücke verbunden erschienen. Am 30. Juli war dicht unterhalb der Verwachsung an dem *Fusca*theile ein Tentakelhöcker gebildet, dem sich in den nächsten Tagen noch weitere im ganzen Umkreise hinzugesellten, so dass das Thier schliesslich vier Tentakel besass (Fig. 16a). Das Stück, welches diese überragte und sich mit der *grisea* verband, liess eine Mundöffnung nicht erkennen. Inzwischen hatte sich an der *grisea* ein wenig kopfwärts von der Verwachsung ein Höcker gebildet, der sich als Fuss kennzeichnete (Fig. 16b). Am 5. August wurde das Doppelthier mit Formalin überrascht und zerfiel dabei in seine beiden Hälften. Während der ganzen Beobachtungszeit war die Wirkung von Reizen, die auf den einen Theil ausgeübt wurden, stets auf diesen isolirt geblieben.

Versuch vom 7. Sept. 1897 (ungleiche Pole vereinigt).

Umgekehrt wie im vorhergehenden Versuche wurde das Kopfstück einer fusca auf das Fussstück einer grisea gepfropft. Die grisea regenerirte einen Tentakel und 2 Tentakelanlagen dicht unterhalb der Verwachsungsstelle. Die Regeneration eines Fusses an der fusca wurde nicht beobachtet. Das Thier wurde am 13. Sept. für die mikroskopische Untersuchung abgetödtet. Es hatte zuletzt die auf Figur 17 wiedergegebene Gestalt. Auch dieses Thier zeigte die Beschränkung der Reizwirkung auf die gereizte Hälfte. Wenn ich seinen Kopf mit einer Präparirnadel grob berührte, so kontrahirte sich die Kopfhälfte stark und die Tentakeln klammerten sich an der Nadel fest, das hintere Stück wurde nachgezogen und blieb dabei lang ausgestreckt.

Versuch vom 20. Sept. 1897 (gleiche Pole vereinigt).

Einer H. fusca und einer grisea wurde der Kopf entfernt und die übrig bleibenden Stücke mit ihren oralen Enden verheilt. Am 23. Sept. zeigten sich die Thiere nur noch an Einem Punkte verbunden. Am 24. Sept. fand ich sie getrennt vor. Eine Regeneration war bis dahin an keinem Theile eingetreten.

Die mikroskopische Untersuchung der Vereinigungsstelle von fusca mit grisea ergab nichts Auffallendes. Die Zellen liegen unmittelbar an einander und zwar sind Ektoderm- und Entodermzellen mit ihres Gleichen in Berührung. Eine Verbindung der beiden Stützlamellen ist auf keinem Schnitte sicher zu konstatiren. Wie es schon makroskopisch sichtbar ist, zeigen natürlich auch die Schnitte eine tiefe Einschnürung an der Verbindungsstelle, die um so tiefer ist, je älter das operirte Paar war.

Das Gesamtergebniss obiger Versuche ist also folgendes. H. grisea und fusca verbinden sich anfangs ebenso, wie Theile einer Art es thun. Diese Verbindung bleibt aber so locker, wie sie zu Anfang war und die Fläche, mit der beide Thiere in Berührung sind, verkleinert sich erheblich während der Dauer des Verwachsenseins. Dagegen findet eine völlig spontane glatte Ablösung des einen Theiles vom anderen wenigstens bei Stücken, die in gleicher Orientirung verheilt sind, nicht statt, die letzte Trennung wurde vielmehr stets durch eine mechanische Einwirkung herbeigeführt. Dass Theile dieser beiden Arten, die entgegengesetzt orientirt sind, sich dagegen allein durch Kräfte

trennen können, die an der Verwachsungsstelle thätig sind, scheint möglich, doch habe ich hierüber nur drei Versuche angestellt, die allerdings ein übereinstimmendes Resultat lieferten. Dann würde also der bei einer Verwachsung zwischen beiden Arten hervortretende Antagonismus viel schärfer bei der Vereinigung gleichnamiger Pole als ungleichnamiger hervortreten.

Sehr interessant ist das Auftreten von Regenerationserscheinungen bei der Vereinigung ungleichnamiger, innerhalb des Leibes gelegener Schnittstellen. Bei solchen Vereinigungen tritt, wenn die Partner derselben Art angehören, nie eine Regeneration ein, sondern es entsteht ein normales Thier. Hier aber regeneriren die verwachsenen ungleichnamigen Endtheile in unmittelbarer Nähe der Verwachsungsstelle dieselben Organe, die sie ohne Verwachsung gebildet hätten; das eine Stück erzeugt Tentakeln, das andere einen Fuss. Die Regeneration findet bemerkenswerther Weise nicht an den Zellkomplexen statt, die die Verwachsung vermitteln, sondern in einiger Entfernung davon, so dass es wahrscheinlich wird, dass diese Zellen durch die Berührung mit fremden in ihrer Lebensenergie geschwächt werden und sich daher an der Regeneration nicht betheiligen.

Dieses Verhalten weicht zunächst von dem ab, was Born unter analogen Verhältnissen bei der Verwachsung verschiedener Arten von Amphibienlarven konstatiren konnte, bei denen keine Regeneration eintritt. Da jedoch an den Querschnitten ganzer Amphibienlarven die Regenerationserscheinungen, wie schon einmal erwähnt, überhaupt so gut wie fehlen, so ist eine Vergleichung mit ihnen eigentlich nicht zulässig. Anders verhält es sich mit den Regenwürmern, deren Regenerationsfähigkeit nach neueren, oben schon genannten Untersuchungen hoch ausgebildet ist. Wurde nun aber (in den Versuchen von Joest) ein Kopfstück von *Allolobophora terrestris* auf ein Hinterstück von *Lumbricus rubellus* transplantiert, so trat ebenso wenig eine Regeneration nach der stattgefundenen Verwachsung ein, als wenn zwei Stücke von *All. terrestris* vereinigt worden wären. Dies wird durch den Umstand verständlich, dass die Vereinigung zwischen den beiden Regenwürmern nach den Angaben von Joest weit inniger als zwischen zwei Hydraarten ist und sich auf alle Organe erstreckt, während das Auftreten von Regenerationen bei *fusca-grisea* wohl mit der geringen Intensität und der Unvollständig-

keit der Verbindung in Zusammenhang gebracht werden muss. Wie nämlich oben angegeben, ist eine Verbindung beider Stützlammellen niemals sicher nachweisbar und in Verbindung damit muss angenommen werden, dass die den letzteren anliegenden Ganglienzellen nicht in Verbindung mit einander treten. Dies letzte findet seine Bestätigung in dem physiologischen Verhalten der Thiere, da ein Reiz, welcher das eine Thier, auf das er ausgeübt wurde, zur maximalen Kontraktion zwingt, auf das andere nicht die geringste Wirkung äussert.

Verwachsungsversuche zwischen viridis und fusca und zwischen viridis und grisea.

Während grisea sich mit fusca noch ohne besondere Schwierigkeit vereinigen liess, gelang dies nicht mehr so leicht mit viridis und fusca. Es missglückte mir ohne Zuhülfenahme besonderer Massregeln ein Kopfstück der einen Art auf ein hinteres der anderen zu fixiren, da die Stücke sich stets wieder von einander entfernten.

Nun hat B o r n die Beobachtung gemacht, dass die Schwanzstücke zweier Amphibienlarven deshalb sehr leicht zusammenwachsen, weil sie durch die Flimmerbewegung gegen einander getrieben werden. Ebenso haben K o r s c h e l t und J o e s t für den Regenwurm angegeben, dass die Vereinigung zweier Schwanzstücke bei weitem leichter gelingt als irgend eine andere Kombination, da sie, ähnlich wie die Kaulquappen, in dem Bestreben vorwärts zu kriechen, die Schnittflächen zusammenpressen.

Während nun bei den bisher besprochenen Versuchen die Verwachsung zweier Schwanzenden der Hydra in der Leichtigkeit, mit der sie erfolgt, kaum etwas vor den übrigen Zusammenstellungen voraus hat, erwies sie sich hier als allein mit Erfolg ausführbar, sofern nur zwei Stücke zu der Operation verwendet wurden. Da die Enden hierbei, von ihrer Artverschiedenheit abgesehen, sich auch noch stets in verkehrter Richtung verbunden haben würden, so verwendete ich im Ganzen 3 Stücke, von denen die beiden äusseren der gleichen Art angehörten und hintere Enden waren, während das Mittelstück, gegen welches die Vorderenden der beiden gerichtet waren, der andern Art zugehörte. An seinen beiden Enden befanden sich Schnittflächen, welche bei dieser Anordnung sich sehr gut und dauernd gegen die der

anderen Art legten. An dem einen Ende fand die Verwachsung in normaler, an dem anderen in verkehrter Richtung statt.

Versuch vom 1. Juli 1897.

Einer *Hydra viridis* wurde der Kopf und das hintere Körperende abgeschnitten und sie zwischen die hinteren Stücke zweier *H. fuscae* eingehüllt. Die drei Theile vereinigten sich und es waren nur zwei sehr geringe Einschnürungen bemerklich, als die 3 Thiere nach 4 Stunden von der Borste gestreift wurden. Die Einschnürungen vertieften sich aber beide andauernd und die eine fusca löste sich schon am folgenden Tage ab. Ob es die in normaler oder die in verkehrter Orientirung angewachsene war, habe ich nicht festgestellt. Am zweiten Tage löste sich auch die andere fusca ab, nachdem sich auch hier die Einschnürung immer mehr vertieft hatte.

Dasselbe negative Resultat wie dieser, hatten auch alle übrigen Versuche, zwischen fusca und viridis eine Vereinigung herzustellen. Stets trennten sich die Anfangs verklebten Thiere spätestens am dritten Tage wieder. Die gleichsinnige Vereinigung von fusca und grisea erhielt sich dagegen längere Zeit und ihre schliessliche Trennung wurde nur nach vorhergehender Einwirkung mechanischer Ursachen beobachtet.

Die Versuche, grisea und viridis zu verbinden, sind bisher völlig resultatlos geblieben und es wurde nicht einmal eine vorübergehende Verklebung erzielt. Jedoch konnte ich hiervon nur wenige Versuche anstellen und möchte ein Urtheil über die Möglichkeit ihres Gelingens darauf noch nicht gründen.

Zur Charakterisirung der Pfropfungen zwischen viridis und fusca ist noch hinzuzufügen, dass bei diesen Zusammensetzungen die Reizwirkung sich selbstverständlich nicht über die Vereinigungsstelle fortpflanzte.

Das gegenseitige Verhalten der Schnittflächen von viridis und denen einer nicht grünen Art, sich gleichzeitig zu schliessen und von der andern Art abzulösen, wird aus dem Verhalten freier Schnittenden des Süßwasserpolypen verständlich. Diese schliessen sich, indem die Zellen, welche die Oeffnung begrenzen, sich zusammenlegen. Wird nun das Schnittende eines Thieres der gleichen Art mit diesem Schnittende in Verbindung gebracht, so wird hierdurch der Schluss der Oeffnung verhindert. Gehört

dies Thier einer andern Art an, so unterbleibt der Schluss der Oeffnung nicht in allen Fällen. Das Ergebniss hängt davon ab, ob die Anziehungskraft zwischen den fremden Zellen die zwischen den eine Schnittöffnung begrenzenden, einer Art angehörenden überwinden kann. Ist nun diese Anziehungskraft sehr gering, wie z. B. zwischen *viridis* und *fusca*, so lässt sich zwar künstlich durch die Versuchsbedingungen eine Verklebung erreichen, nach Aufhebung dieser Bedingungen aber überwiegt das Streben der *Viridiszellen* einerseits und der *Fuscazellen* andererseits, sich unter sich zu verbinden. Daher schliessen sich hier beide Schnittflächen trotz der Gegenwart der fremden Zellen wie zwei freie Schnittenden, wenn auch langsamer.

Die Loslösung der Zellen einer Art von der fremden Nachbarschaft unter Schliessung der Oeffnung ist analog der von Born für Froschlarven festgestellten Thatsache, dass röhrenförmige Organe, wenn sie in eine fremde Umgebung gerathen, sich an der Schnittfläche abschliessen. Auch hier überwiegt die Neigung zur Verbindung zwischen den gleichen Zellen des Organs die zur Vereinigung mit der fremden Umgebung¹⁾.

1) Im Vorhergehenden habe ich zwei Spielarten von *H. grisea* beschrieben, die sich durch die Gestalt der grössten Kapselform unterscheiden liessen. Beide Spielarten verbanden sich längere Zeit mit *fusca* und wiesen während der Zeit der Verbindung die geschilderten eigenthümlichen Regenerationserscheinungen auf.

Ich fand noch eine weitere Spielart von *Hydra grisea* auf, welche sich von den beiden genannten durch die Form ihrer Kapseln sowohl, wie vor allem auch durch ihr Verhalten der *H. fusca* gegenüber unterschied.

Die grössere und die grösste Form der Nesselkapseln dieses Thieres sind in Fig. 15 a und b dargestellt. Die äussere Form des Thieres zeigte alle für *grisea* charakteristischen Eigenthümlichkeiten, nur war es stets von sehr geringer, aber gleichmässiger Grösse.

Das ausschlaggebende Moment für die besondere Besprechung dieses Polypen lieferte sein Verhalten gegen *fusca*. Er liess sich mit *fusca* vereinigen, löste sich aber nach wenigen Tagen stets wieder ohne irgend eine äussere Veranlassung ab. Er zeigte also der *fusca* gegenüber dasselbe Verhalten, welches für *viridis* dieser Art gegenüber bezeichnend war. Da er hierin von den ihm sonst sehr ähnlichen Formen der *grisea* abwich, so verband ich ihn (in normaler Richtung) mit der *grisea*, welche die schlanken spitzen Kapseln (Fig. 14) zeigte.

Die verschiedenen Ausgänge, welche nach der anfänglich stets eintretenden Verklebung die Verwachsungsversuche nehmen, fordern zu einer Betrachtung der Kriterien auf, welche eine völlige Verwachsung anzunehmen gestatten.

Die histologische Untersuchung zeigt sowohl bei Hydren, wie bei niedrigen Entwicklungsstufen der Wirbelthiere, dass die Zellen sich in allen Fällen ohne trennendes Material zusammensetzen. Dies geschieht sowohl in den Fällen dauernder Verwachsung, wie in denen, welche bald mit einer Trennung enden. Die Ektodermzellen der *Hydra fusca* liegen genau so an denen der *grisea*, wie an denen einer andern *fusca*, während doch die Thatsache späterer Trennung sowohl als die, dass andere Elemente (nervöse) nicht verwachsen, im ersteren Falle anzeigen, dass auch die Entodermzelle nicht in derselben innigen Vereinigung sich befinden, wie im zweiten Falle. Die histologische Untersuchung muss daher als unzureichend bezeichnet werden und das physiologische Verhalten der Theile ist als ausschlaggebend anzusehen. Eine vollkommene Verwachsung erfordert, dass der Stoffaustausch über die Verbreitungsstelle hinweg und sonstige zwischen den Zellen denkbare Beziehungen in derselben Weise und mit dem Resultate gegenseitiger Erhaltung der sich berührenden Elemente vor sich gehen kann, wie es zwischen Theilen eines- und desselben Organismus geschieht. Die gemeinsame Funktion der vereinigten Theilstücke in der Weise eines zweckmässigen Ganzen ist hingegen nicht erforderlich, wie viele bei den Froschlarven

Er vereinigte sich in den öfter wiederholten Versuchen stets mit dieser, um sich nach drei bis vier Tagen wieder glatt davon zu lösen, alles genau so, wie es zwischen *fusca* und *viridis* zu beobachten war.

Da diese Beobachtungen jedoch noch nicht zu einem abschliessenden Urtheil über die etwaige Artberechtigung dieses Polypen ausreichen, habe ich sie von den übrigen abgesondert. Es geht daraus nur soviel hervor, dass eine Revision der unter *grisea* zusammengefassten Hydren vielleicht zu einer Abtrennung einer vierten Art führen könnte. Ausserdem sehen wir, dass die Kapselformen der *grisea* an verschiedenen Exemplaren recht erhebliche Differenzen zeigen. Schliesslich eröffnen sie die Möglichkeit, dass sich unter den zu *grisea* zu rechnenden Thieren noch solche befinden, welche sich dauernd mit *H. viridis* vereinigen lassen, welche Symbiose wegen des Vorhandenseins der grünen Algen in den Entodermzellen des einen Symbionten von Interesse sein würde.

und den Regenwürmern erzeugte Missbildungen lehren. In ähnlichem Sinne äussern sich auch andere Autoren auf diesem Gebiete.

Zu Kleinenberg's Neuromuskeltheorie.

Die Neuromuskeltheorie Kleinenberg's hat eine morphologische und physiologische Seite. Auf die morphologische will ich hier nicht eingehen. Die physiologische weist zwei Sätze auf, von denen der erste sich auf die Empfangsorgane für äussere Reize bezieht und als solche den epithelialen Theil der seit den Arbeiten der Gebrüder Hertwig Epithelmuskelzellen und nicht mehr Neuromuskelzellen genannten Elemente bezeichnet. Der zweite Satz betrifft die Fortleitung von Erregungen. Diese werden auf die Muskelfaser durch den epithelialen Leib der Zelle übertragen, die Fortleitung durch das ganze Thier findet ebenfalls durch Vermittelung der Epithelzellen statt, von denen ihm jede auf die nächstgelegenen überträgt. Obwohl diese Theorie ganz allgemein verlassen ist, hat man bisher doch keinen direkten Beweis dagegen in Händen gehabt. Das Hauptargument bildete die Thatsache, dass nachgewiesenermaassen Ganglienzellen, oder richtiger Elemente, die eine andere Deutung schwer zulassen, in Menge in der Hydra vorhanden sind und es daher als die einfachste Annahme erscheint, die nervösen Erscheinungen in ihnen zu lokalisiren, da sie andernfalls ja ganz überflüssige Gebilde wären. Ferner entsprechen diese Zellen in ihrer Lage im Körper und in ihrer histologischen Beschaffenheit den Ganglienzellen der höher entwickelten Vertreter der Cölenteraten.

Wie müsste nun der unmittelbare experimentelle Beweis für die Thatsache aussehen, dass die Ganglienzellen und nicht die Epithelzellen den Reiz fortpflanzen? Die Ganglienzellen liegen der die zwei Hauptschichten der Körperwand scheidenden Stützlamelle an, die isolirt einen zarten Cylinder bilden würde. Dieser Cylinder wäre nun nebst seiner Umgebung (den Ganglienzellen) rund herum zu durchtrennen, Ectoderm und Entoderm, oder wenigstens das erstere, müssten intakt bleiben. Dann würde auf der einen Seite des Schnittes ein Reiz auf das Thier zu appliciren und das Verhalten der andern Hälfte zu beobachten sein. In dieser Form ist der Versuch unausführbar. Auf einem Umwege jedoch lässt sich dasselbe Ziel erreichen, wenn man näm-

lich zwei Stücke von Hydren zusammenheilt. Wie oben gezeigt (Taf. VII, Fig. 1) verwachsen zunächst nur die grossen Epithelzellen beider Häute und erst später die Lamelle mit ihrer Umgebung. Während dieser Zeit habe ich nun zahlreiche Reizversuche ausgeführt, für die folgender als Beispiel dienen mag.

Versuch vom 20. Mai 1897.

Eine sehr grosse *Hydra fusca* wurde in zwei Stücke zerschnitten und gleich darauf die beiden Stücke auf einer Schweinsborste wieder zusammengeheilt. Das Thier befand sich nach Verlauf von 3 Stunden noch auf der Borste und lag lang ausgestreckt in wenigen Tropfen Wassers auf einem Objektträger (Figur 18). Ich reizte nun die hintere Hälfte, indem ich sie in der Mitte leicht mit den Spitzen zweier feinen Kupferelektroden berührte, durch die ein für meine Fingerspitzen eben nicht mehr wahrnehmbarer Induktionsstrom lief. Der gereizte Theil zog sich kräftig zusammen und schleppte die nicht gereizte Kopfhälfte mit sich, die dabei lang ausgestreckt blieb (Figur 19). Selbst die in zierlichen Windungen liegenden dünnen Tentakel zeigten keine Reaktion. Als das Thier sich wieder von neuem ausgestreckt hatte, reizte ich das Kopfstück und bekam nun eine Kontraktion nur an diesem, während die hintere Hälfte ausgestreckt blieb.

Mit gleichem Erfolge wurde der Versuch an anderen Exemplaren wiederholt. Später als etwa 10 Stunden oder wenig mehr nach der Operation gelang er nicht: ich bekam dann stets eine Kontraktion des ganzen Thieres. Das entspricht dem histologischen Befunde, dem zufolge das auf der Figur 1 dargestellte Bild an Präparaten, die nach einer längeren als der angegebenen Zeit gewonnen waren, niemals erhalten wurde. So wie später stets ein einheitliches histologisches Bild mit kontinuierlicher Lamelle sich darbot, verhielt sich das Thier auch physiologisch wie ein einheitliches Wesen. Die physiologische Einheit zeigte sich auch in dem Bestehen einer einzigen Darmleibeshöhle, welche von beiden Theilen gemeinsam gebildet wurde und welche z. B. bei der Vereinigung von zwei Kopftheilen zu einem Doppelkopfe die von beiden Köpfen verschlungene Beute aufnahm.

Wenn bei Thieren derselben Art der Reiz sich während des ersten Tages nicht über den Verwachsungsring fortpflanzte,

so geschah dies bei Thieren, die verschiedenen Arten angehörten, niemals, wie oben ausführlicher berichtet ist. Es wurde dort auch schon angegeben, dass bei solchen Kompositionen ein mikroskopischer Nachweis der Kontinuität der Lamelle nicht erbracht werden konnte.

Diese Beobachtungen beweisen, dass der Kontakt der grossen Epithelzellen nicht genügt, um Reize fortzupflanzen. Diese Eigenschaft muss den Elementen zugesprochen werden, die der Stützlanelle benachbart sind, d. h. den Ganglienzellen. Gegen die Annahme, dass deren Funktion in dieser Hinsicht von den Epithelzellen versehen werde, hatten sich schon die Gebrüder Hertwig gewendet, indem sie den Kontakt dieser Zellen für völlig unzureichend zu einer Vermittlung von Reizen erklärten. Es ist auch seit langem die allgemeine Annahme, ohne dass ein exakter Beweis dafür vorgelegen hätte, den ich hiermit erbracht zu haben glaube.

Streng genommen darf man allerdings nur sagen, dass die der Lamelle benachbarten Elemente die Vermittler des Reizes sind. Zu dem Nachweise, dass es gerade die Ganglienzellen und deren Fortläufer sind, würden wir einer sichern Methode zu ihrer isolirten Färbung bedürfen, die meines Wissens nicht existirt. Ohne solche Färbung sind die Grenzen und Ausläufer der Ganglienzellen auf Schnitten nicht erkennbar, nur die Kerne zeigen die Anwesenheit der Zellen an bestimmten Stellen an und diese liegen an den Stellen, an denen die Lamellen nicht vereinigt sind, gleichfalls so weit von einander entfernt, dass man eine Kommunikation ihrer Ausläufer unmöglich annehmen kann.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel VII.

Fig. 1. Theil eines axialen Längsschnittes durch einen Doppelkopf von *Hydra fusca*, 3 Stunden nach der Verwachsung.

e Stützlanelle.

a Gegend der Verheilung.

Fig. 2. Axialer Längsschnitt durch einen 5 Tage alten Doppelkopf von *Hydra fusca*, Tenkakelregion und Mund nicht mit abgebildet.

e Stützlanelle.

Fig. 3. Neugebildeter Fuss einer Hydra grisea. Vgl. Seite 72.

Fig. 4, 5, 6. Ein Doppelkopf von Hydra grisea.

a Fig. 4 ein neugebildeter Kopf, der auf Fig. 5 u. 6 an die Stelle des einen bis auf den Tentakel *t* zurückgebildeten Kopfes getreten ist.

Fig. 7. Eine umgestülpte Hydra grisea *u*, mit ihrem aboralen Ende an eine nicht umgestülpte angeheilt.

Fig. 8. Dasselbe Thier, der umgestülpte Theil zeigt das Ektoderm wieder aussen.

Fig. 9. Dasselbe Thier, mit zahlreichen, an der Vereinigungsstelle entwickelten Tentakeln.

Fig. 10—12. Schematische Längsschnitte durch eine Hydra grisea, welche aus zwei nicht umgestülpten und einem umgestülpten Exemplare zusammengesetzt ist. Vgl. S. 78.

Fig. 13. Umriss der beiden grösseren Formen der Nesselkapseln von *H. fusca*. *a* grösste, *b* mittlere Form.

Fig. 14. Dasselbe von *H. grisea*.

Fig. 15. Dasselbe von einer Spielart von *grisea*, vgl. die Anmerkung Seite 91.

Fig. 16. Eine *grisea g* auf eine *fusca f* geheilt,

b = umgebildetes Fussstück,

a = umgebildete Tentakeln.

Fig. 17. Eine Hydra *fusca f* auf eine *grisea g* geheilt.

Fig. 18. Eine zerschnittene und bei *v* wieder zusammengeheilte *H. fusca*, auf einer Borste ausgestreckt, 3 Stunden nach der Operation.

Fig. 19. Dasselbe Thier, nach Reizung der hinteren Hälfte, *v* = Verheilungsstelle.

(Aus dem zoologischen Institut Würzburg.)

Ueber Centrosomen bei *Ascaris megalocephala*.

Von

Dr. **Ednard Fürst**.

Hierzu Tafel VIII u. IX.

Einleitung.

Bei seinen Untersuchungen über die Befruchtung von *Ascaris megalocephala* hatte **Boveri** gefunden, dass die Centrosomen, welche bei ihrer Theilung als sehr kleine Körperchen erscheinen, in späteren Stadien zu relativ grossen Kugeln aufquellen, um schliesslich wieder, bevor sie sich ihrerseits theilen, zu der ursprünglichen Grösse zurückzukehren. Diese Beschreibung von **Boveri** ist, obgleich speciell **Brauer** (9) bei der Spermato-genese ganz ähnliche Verhältnisse gefunden hat, von verschiedenen Seiten angefochten worden, so von **Erlanger** (12) und **Kostanecki** (20) auf Grund eigener Untersuchungen, an dem gleichen Objekt, von **M. Heidenhain** (17) auf Grund seiner theoretischen Ueberzeugung, dass ein „Centralkörper“ ein Gebilde von bestimmter Kleinheit, von ganz spezifischer Reaktion und ohne weitere morphologische Zusammensetzung sein müsse.

Es schien daher geboten, die Verhältnisse von Neuem mit neuen Methoden zu untersuchen. **Boveri** hatte nur ganze Eier untersucht und keine Färbungen angewandt, welche an den Centrosomen besonders haften; es war daher nöthig, Methoden zu versuchen, welche als spezifisch für die Darstellung von Centrosomen gelten, resp. Methoden, durch welche man im Stande ist, Centrosomen mit eben derselben Deutlichkeit hervortreten zu lassen, wie die übrigen färbbaren Zellbestandtheile. Speciell musste es sich darum handeln, die Wirkung der **M. Heidenhain'schen** Eisen-Hämatoxylin-Methode auf die *Ascaris*-Eier zu prüfen und mit den Ergebnissen anderer Methoden zu vergleichen.

Sodann war die Anwendung neuer Conservierungsmethoden

zu versuchen, da Boveri nur Pierin-Essigsäure angewandt hatte, von dieser Methode aber seitens Kostanecki (20) behauptet wurde, dass durch ihre Anwendung Kunstproducte, wie insbesondere die grosse Form der Centrosomen, hervorgerufen werden können: es galt also zu zeigen, dass die Grösse dieser Körper nicht durch die Conservirung bedingt ist, sondern dass sie dem natürlichen Verhalten entspricht.

Da M. Heidenhain (17) auch die von Brauer bei der Spermato-genese von *Ascaris* beschriebene Form der Centrosomen als eine natürliche bezweifelt, so wurden auch diese mittelst der Eisen-Hämatoxylin-Methode untersucht.

Endlich schien es von Interesse, diese Methode auch auf die Richtungsspindeln bei *Ascaris* anzuwenden, da über die Ausstattung der Spindelfigur mit spezifischen Polkörperchen eine Einigung bisher nicht erzielt ist. Während Boveri für *Ascaris* Centrosomen in Abrede stellte, wurden dieselben von anderer Seite beschrieben. Die Resultate, welche diese Untersuchung ergab, liessen es wünschenswerth erscheinen, auch die Theilungen der Ovogonien zu studiren, besonders die letzte, um eventuell hieraus die Besonderheit der Richtungsfiguren zu erklären. Wenn auch diese letzten Untersuchungen bisher kein Resultat geliefert haben, so erschienen doch die Verhältnisse der Centrosomen bei diesen Theilungen gleichfalls einer Betrachtung werth zu sein.

Das Hauptgewicht der vorliegenden Arbeit ruht auf dem Nachweis der Beschaffenheit der Centrosomen in ihrer höchsten Ausbildung und vollen Grösse. Eine genaue Darstellung der Vorgänge der Theilung und des Wachsthumms behält sich Herr Professor Boveri für eine eigene Veröffentlichung vor.

I. Ueber die Centrosomen bei der Furchung von *Ascaris megalcephala*.

a) Literatur.

Die erste Beschreibung der Centrosomen in den Furchungszellen von *Ascaris* hat bekanntlich E. v. Beneden (1) 1884 gegeben. Er war damals nur im Stande, sie während des Stadiums der Spindel nachzuweisen, auch hier, wie Text und Abbildungen lehren, nicht mit besonderer Deutlichkeit. Er beschreibt

sie als „globules“, einzeln oder in Gruppen, im Centrum von „Sphères attractives“, von welchen Radien ausgehen zu den im Umkreis der sphères attractives liegenden achromatischen Körnchen, und weiter hinaus in den umgebenden Dotter.

1887 behandelte *Boveri* in einer kurzen Mittheilung die Befruchtung der Eier von *Ascaris megalocephala* (4) und gibt hier von den Centrosomen folgende Beschreibung: Im Mittelpunkt der grob granulirten Protoplasma-Anhäufung lässt sich ein kleines stark lichtbrechendes Korn erkennen, das von einem hellen Hof umgeben ist. Etwas später erkennt man, statt des einen Korns, deren zwei, anfangs sehr nahe bei einander; diese beiden Körner sind die Polkörperchen der ersten Furchungsspindel; sie rücken immer weiter auseinander, wobei sie an Grösse beträchtlich zunehmen. Hier wird zum ersten Mal der Nachweis geliefert, dass das Spindelpolkörperchen (Centrosoma) ein dauerndes Zellenorgan sei, indem *Boveri* beobachten konnte, dass es durch Zweitheilung sich vermehrt und so von der Mutterzelle auf die beiden Tochterzellen übergeht.

Fast gleichzeitig veröffentlichte *van Beneden* gemeinsam mit *A. Neyt* (3) neue Untersuchungen über die Theilung des *Ascaris*-Eies. Auch sie beobachteten die Theilung des Centalkörperchens und erklärten es für ein permanentes Organ jeder Zelle. Sie halten an der *van Beneden*'schen Structurbeschreibung der Centrosomen als „Amas de granulations“ fest; in ihren Figuren 1, 2 und 5 auf Tafel 6 bilden sie jedoch dieselben als ziemlich grosse homogene Kugeln ab. Ueberhaupt bieten die in ihrer Abhandlung vorkommenden Abbildungen äusserst wechselnde Verhältnisse; in manchen Figuren werden die Centrosomen als einheitliche Körper dargestellt, in anderen wieder als ein Conglomerat von Körnchen; in den photographischen Abbildungen lässt sich gar nichts mit Sicherheit erkennen, was zum Theil wohl am Reproductionsverfahren liegen wird. Aus der Inconstanz der Bilder jedoch geht die Unsicherheit ihrer Untersuchungsmethode deutlich hervor. Oft bilden sie die Centrosomen rund ab, dann wieder oval, manchmal ganz zackig, auch mit mehr oder weniger deutlichen Strahlen; aus ihren Abbildungen kann man mancherlei beweisen, selbst Ansichten, die der ihrigen völlig widersprechen, jedenfalls aber zeigen sowohl ihre Beschreibung als ihre Abbildungen, dass sie nicht das Centalkorn *Boveri*'s

als Centrosoma aufgefasst haben, sondern einen beträchtlich grösseren, mehr oder weniger deutlichen, in Form und Structur wechselnden Körper.

1888 erschien die ausführliche Arbeit Boveri's, nämlich seine Mittheilungen über Befruchtung und Theilung des Ascaris-eies im 2. Heft seiner Zellenstudien (6). Von seinen Angaben über die Centrosomen ist für uns folgendes von Wichtigkeit:

Zur Zeit, wo sich die zwei Centrosomen, die zu den Polkörperchen der I. Furchungsspindel werden sollen, zuerst nachweisen lassen, sind sie sehr kleine Körnchen, die nur durch ihr starkes Lichtbrechungsvermögen und einen hellen Hof, der sie von den umgebenden Archoplasmamikrosomen trennt, als etwas Specificisches erkannt werden können. Später vergrössern sie sich, nicht etwa plötzlich, wie M. Heidenhain Boveri's Angaben irrthümlicherweise citirt, sondern ganz allmählich, genau parallel mit den Umwandlungen der Kerne. Bei dieser Vergrösserung lässt sich in ihrem Centrum noch ein winziges Körnchen (Centralkorn) unterscheiden. Boveri fand die Centrosomen am grössten auf Stadien, wo die Bildung der Spindel beginnt. In der fertigen karyokinetischen Figur sind die Centrosomen gewöhnlich bereits wieder kleiner und lichtbrechender geworden, sie verkleinern sich nun während der Ausbildung der Tochterzellen continuirlich, bis sie schliesslich wieder als kleine Körnchen erscheinen. In diesem Zustand erfolgt ihre Theilung, und nun wiederholen sich die gleichen Erscheinungen von Neuem. Diese Beschreibung ist durch zahlreiche klare, genau nach der Natur gezeichnete Abbildungen belegt. Auch bestand damals, wo diese Verhältnisse ganz neu waren, keinerlei theoretische oder sonstige Veranlassung, welche auf einen solchen Formenwechsel der Centrosomen hätte führen und dadurch die Unbefangenheit des Autors bei seinen Beobachtungen hätte trüben können. Wohl aber zog Boveri umgekehrt aus seinen Befunden den Schluss, dass die verschiedene Wirkung, welche die Centrosomen zu verschiedenen Zeiten auf ihre Umgebung ausüben, mit den beobachteten Grössenveränderungen dieser Körperchen in Zusammenhang stehe.

Von den Arbeiten, die seither über das Ascaris-Ei erschienen sind, kommt diejenige von Herla (18) (1894) für uns weniger in Betracht, da sie sich hauptsächlich nur mit den Verhältnissen des Chromatins befasst. Doch mag erwähnt werden, dass die

Abbildungen von Herla, der im Laboratorium van Beneden's und mit dessen Methoden gearbeitet hat, entschieden viel mehr der Darstellung Boveri's als derjenigen van Beneden's entsprechen. Auf Tafel 15, Fig. 8, 12, 14, 17 sind Centrosomen abgebildet, welche ganz mit denen der Boveri'schen Figuren übereinstimmen und nicht als kleine Körnchen oder Körnchenhaufen, sondern als grosse homogene Kugeln erscheinen; dasselbe ist der Fall bei den multipolaren Figuren 77, 78, 79, 80 auf Tafel 18. Diese Uebereinstimmung muss umso mehr hervorgehoben werden, als die Zeichnungen Herla's einen directen Widerspruch mit den Theorien bilden, für welche er eintritt.

In sehr ausführlicher Weise wird die Centrosomenfrage für das *Ascaris*-Ei in der kürzlich erschienenen Abhandlung von Kostanecki und Siedlecki (20) erörtert. Diese beiden Autoren finden zur Darstellung der Centrosomen nur eine Färbungsart geeignet, nämlich Vorfärbung der Präparate mit Bordeaux und darauf folgende Färbung mit Eisen-Hämatoxylin. Auf diese Weise erschien ihnen das Centrosoma und zwar auf allen Stadien, wenn auch etwas wechselnd, so doch stets als ein sehr kleines schwarzes Körnchen, dessen Grösse in gewissen Grenzen vom Extractionsgrade abhängt, in Mitten eines protoplasmatischen Hofes; diesen helleren Hof fanden sie fein radiär gestreift, indem die Strahlen alle auf das Centrosoma hinstreben und sich hier inseriren. Falls keine Vorfärbung mit Bordeaux stattgefunden habe, könne allerdings mit Eisenhämatoxylin ein grösserer Bereich schwarz gefärbt werden; allein dies sei dadurch bedingt, dass sich dann gewisse Theile der an das Centrosoma inserirenden Strahlen mitfärben, — es sei dies also lediglich ein Kunstprodukt.

Durch Fixirung mit Sublimat und Färbung mit Böhmerschem Hämatoxylin konnten Kostanecki und Siedlecki an Totalpräparaten zwar ganz die gleichen Bilder erhalten, wie sie Boveri von Eiern abbildet, die mit Pierin-Essigsäure conservirt waren. Allein sie halten diese Bilder für unzuverlässig. Aus welchem Grund, ist aus ihrer Abhandlung nicht zu ersehen. Wenn sie pag. 250 schreiben, „dass die Bilder, welche Boveri beschreibt, lediglich als Folge der von ihm angewandten Methode aufzufassen sind,“ so möchte man glauben, dass die beiden Autoren ihre anderen Bilder, die sie für die richtigen halten, ohne

Anwendung einer Methode, das heisst nach dem Leben gewonnen hätten, was natürlich nicht der Fall ist. Man müsste also eine ausführliche Darlegung erwarten, warum gerade Pikrin-Essigsäure und Sublimat¹⁾ als ungenügende Fixierungsmittel anzusehen seien, oder warum eine Betrachtungsweise der Objecte in toto, wodurch eine für die Eier gewiss nicht zuträglichere Prozedur, nämlich das ganze Einbettungsverfahren erspart wird, weniger beweiskräftig sein soll, als ein Schnitt. Auch darüber verlieren Kostanecki und Siedlecki kein Wort. Wenn man aber die Frage aufwirft, welche Bilder müssen a priori als zuverlässiger betrachtet werden, diejenigen, welche eine stets scharf begrenzte, in ihrer Grösse mit den einzelnen Phasen des karyokinetischen Processes wachsende Kugel zeigen, oder diejenigen, wo an Stelle dieser Kugel ein verschwommenes lichter Areal zu sehen ist, so denke ich, kann die Entscheidung nicht zweifelhaft sein.

An ihre Beobachtungen knüpfen Kostanecki und Siedlecki gewisse theoretische Erörterungen und kommen dabei zu dem Resultat, dass „der Boveri'sche Centrosomenbegriff in Anbetracht der thatsächlichen Befunde unhaltbar ist — unhaltbar für das Objekt selbst, welches Boveri zur Aufstellung dieses Begriffs Veranlassung gegeben hat und noch mehr für andere Objekte“. Der Centrosomenbegriff Boveri's ist nach dessen genau formulirter Definition folgender: „Centrosoma ist ein der entstehenden Zelle in der Einzahl zukommendes, distinktes, dauerndes Zellenorgan, das, durch Zweitheilung sich vermehrend, die Centren für die beiden zu bildenden Tochterzellen liefert.“ Vergleicht man damit die Resultate von Kostanecki und Siedlecki, so ergibt sich, dass sie aufs Vollkommenste damit übereinstimmen: Theilung eines bei der Entstehung der Zelle einfachen Körpers in zwei, und zwar genau in der von Boveri beschriebenen Weise, durch Einschnürung in zwei gleich grosse Stücke, von denen jedes bestimmt ist, das Centrum einer Tochterzelle zu bilden. Der einzige Unterschied zwischen der Darstellung von Boveri und derjenigen von Kostanecki und Siedlecki besteht darin, dass nach Boveri die Centrosomen

1) Es sei hier gleich bemerkt, dass man auch mit 70% igem Alkohol und Alkohol-Eisessig sowie mit Perennyi'scher Flüssigkeit Präparate erhalten kann, die bei Betrachtung der Eier in toto die von Boveri beschriebenen grossen kugeligen Centrosomen zeigen.

während der Ausbildung der karyokinetischen Figur sehr beträchtlich, nach *Kostanecki* und *Siedlecki* nur wenig wachsen. Es wird sich unten zeigen, dass dieses einzig Neue, was die beiden Forscher über die Centrosomen von *Ascaris* ermittelt haben, ein Irrthum ist. Allein, selbst wenn sie in diesem Punkt recht hätten, würden ihre Ergebnisse mit den allgemeinen Anschauungen *Boveri's* in vollster Uebereinstimmung stehen. Denn niemals hat *Boveri* eine bestimmte Grösse, oder Struktur, oder Volumen-Veränderung als eine nothwendige oder auch nur häufige Eigenschaft der Centrosomen behauptet. Der oben citirte Satz ist demnach gänzlich unverständlich, wenn nicht vielleicht so zu erklären, dass die beiden Forscher sich bei Abfassung ihrer Schrift nicht völlig vergegenwärtigt haben, was das Wort „Begriff“ bedeutet, eine Vermuthung, die an Wahrscheinlichkeit gewinnt, wenn man die Auseinandersetzungen auf pag. 246 liest, worin *Boveri's* Behauptung entgegengetreten wird, dass der Begriff Centrankörperchen oder Centrosoma aus dem Jahr 1887 stamme.

Da die beiden Autoren an dieser Stelle auch die Frage nach der Entdeckung der Centrosomen streifen, so möge hier zur Berichtigung eines ganz allgemeinen Irrthums Folgendes bemerkt werden. Es ist richtig, dass *van Beneden*, im Jahr 1876, als einer der Ersten, an den Polen der Kernspindel kleine Körperchen gesehen und als *Corpuscules polaires* benannt hat. Allein schon im Jahr 1875 sind diese Körperchen von *Flemming* beschrieben (14) und in seiner Figur 2, Tafel III für ein *Anodonta*-Ei aufs Klarste abgebildet worden. Dass es wirklich die Centrosomen sind, lehrt ein Blick auf die Figur, welche die erste Furchungsspindel auf dem Stadium der Aequatorialplatte darstellt. Auch ergiebt sich aus dem Text mit aller Sicherheit, dass *Flemming* diese roth tingirten kugeligen Gebilde wirklich als spezifische Körper erkannt hat. So heisst es in der zugehörigen Figuren-Erklärung: „In den ungefärbten Centren der radiären Körnerreihen je ein sehr blass tingirter Körper.“ Und auf pag. 116 wird bei Besprechung dieser Gebilde ausdrücklich folgendes betont: „Obschon es natürlich am nächsten liegt, an die Vacuolen zu denken, welche als Anfänge der neuen Kerne, nach *Foï* an der gleichen Stelle, nach *Auerbach* im Stiel auftreten, so musste ich sie doch Körper nennen, da sie sich

an den Tinctions-Präparaten unzweifelhaft etwas stärker lichtbrechend, wie die helle Substanz des Centrums ergeben.“

Wollte man gegen diese von Flemming im Jahr 1875 publicirte Entdeckung der Centrosomen etwa einwenden, dass dieser Forscher über die Bedeutung der von ihm beschriebenen Körperchen damals ganz im Unklaren geblieben ist und sie für die jungen Kerne zu halten geneigt war, so muss betont werden, dass van Beneden, in seiner 1876 erschienenen Arbeit, über sein *Corpuscule polaire* nicht im Geringsten mehr, ja eher weniger als Flemming zu sagen weiss. Wo also von der Entdeckung der Centrosomen die Rede ist, muss der Name Flemming's vor denjenigen van Beneden's genannt werden.

Wenn Kostanecki und Siedlecki (20) sagen, dass im Jahr 1887 mit den Benennungen „*Corpuscule central*“ oder „*Centrosoma*“ lediglich ein neuer Name für ein schon seit langer Zeit bekanntes Gebilde eingeführt worden sei, so haben sie damit Recht. Allein, dass eben der alte Name sich als ungenügend erwies, und dass van Beneden selbst sich veranlasst sah, sein *Corpuscule polaire* in *Corpuscule central* umzutauften, dies beweist aufs Klarste, dass damals dieses lange bekannte Gebilde eine ganz neue Bedeutung erhielt durch die Entdeckung von Boveri und van Beneden und Neyt, dass es sich durch Zweitheilung vermehrt, dass es die Veranlassung gibt zur Entstehung der karyokinetischen Figur, und dass es ein dauerndes von der Mutterzelle auf die Tochterzellen sich fort erbendes Organ der Zelle darstellt. Diese Momente bilden den Begriff des *Centrosoma*, sowohl bei van Beneden und Neyt, wie bei Boveri, und dass dieser Begriff sonach aus dem Jahr 1887 stammt, dürften wohl auch Kostanecki und Siedlecki anzuerkennen nicht umhin können.

Zu wieder ganz anderen Ergebnissen als Kostanecki und Siedlecki kommt Erlanger (12); er spricht den Centrosomen eine schaumig-wabige Struktur zu, wobei die van Beneden'schen Körner den verdichteten Alveolen-Knoten entsprechen. In ihrem Centrum sah er eine einzige, etwas grössere rundliche Alveole, um welche herum die übrigen radiär angeordnet sind. Die centrale Alveole entspricht, nach seiner Ansicht, dem Centralkorn Boveri's, die peripherischen der Hülle.

Zu ganz eigenthümlichen Ergebnissen endlich kommen, in einer jüngst erschienenen Arbeit, Lebrun und Carnoy (11). Nach ihrer Ansicht entstehen die Centrosomen, welche zur ersten Furchung dienen, gleich am Anfang in den Sexualkernen, wo sie bis zur Theilung verbleiben; es sind Boveri's achromatische Nucleolen; sie verlassen den Kern im Knäuelstadium, und zwar kommt ein Centrosoma aus jedem Kern hervor; man muss also annehmen, dass der Eikern ebensoviel Antheil an der Furchung und an der späteren Entwicklung hat, als der Spermakern. Sobald sie im Cytoplasma sind, treten sie in Thätigkeit, und nach Ablauf der Theilung verschwinden sie ganz und gar; sie theilen sich nicht, um die Centrosomen der nächsten Theilung zu bilden, und kehren auch nicht in den Kern zurück. Sie sind also keine permanenten Zellbestandtheile, sondern vorübergehende Erscheinungen, wie die Spindel. Nach der Theilung entstehen in den noch nicht ausgebildeten Kernen neue Centrosomen auf Kosten der nucleinischen Elemente, und diese verlassen wiederum den Kern am Anfang der nächsten Theilung. Die Zelltheilung wird also, nach ihrer Ansicht, lediglich durch den Einfluss des Kernes bewirkt, und die Boveri'sche Befruchtungstheorie ist unhaltbar, weil sie von absolut irrigen Voraussetzungen ausgeht; das Spermacentrum, welches das Ei vervollständigen und es entwicklungsfähig machen soll, besteht nach ihrer Ansicht ebensowenig als ein Ovocentrum, und wenn sie beständen, so würden sie bei der ersten Theilung verschwinden und könnten sich nicht durch wiederholte Theilungen durch alle folgenden Zelltheilungen hindurch fortsetzen. Sie behaupten, dass sich vor der Furchung weder Centrosomen, noch irgend welche Sphären im Eicytoplasma befinden, sondern nur die beiden Sexualkerne.

Ogleich diese neue Carnoy'sche Lehre mit meinem eigentlichen Thema nur wenig zusammenhängt, möge doch erwähnt werden, dass jedes gute Präparat der entscheidenden Stadien genügt, um sich von dem groben und in Anbetracht aller vorausgegangenen Arbeiten geradezu unbegreiflichen Irrthum der beiden Autoren zu überzeugen. Es dürfte überflüssig sein, ein weiteres Wort darüber zu verlieren.

b) Eigene Befunde.

Da gegen Boveri's Conservirungsweise Einsprache erhoben wurde, gebrauchte ich die verschiedensten anderen Methoden.

Zur Conservirung verwendete ich:

1. Pierin-Essigsäure.
2. $\frac{2}{3}$ Pierin-Essigsäure + $\frac{1}{3}$ einer 1% Osmiumlösung.
3. Perennyi'sche Flüssigkeit.
4. Concentrirte Sublimatlösung + 5% Eisessig.
5. Flemming'sche Flüssigkeit.
6. Formol.
7. Salpetersäure 3%.
8. Alkohol 70%.
9. Alkohol 70% + 5% Eisessig¹⁾.

Mit Ausnahme des Pierin-Essig-Osmiumsäure-Gemisches und von Formol bewährten sich alle Conservirungsflüssigkeiten für unsere Frage gut und lieferten in der Darstellung der Centrosomen vollkommen übereinstimmende Resultate. Mit Pierin-Essig-Osmiumsäure wurden die Eier so schwarz, dass sie keine feineren Structuren mehr erkennen liessen, Formol war ganz unbrauchbar.

Um Schrumpfungen zu vermeiden, wurde das Ueberführen der Objecte aus Alkohol in Xylol und aus Xylol in Paraffin äusserst langsam bewerkstelligt. Mehrmals täglich fügte ich einige Wochen lang bei Zimmertemperatur je einige kleine Stückchen Paraffin zum Xylol, bis die Lösung in der Kälte gesättigt war; darauf liess ich zunächst auf einem Heizkörper der Centralheizung und schliesslich im Thermostat das Xylol aus der Mischung verdunsten, und bettete schliesslich die Objecte in reines Paraffin um. Viele Objecte wurden im Stück mit Grenacher'schem Borax-Carmin gefärbt und in Nelkenöl gebracht, um durch Untersuchung kleiner Eierproben in toto das Stadium und die Güte der Conservirung festzustellen. Die Schnitte wurden verschieden behandelt. Schnitte aus der gleichen Serie wurden mit der M. Heidenhain'schen Methode mit und ohne Bordeaux-Vorfärbung behandelt, andere mit Delafield's Hämatoxylin, Safranin und Thionin; auch probirte ich Doppelfärbungen

1) Das unter 8 und 9 angeführte Material hatte Herr Professor Boveri zu anderen Zwecken gesammelt und stellte mir dasselbe, theilweise schon zu Schnitten verarbeitet, für meine Untersuchungen zur Verfügung.

mit Malachit und Vesuvin, endlich Nachfärbungen mit Orange und Rubin.

Ganz übereinstimmend bei allen angewandten Methoden ergab sich eine volle Bestätigung der Angaben Boveri's, wie er dieselben früher auf Grund seiner mit einfacheren Methoden angestellten Untersuchungen gemacht hatte. Eine genaue Untersuchung der verschiedenen Entwicklungsstadien lag, wie oben bereits erwähnt, nicht im Plan dieser Arbeit. Doch sei hervorgehoben, dass das von Boveri beschriebene Wachsthum der Centrosomen mit der Eisen-Hämatoxylin-Methode aufs Klarste demonstriert werden kann. Auf den jungen Stadien, wo Ei- und Spermakern als ruhende Kerne neben einander liegen, stellen sich die Centrosomen als sehr kleine runde intensiv schwarze Körner dar. Genau parallel mit den Vorbereitungen der Kerne zur Theilung wachsen sie heran und werden schliesslich zu den in Figur 3—8, Taf. VIII abgebildeten grossen Kugeln, die in Eisen-Hämatoxylin durch und durch schwarz bleiben. Ein zackiges Aussehen konnte in keinem einzigen Falle beobachtet werden, im Gegentheil handelt es sich stets um völlig runde, absolut scharf abgegrenzte kugelige Gebilde, die in manchen Präparaten von einem helleren Hof umgeben sind, während in anderen ein solcher fehlt ¹⁾.

Schon diese Thatsachen vertragen sich kaum mit der Annahme, dass hier durch ungenügendes Ausziehen des Farbstoffes Kunstprodukte erzeugt seien. Es ist aber direct unrichtig, dass man durch Ueberfärbung, beziehungsweise Mitfärbung angrenzender Theile die „wahren Centrankörper“ künstlich vergrössern könne. Das Präparat mag so wenig extrahirt sein, als es will, sobald man überhaupt etwas unterscheiden kann, ist das Bild genau das gleiche wie in meinen Figuren: im Centrum der Astrosphäre liegt die scharf begrenzte schwarze Kugel, von gleicher Grösse wie in meinen Bildern.

Wären die Centrosomen, wie Kostanecki und Siedlecki wollen, auf allen Stadien annähernd die gleichen kleinen Körner und die grossen, von mir dargestellten Kugeln, nur ein Ueberfärbungsproduct, so müsste die Erzeugung dieser grossen

1) Auf die Struktur der Astrosphäre soll hier nicht weiter eingegangen werden.

Kugeln auf allen Stadien gelingen. Das ist aber nicht der Fall. Sobald überhaupt die leiseste Differenzirung im Präparate eingetreten ist, zeigen sich die Centrosomen in der dem Stadium zukommenden Grösse, also auf Stadien mit ruhenden Vorkernen sofort als ganz kleine Körnchen, mag das Präparat im Uebrigen fast schwarz sein.

Wenn es somit ganz unmöglich ist, durch die Färbung die Centrosomengrösse zu übertreiben, so gelingt es umgekehrt sehr leicht, beliebig kleine „Centralkörper“ zu erhalten, nämlich durch fortgesetzte Extraction. Es wird dabei die schwarze Kugel successive kleiner und man kann, von der in meinen Figuren gezeichneten wirklichen Grösse an, jede beliebige Grösse bis zu einem kaum mehr wahrnehmbaren schwarzen Pünktchen erreichen. Dies ist das Verfahren von Kostanecki und Siedlecki. Was sie als Centrosoma zeichnen, ist ein Kunstproduct, erzielt durch ein willkürlich weit getriebenes Ausziehen des Farbstoffes. Herr Professor Boveri hat, wie er mir hier mitzutheilen erlaubt, ein und denselben Schnitt in 5 verschiedenen Etappen immer weiter extrahirt, wobei die schwarz gefärbte Kugel successive kleiner wurde, aber immer annähernd rund und aufs Schärfste begrenzt blieb. Dieser Umstand, dass die Eisenlösung den Lack nicht diffus aus den Centrosomen extrahirt, sondern in concentrischen Schichten nach und nach sozusagen weg frisst, ist es, der den Beobachter so leicht zu der Meinung verleiten kann, dass er in dem jeweils schwarz gefärbten Bereich ein reales Gebilde der Zelle vor sich habe. Denn nichts sieht mehr Vertrauen erweckend aus, als eine intensiv schwarz gefärbte scharf begrenzte Stelle in einer entfärbten Umgebung. Trotzdem handelt es sich in diesen verkleinerten schwarzen Kugeln um Artefakte; sowie man noch weiter entfärbt, bleibt an der früheren Begrenzungsfläche keine irgendwie nachweisbare Structur übrig, welche berechtigen würde, gerade hier die Grenze des Centrosoms zu setzen. Wohl aber tritt stets und auf jeder Entfärbungsstufe die ursprüngliche Contour der Kugel hervor als Begrenzung einer nun blassen homogenen, aber auch im entfärbten Zustand aufs Klarste gegen die Umgebung abgegrenzten Körper, so wie es Boveri früher beschrieben hat. Will man dieses Centrosoma durch eine Färbung deutlicher machen, so eignet sich hierzu am besten Delafield'sches Hämatoxylin.

Da *Kostanecki* und *Siedlecki* die Vorfärbung mit Bordeaux für besonders wichtig halten, so wurde auch dieses Verfahren angewandt, jedoch genau mit dem nämlichen Erfolg, den die reine Eisen-Hämatoxylin-Färbung ergeben hatte. Wurde die Entfärbung zur richtigen Zeit sistirt, so blieb das ganze Centrosom schwarz, bei weiterer Entfärbung erschien ein immer grösserer, intensiv rother Rand um die verkleinerte schwarze Kugel und schliesslich bei voller Extraction des Eisenlackes stellte sich das Centrosom als eine homogene rothe Kugel dar von der Grösse der ursprünglichen schwarzen.

Für *Kostanecki* und *Siedlecki* ist das, was hier als Centrosoma beschrieben wird, nur ein „Hof“ im Umkreis ihres Centralkörpers. Sie rechnen diesen Bereich zur Astrosphäre und schreiben ihm eine radiale Structur zu. Eine solche Structur konnte ich jedoch, trotz aller angewandten Mühe, trotz der besten optischen Hilfsmittel und der Durchsichtung einer Unzahl von Präparaten, in keinem einzigen Falle sehen, ein Punkt, den ich, angesichts der so bestimmten Angaben und der Abbildungen von *Kostanecki* und *Siedlecki*, auf's Schärfste betonen muss. Es ist gewiss eine missliche Sache, einer so bestimmt lautenden Darstellung zu widersprechen, und wenn nicht alle von mir angewandten Methoden so ganz übereinstimmende Ergebnisse geliefert hätten und wenn nicht andererseits *Kostanecki* und *Siedlecki* selbst an verschiedenen Stellen erwähnen würden, dass sie ganz ähnliche Bilder wie *Boveri* erhalten haben, so würde ich mich mit der Annahme begnügen können, dass die Eier von *Ascaris megalcephala* ausserordentliche Variationen darbieten, und dass in den von den beiden polnischen Autoren untersuchten Präparaten an Stelle der von mir gefundenen grossen Kugeln im Allgemeinen viel kleinere vorliegen. So aber möchte ich nicht unterlassen, eine Vermuthung zu äussern, die sich bei Betrachtung von stark entfärbten Präparaten gelegentlich aufdrängte. Es handelt sich ja in diesem Streitfalle um ganz minimale Verhältnisse, wo bei Structurfragen optische Täuschungen und die Ueberzeugung des Beobachters ohne Zweifel eine Rolle spielen. Es sei nur erwähnt, dass da, wo *Kostanecki* und *Siedlecki* eine Unzahl zartester radialer Fädchen zeichnen, *Erlanger* eine Schaumstructur zu erkennen glaubt. Ich möchte nun empfehlen, folgenden einfachen Versuch zu machen. Man mache

auf ein Blatt Papier einen schwarzen Punkt, umgebe diesen mit Bleistift mit einem kreisförmigen Hof einer zarten ganz gleichmässigen Körnelung und füge daran nach aussen, ohne scharfe Abgrenzung, körnige Radien, die auf den schwarzen Punkt centriert sind. Betrachtet man dieses Bild, so glaubt man auch in dem centralen Hof eine Radialstructur mit grosser Deutlichkeit zu erkennen: bedeckt man die Radien wieder durch ein Stück Papier mit kreisförmiger Oeffnung, welche gerade den centralen Hof freilässt, so ist man überrascht, dass dieser Eindruck wieder völlig verschwindet. Der Versuch zeigt also, wie leicht der Eindruck einer radiären Structur entstehen kann, ohne dass dieselbe an der betreffenden Stelle wirklich vorhanden ist. Dazu kommt nun noch im *Ascaris*-Ei, dass der mikroskopische Schnitt ja nicht nur das Centrosoma allein, sondern darüber und darunter Theile der Astrosphäre enthält, so dass, wenn die Einstellung nicht vollkommen exact ist, nothwendig der Effect einer radiären Streifung entstehen muss. Unter diesen Umständen glaube ich die Vermuthung aussprechen zu dürfen, dass es sich in den Bildern, in denen *Kostanecki* und *Siedlecki* dieses Verhalten zeichnen, um eine optische Täuschung handelt, deren Zustandekommen vielleicht durch eine mangelhafte Conservirung der Eier unterstützt war. Dieser letztere Verdacht wird dadurch nahe gelegt, dass in allen meinen Präparaten, auch wenn sie gar nicht gefärbt waren, eine ganz scharfe kreisförmige Linie die Grenze des Centrosoms bezeichnet. Von dieser Contour ist in den Figuren 21—25 von *Kostanecki* und *Siedlecki* keine Spur zu erkennen.

Wie oben auseinandergesetzt, stimmen die Ergebnisse der Eisenhämatoxylinfärbung mit dem, was man an ungefärbten Präparaten sieht, völlig überein. Würde die von *Boveri* als Centrosom beschriebene Kugel, wie *Kostanecki* und *Siedlecki* wollen, ein Theil der Astrosphäre und also aus distinkten Radien zusammengesetzt sein, so müsste dies in dem Verhalten gegenüber dem Eisenlack unzweifelhaft hervortreten. Allein es zeigt sich auf keiner Entfärbungsetappe irgend ein Anhaltspunkt für eine derartige Structur. Die schwarze Kugel ist stets glatt begrenzt und, so lange sie am grössten ist, am schärfsten kugelig. Die Art, in der sich bei der Entfärbung die Verkleinerung der schwarz gefärbten Stelle vollzieht, würde viel eher für die Annahme einer concentrischen Structur der

Centrosoma sprechen, obgleich von einer solchen mit anderen Methoden nichts zu erkennen ist.

Auf Grund dieser Ergebnisse, die bei allen oben angeführten Conservierungsmethoden genau die gleichen sind, kann an der Richtigkeit der Angaben Boveri's kein Zweifel mehr bestehen. Das Centrosom wächst aus einem sehr kleinen Körperchen zu einer relativ grossen Kugel heran. Diese mag in ihrer Grösse von einem Ei zum andern und noch mehr von einem Individium zum andern innerhalb gewisser Grenzen variiren. Auch die Eier verschiedener Mutterthiere sind ja in ihrer Grösse variabel, die Grösse der karyokinetischen Figur im Verhältniss zum ganzen Ei ist ungemein wechselnd, gar nicht zu reden von den Differenzen in dem Chromatingehalt und der Chromosomengrösse, die durch Vergleichung der Figuren 1 und 2, Taf. VIII in die Augen springen. So kann es nicht Wunder nehmen, wenn ähnliche Verschiedenheiten in dem Volumen der Centrosomen beobachtet werden. Noch auf einen anderen Punkt sei hier kurz hingewiesen. Schon Boveri ist durch Vergleichung seiner Präparate mit den Bildern von van Beneden und Neyt zu dem Schlusse gekommen, dass der Entwicklungszyklus der Centrosomen mit dem der Kerne nicht immer genau Schritt hält, dass in den von van Beneden und Neyt beschriebenen Fällen die Centrosomen gegenüber den Kernen weiter voraus seien, als in den von ihm selbst beobachteten. Dass diese zeitliche Differenz sogar noch grösser sein kann, zeigt meine Figur 5 nach einem Präparate, welches Herr Professor Boveri mir zur Verfügung gestellt hat. Nach Boveri's älteren Befunden sind die Centrosomen schon auf dem Stadium der Aequatorialplatte in der Regel wieder kleiner geworden, während der Metakinese haben sie sich noch weiter verkleinert. Das Präparat der Figur 5 zeigt sie nun noch auf diesem Stadium als grosse Kugeln. Diese Variabilität muss deshalb betont werden, weil so leicht ein späterer Autor, wenn er nur das eine Verhalten vor sich hat, die Angaben seiner Vorgänger für irrthümlich zu halten geneigt ist.

Man könnte nun denken, dass das, was Kostanecki und Siedlecki abbilden, das Centrankorn des Boveri'schen Centrosoms sei, und die beiden Autoren sprechen selbst diese Meinung aus. In der That mag dies in manchen Fällen zu-

treffen¹⁾; allein es muss bemerkt werden, dass die Eisen-Hämatoxylin-Methode für sich allein gar nicht genügt, um im Asearis-Ei einen exacten Nachweis von der Existenz dieses Gebildes zu erbringen. Dies geht schon aus dem oben Gesagten hervor. Wie dort erwähnt, entfärben sich die Centrosomen concentrisch und man erhält so in allen erdenklichen Abstufungen eine immer kleiner werdende schwarze Kugel; schliesslich wird sie zu einem gerade noch wahrnehmbaren Pünktchen und dann verschwindet auch dieses. In einem bestimmten Moment wird der schwarze Fleck genau dem Centrankorn entsprechen, allein die Entfärbung macht an dieser Structur nicht Halt, ja die Farbe scheint hier gar nicht einmal beträchtlich fester zu haften, als in dem übrigen Bereich des Centrosoms. Also auch wenn dieses Korn nicht vorhanden wäre, müsste successive Entfärbung doch genau die gleiche Reihe von Bildern liefern. Und wenn also die Existenz des Centrankorns nicht schon durch die Untersuchungen Boveri's auf Grund der Beobachtung im ungefärbten Zustand festgestellt wäre, das was Kostanecki und Siedlecki ermittelt haben, wäre nicht einmal im Stande, das Vorhandensein dieser centralen Verdichtung des von ihnen ganz übersehenen oder wenigstens ignorirten Centrosoms nachzuweisen.

Anders natürlich wäre es mit der Beweiskraft der Eisen-Hämatoxylin-Methode, wenn bei der successiven Extraction zwei oder mehrere solche schwarze Pünktchen im Innern der entfärbten Kugel zurückblieben. Denn diese Erscheinung könnte nicht mehr ein blosser Entfärbungseffekt sein. Unter den Figuren von Kostanecki und Siedlecki finden sich jedoch solche Bilder nicht. Die einzige Figur, welche als ein solches in Anspruch genommen werden könnte, ist Figur 11. Allein höchst überraschender Weise bilden die beiden Forscher, die sich nicht genug thun können, die grossen Centrosomen Boveri's als einen Irrthum darzustellen, hier genau die nämlichen grossen Kugeln ab, wie sie sich auf den Tafeln Boveri's von entsprechenden Stadien finden, und wenn also die grosse Doppelkugel auf der einen Seite dieser Figur nicht überhaupt ein pathologischer Zerfall ist, so repräsentirt sie die Theilung eines

1) In anderen Präparaten, so besonders in Fig. 11 von Kostanecki und Siedlecki ist es sicher nicht der Fall.

grossen Centrosoms (im Sinne Boveri's), während von den kleinen schwarzen Punkten in diesem einzigen Fall, der ihre Realität vielleicht beweisen könnte, nichts zu sehen ist.

Ich darf hier erwähnen, dass, wie Herr Professor Boveri demnächst zeigen wird, sich in manchen Fällen schon auf dem Stadium der Aequatorialplatte in dem noch sehr grossen und kugeligen Centrosom eine Verdoppelung des Centralkorns nachweisen lässt, ganz entsprechend den Verhältnissen, die MacFarland (13) für die Centrosomen an den Richtungsspindeln von *Dialulula* gefunden hat.

Nach allem, was ich im Vorstehenden über meine Ergebnisse mitgeteilt habe, ergibt sich meine Stellung zu den Angaben Erlanger's von selbst. Soweit seine nach Photographien hergestellten Abbildungen überhaupt etwas Deutliches von den Centrosomen erkennen lassen, scheinen sie mit meinen Befunden aufs Beste zu harmoniren.

II. Ueber die Centrosomen in den Spermatoeyten von *Ascaris megalcephala*.

Die ersten Abbildungen von Centrosomen in den Spermatoeyten von *Ascaris megalcephala* hat E. van Beneden (1) in seinem grossen Werk über das *Ascaris*-Ei gegeben. Sie finden sich auf Tafel XIX in Figuren 16—20. Die Bilder zeichnen sich, im Gegensatz zu denen von den Eiern, durch grosse Deutlichkeit aus und stellen die Centrosomen als sehr grosse, in gewissen Stadien kugelige, in anderen mehr abgeplattete Körper dar. Eine genauere Beschreibung zu diesen Bildern findet sich in der Abhandlung von van Beneden und Julin: *La spermatogénèse chez l'Ascaride mégalocephale* (2).

Eine zweite sehr eingehende Darstellung dieser Verhältnisse findet sich in der Abhandlung von O. Hertwig: *Vergleich der Ei- und Samenbildung bei Nematoden* (19).

Die Körperchen, die dieser Forscher als Centrosomen abbildet, sind viel kleiner als die von van Beneden gezeichneten, und schon eine Vergleichung der beiderlei Bilder lässt kaum einen Zweifel, dass das Hertwig'sche Polkörperchen nur eine centrale Differenzirung in dem von van Beneden abgebildeten Körperchen vorstellt. Es lässt sich auch in zahlreichen Abbildungen Hertwig's eine zarte Contour erkennen, welche vermuth-

lich als die Grenze des von van Beneden beobachteten Gebildes anzusehen ist.

In der That hat nun schliesslich Brauer (9) eine Beschreibung geliefert, welche die Angaben der beiden genannten Forscher bestätigt und vereinigt; er fand die grosse Kugel van Beneden's, und in dieser ein kleines Korn, entsprechend dem Centrankorn, welches Boveri in den Centrosomen der Ascaris-Eier beschrieben hatte.

Da M. Heidenhain (17 pag. 683 und 684) und Erlanger (12 pag. 388) die Richtigkeit der Brauer'schen Angaben bezweifeln, schien es geboten, eine Nachuntersuchung der Verhältnisse mit den neueren Methoden anzustellen, wobei ich bemerke, dass es auch hier nicht meine Absicht ist, die ganze Geschichte der Centrosomen zu verfolgen, sondern lediglich ihre Constitution und vor allem ihre Grösse in verschiedenen Stadien festzustellen. Als Conservierungsmittel wurden angewandt: Perenyi'sche Flüssigkeit und Picrin-Essigsäure. Die Vorfärbung geschah im Stück mit Grenacher'schem Borax-Carmin, die Färbung mit Eisen-Hämatoxylin nach M. Heidenhain, Nachfärbungen wurden theils nicht angewendet, theils geschahen sie mit Bordeaux oder Rubin.

Das Resultat meiner Untersuchungen war eine volle Bestätigung der Angaben Brauer's, wie aus einer Vergleichung unserer Figuren ersichtlich ist. Wie ich für das Ascaridenei beschrieben habe, so führt auch in den Spermatoeyten die Eisen-Hämatoxylinfärbung zur Darstellung einer grossen, durch und durch schwarzen, aufs Schärfste begrenzten Kugel (Taf. VIII, Figur 19 und 20). Bei weiterer Extraction entfärbt sich die Kugel concentrisch, genau wie im Ei und man kann auf diese Weise, wie dort, „Centrankörper“ von ganz beliebiger Grösse herstellen. Ich gebe in Figur 16 und 17 verschiedene Stufen solcher weiterer Entfärbung. In Figur 17 nimmt der schwarz gefärbte Bereich noch nahezu das ganze Centrosoma ein, man erkennt nur einen schmalen ungefärbten Mantel, der nach aussen ganz scharf begrenzt ist. Viel weiter ist die Entfärbung in Figur 16 fortgeschritten; der schwarze Bereich nimmt jetzt etwa die Stelle des von Brauer nachgewiesenen Centrankorns ein. Das Centrosom selbst erscheint als eine blasse Kugel, an welche sich die Radien unmittelbar ansetzen.

Die Verhältnisse entsprechen so sehr denen im Ei und in den Furchungszellen, dass ich auf das dort Gesagte verweisen und mich darauf beschränken kann, nur mit einigen Worten auf die Grössenverhältnisse der Centrosomen in den verschiedenen Stadien einzugehen. Figur 15 zeigt den noch völlig intakten Kern der Spermatoocyte I. Ordnung. Dicht an die Kernmembran angeschmiegt erkennt man die beiden Centrosomen, noch relativ klein und nicht ganz kugelig. Sie werden durch eine Brücke verbunden, die vielleicht als Centralspindel zu deuten ist. Kurz vor Auflösung des Kerns (Figur 16) fand ich die Centrosomen in der Regel am grössten; in der fertigen ersten Theilungsfigur (Figur 17) sind sie bereits kleiner geworden und sie nehmen nun weiter an Grösse ab bis zu ihrer Theilung, die (Figur 18) auf Stadien beginnt, wo die Tochterchromosomen bereits nach den Polen emporgezogen sind und sich von einander zu lösen beginnen. Nach der Theilung wachsen die Centrosomen wieder mächtig an und erreichen abermals in den Vorbereitungsstadien der Spindelbildung ihr grösstes Volumen (Figur 19). In der fertigen Theilungsfigur (Figur 20) hat die Verkleinerung schon wieder begonnen. Dieser Cyclus entspricht sonach vollständig dem von *Boveri* für die Eier nachgewiesenen.

III. Ueber die Centrosomen in den Ovogonien von *Ascaris megalocephala*.

Wie einleitend bemerkt, wurde die eigentliche Absicht bei dieser Untersuchung: Aufklärung der Constitution der Richtungsspindeln, nicht erreicht. Doch ist eine Mittheilung der Ergebnisse von einigem Interesse, indem sich auch hier die gleichen Verhältnisse: grosse Centrosomen mit Centralkorn zeigen.

Zur Darstellung dienten die nämlichen Fixirungs- und Färbungsmethoden, die oben für die Eier angegeben wurden. Fig. 10, Taf. VIII zeigt eine Ovogonie mit fertiger Spindel in seitlicher, Fig. 9 in mehr polarer Ansicht. Die Centrosomen scheinen hier niemals vollkommen kugelig, sondern stets in der Richtung der Spindelachse abgeplattet zu sein. Sie besitzen die Form biconvexer Linsen, wobei die nach innen gekehrte Fläche beträchtlich stärker gewölbt ist, als die äussere. Eine weitere Eigenthümlichkeit gegenüber den Centrosomen in den Eiern und Spermatoeyten ist

die, dass wenigstens an allen meinen Objecten, auch bei sehr geringer Extraction das Centrosoma doch nicht völlig schwarz bleibt, sondern einen dunkelgrauen Ton annimmt, wodurch das hier sehr grosse Centralkorn ohne Weiteres nachweisbar wird. Dasselbe zeigt sich stets gegen die Aussenfläche des Centrosoms verschoben (Figuren 10, 11, 12). Mit dieser ganz constanten biconvexen Form des Centrosoms und der Excentricität des Centralkorns steht muthmaasslich in einem gewissen ursächlichen Zusammenhang die ebenfalls ganz constante Erscheinung, dass die Astrosphäre stets einseitig entwickelt ist. Ausser den Spindelfasern, die von der inneren Fläche des Centrosoms ausstrahlen, findet sich nur noch ein deutlicher Radienkranz von der Kante des Centrosoms entspringend, der besonders bei annähernd polarer Ansicht (Fig. 9) sehr auffallend hervortritt. Die Radien verlaufen bogenförmig fast parallel zur Zellenoberfläche und scheinen im Aequator zum Theil in diejenigen der anderen Seite überzugehen. Von der äusseren Fläche des Centrosoms scheinen keine Strahlen auszugehen. Man könnte diese Thatsachen in den Satz formuliren: Je weiter ein Theil der Centrosomenoberfläche vom Centralkorn entfernt ist, um so mächtiger sind die hier entspringenden Radien. Daraus würde sich als ein Specialfall derjenige des befruchteten Eies und der Spermatoeyten ergeben: bei einem allseitig gleichartig entwickelten Centrosom müssen auch die Astrosphärenradien ringsum gleichartig entwickelt sein.

Die Abplattung der Centrosomen nimmt während der Metakinese zu (Figur 12) und die beiden Körperchen rücken auf diesem Stadium direkt an die Zellenoberfläche. Nach erfolgter Theilung treten sie wieder tiefer in den Zellenleib zurück und werden nun (Fig. 13 und 14) zu ganz platten Scheiben, die zuletzt bei seitlicher Ansicht wie eine in der Mitte verdickte Linie aussehen und deren Durchmesser mehr als den halben Durchmesser der ganzen Zelle betragen kann. Das Centralkorn macht diesen merkwürdigen Formenwandel nicht mit und ist noch in der ganz platten Scheibe als ein einfaches kugeliges Körnchen zu sehen. Was weiter aus diesen Centrosomen wird und wie sie sich speciell nach der letzten Theilung verhalten, konnte ich leider nicht ermitteln.

IV. Ueber Centrosomen in den Richtungsspindeln von *Ascaris megalcephala*.

a) Literatur.

Boveri war der Erste (5), der einen gewissen Gegensatz zwischen Richtungs- und Furchungsspindeln constatirte, derart, dass den Richtungsspindeln vieler Eier Centrosomen und damit auch Polstrahlung abgehen sollten, wogegen sie den Furchungsspindeln zukommen. Boveri stellte diesen Gegensatz zuerst für *Ascaris*, dann (9) auch für andere Eier fest, und seitdem sind noch zahlreiche andere Befunde in gleichem Sinne gemacht worden. Aus seinen Veröffentlichungen geht von Anfang an hervor, dass er sich klar war, dass diese Eigenthümlichkeit nicht für alle Eier gilt. Schon in seiner Abhandlung über den Antheil des Spermatozoon an der Theilung des Eies (5) pag. 162 heisst es: „Im Allgemeinen wird sich die Rückbildung des Eicentrosomas erst nach der Abtrennung des zweiten Richtungskörpers vollziehen“, womit gesagt ist, dass im Allgemeinen den Richtungsspindeln Centrosomen zukommen. Dies konnte schon damals mit voller Sicherheit aus den Darstellungen von Bütschli, O. Hertwig, Fol u. a. erschlossen werden. Boveri hat aber das Vorkommen von Centrosomen und Astrosphären an Richtungsspindeln nicht nur nicht geleugnet, sondern er hat überdies unsere Einsicht in das Verhalten dieser Theile bei der Richtungskörperbildung wesentlich gefördert, indem er die bis dahin herrschende Vorstellung, dass sich die zweite Richtungsspindel aus dem im Ei zurückbleibenden Rest der ersten einfach ergänzt, auf Grund seiner Untersuchungen an *Pterotrachea* und *Echinus* dahin richtig stellte, dass (14, pag. 53, Absatz 7) „in jenen Eiern, wo die Richtungsspindeln aus zwei Strahlensomen combinirt sind, die Pole der zweiten Spindel durch Theilung des im Ei zurückbleibenden Poles der ersten entstehen“.

Die Angaben von M. Heidenhain, Carnoy und anderen, Boveri leugne für die Richtungsspindeln Centrosomen, beruhen demnach nur auf ungenügender Literatur-Kenntniss.

Seit der Veröffentlichung Boveri's über die eigenthümliche Constitution der Richtungsspindeln bei *Ascaris* ist dieses Object von mehreren Autoren auf das Vorhandensein von Centrosomen geprüft worden. Zuerst erklärte Lebrun 1892 in

einer vorläufigen Mittheilung (21), dass er diese Körperchen auch hier gefunden habe. Er schreibt (pag. 627): „Nous pouvons dire dès maintenant, que les Centrosomes existent dans l'oeuf de l'*Ascaris megalcephala* lors de l'expulsion du premier et du second globule polaire; nous possédons déjà de nombreux stades de leur évolution et nous espérons bientôt publier leur histoire dans la Cellule.“ Diese Veröffentlichung ist erst jüngst in der oben schon erwähnten Abhandlung von Lebrun und Carnoy (11) erfolgt, wovon unten noch die Rede sein wird.

Sodann wurde das Vorhandensein von Centrosomen an der ersten Richtungsspindel des *Ascaris*-Eies von Häcker (15) beschrieben, in einem sehr kurzen und nur durch zwei diagrammatische Abbildungen illustrierten Passus in einem Vortrag, den Häcker auf der Versammlung der deutschen zoologischen Gesellschaft in München gehalten hat. Häcker findet die von ihm als Centrosomen betrachteten Körperchen meist in der Vierzahl; sie nehmen gewöhnlich „die Ecken des Vierecks oder der Tonne ein; mitunter gewahrt man zwei derselben dicht neben einander“.

Boveri hat in der Discussion zu diesem Vortrag gegen die Deutung der fraglichen Körnchen als Centrosomen eingewendet, dass ihre Lagerung mit allen sonstigen Erfahrungen in Widerspruch stünde.

Sehr eingehend wurde die Frage ungefähr gleichzeitig von Sala behandelt in seinen experimentellen Untersuchungen über Reifung und Befruchtung der Eier von *Ascaris megalcephala* (22). Während er, gleich Boveri, eine Polstrahlung in den normalen Richtungsspindeln in Abrede stellt, ist er im Zweifel, ob eine spezifische Polsubstanz vorhanden ist, oder nicht. Er fand an den abgeplatteten Polen der Richtungsspindeln immer einige kleine, runde Körnchen, die, ziemlich regelmässig angeordnet, Vesuvinfärbung stark annahmen. Die zwei den optischen Durchschnitt einer Platte begrenzenden Körnchen fand er häufig etwas dicker als die im medialen Theil gelegenen; in der ersten Richtungsspindel sah er sie an beiden Polen, in der zweiten nur am äusseren Pol. Sala hält es für wahrscheinlich, dass diese Körnchen von einem Kernkörperchen des Keimbläschens abstammen. Dieser Nucleolus zerfällt nämlich in verschiedene Stücke von variirender Gestalt und Grösse, die erst nahe bei einander

liegen, sich aber dann über den ganzen Bereich des Kernes zerstreuen. In dem Maasse nun als das unreife Ei im Eileiter herabsteigt, nehmen sie an Grösse ab und werden runder, gleichzeitig schieben sie sich gegen die Kernperipherie hinaus und legen sich unter die Kernmembran. Weiter wurden ihre Schicksale von Sala nicht verfolgt. Später, wenn die Form der Spindel sich zu markiren beginnt, erscheinen, wie gesagt, färbare Körnchen an den beiden abgeplatteten Polen. Sala vermuthet, dass beide Körnchen-Arten identisch seien, und dass sie etwas Aehnliches wie ein Centrosoma darstellen. Er stützt sich dabei auf gewisse interessante Erscheinungen in Eiern, die der Kältewirkung ausgesetzt waren. Letztere verzögert, nach Sala, nicht nur die Verdickung der Chromatinstäbchen der ersten Richtungsspindel, sondern sie verändert auch zeitweilig die Constanz ihrer Zahl, ja sie verändert selbst die normale Fassform der Spindel, in dem 3—4—5polige Figuren entstehen, oder die Spindel in zwei Hälften gespalten wird, die oft nur noch an einem der beiden Pole zusammenhängen; dabei verringern sich die oben erwähnten färbaren Körnchen an Zahl, sie nehmen aber an Volumen zu, in manchen Fällen ist nur eines vorhanden, das dann nicht selten von einem hellen Hofe umgeben ist und manchmal Strahlung zeigt. Sala zweifelt nicht daran, dass in diesen Fällen ein ächtes Centrosoma vorliege, und, in der That, scheinen seine Figuren 70—73 eine andere Deutung kaum zuzulassen. Da nun, wie Sala bemerkt, die Wirkung der Kälte doch kaum ein Centrosoma erzeugen kann, so nimmt er an, dass auch in den normalen Eiern etwas Entsprechendes vorhanden sein muss, und diese Schlussfolgerung bekräftigt ihn von Neuem in der Vermuthung, dass die unregelmässigen Körner, die er an den normalen Spindeln gefunden hat, Homologa eines Centrosoms sein müssen.

Kürzlich kam von Erlanger (12) auf die Streitfrage zurück, und obgleich auch er das Vorhandensein von Centrosomen behauptet, dürfte das, was er als solche beschreibt, doch vermuthlich wieder etwas anderes sein, als die von Häcker und von Sala beobachteten Körnchen. Leider ist seine Darstellung sehr kurz und nicht durch Abbildungen illustriert. An den abgestumpften Polen der tonnenförmigen Spindeln findet Erlanger an jedem Pol mehrere Körperchen, welche geradlinig und parallel

zur Aequatorialplatte neben einander geordnet und durch einen deutlichen Zwischenraum von den Enden der Spindelfasern getrennt sind. Er hält diese Gebilde, die ohne Zweifel — und auch nach Erlanger's Ansicht — mit den von Boveri beschriebenen Endplatten der Spindel identisch sind, für abgeplattete Centrosomen. Wo die Spindeln nicht abgeplattet sind, sondern spitz endigen, mögen sie nun zwei-, drei- oder vierpolig sein, findet Erlanger an jeder Spitze gewöhnlich ein kleines rundes Körperchen, welches nach seiner Meinung „einem Centrosom entsprechen dürfte“. Auch diese Beobachtung ist kaum als eine neue anzusehen, indem schon Boveri bei derartig geformten Spindeln auf seiner Tafel III sehr deutlich kleine Gebilde zeichnet, in denen die Spindelfasern zusammenlaufen und mit Bezug, auf welche es im Text (pag. 45) heisst: „die Pole sind entweder Punkte oder Platten.“ Es scheint sich also zwischen Boveri und Erlanger wesentlich nur um eine Differenz in der Deutung zu handeln. Sucht man bei Erlanger nach Gründen, welche für die Centrosomen-Natur der fraglichen Bildungen sprechen könnten, so ist allerdings kaum einer zu finden. In einigen Fällen konnte Erlanger, in der Nähe des sich anlegenden weiblichen Vorkerns, ein kleines, rundliches, nach gewissen Methoden stark färbbares Körnchen beobachten, welches er als das Centrosoma des inneren Poles der zweiten Richtungsspindel auffasst, das höchst wahrscheinlich durch Condensation und Abrundung aus dem ursprünglich scheibenförmigen Centralkörper am inneren Pole der zweiten Richtungsspindel hervorgegangen ist. Auch hier handelt es sich also lediglich um Vermuthungen ohne irgend eine nähere Begründung.

In ihrer schon erwähnten Arbeit (11) behaupten endlich auch Lebrun und Carnoy, dass beide Richtungsspindeln des Ascariden-Eies Centrosomen besitzen und bilden dieselben auf Tafel I, Fig. 11 und 12 ab. Es sollen eines bis fünf und mehr an jedem Pol vorkommen können. Schon diese Variabilität spricht natürlich gegen ihre Centrosomen-Natur. Wer eigene Erfahrungen über das Objekt hat und die beiden Bilder von Lebrun und Carnoy betrachtet, der wird nicht im Geringsten zweifeln können, dass die beiden Autoren beliebige Körnchen, wie sie überall im Protoplasma vorkommen und auch gelegentlich in scheinbar gesetzmässiger Weise zu der Richtungsspindel

gelagert sind, als Centrosomen in Anspruch genommen haben. In anderen Fällen mögen die beiden Autoren die gleichen Körnchenansammlungen beobachtet haben, die Sala beschrieben hat. Von einem Nachweis wirklicher Centrosomen kann keine Rede sein.

b) Eigene Untersuchungen.

Ich möchte nicht unterlassen, voranzuschicken, dass das Material, welches ich zur Untersuchung der Richtungsspindeln zu Schnitten verarbeitet habe, ein geradezu riesiges war. Es stammt von einer grossen Zahl weiblicher Pferdespulwürmer, die ich theils aus dem hiesigen Schlachthaus, zum Theil aus Berlin und Tübingen bezog; auch das Material, welches Herr Professor Boveri früher conservirt hatte, stand mir zur Verfügung. Sodann beschränkte ich mich nicht auf *Ascaris megaloccephala*, sondern fertigte auch zahlreiche Präparate von *Ascaris lumbricoides* an, indem hier die Verhältnisse der achromatischen Spindelfigur im Wesentlichen die gleichen sind.

Zur Conservirung dienten die oben genannten Flüssigkeiten, und ebenso wurden für die Färbung die oben genannten Methoden angewandt.

Was nun vor allem auffällt, wenn man zahlreiche Präparate von verschiedenen Individuen vergleicht, das ist die grosse Variabilität in der Beschaffenheit der Richtungsspindeln, auch bei ganz identischer Conservirung und Färbung. Die Grösse, die Form und die Art der Faserung u. s. w. sind ungemein wechselnd. Schon die Vergleichung der Bilder, die Boveri von den Richtungsspindeln der Varietät *bivalens* gegeben hat, mit denen von *univalens* des gleichen Autors, lässt solche Unterschiede deutlich erkennen. Aber noch viel auffallendere kommen zur Beobachtung, wenn man ein sehr grosses Material zur Vergleichung vor sich hat. Die verschiedenen Angaben der einzelnen Autoren sind gewiss zum grossen Theil aus dieser Variabilität zu erklären, zum Theil freilich auch dadurch, dass pathologisch veränderte Figuren als normale beschrieben worden sind.

Die wichtigste Beobachtung, die ich über den vorliegenden Gegenstand gemacht habe, ist die, dass bei *Ascaris megaloccephala* Richtungsspindeln ganz vom Habitus der Furchungsspindeln mit zweimächtigen Astrosphären vorkommen können. Allerdings habe ich diese

interessante Abnormität nur zwei Mal beobachten können, einmal bei einer ersten (Fig. 23, Taf. VIII), einmal bei einer zweiten Spindel (Fig. 24, Taf. IX). Die beiden Eier stammen aus verschiedenen Eiröhren, möglicherweise aber vom gleichen Individuum. Sie waren in Pikrin-Essigsäure conservirt, die Schnitte mit Eisen-Hämatoxylin gefärbt. Der Objektträger, auf dem sich die erste Spindel befand, ging leider zu Grunde, nachdem vorher jedoch einer der beiden Schnitte, in denen sie enthalten war, nämlich derjenige mit der chromatischen Aequatorialplatte und dem inneren Pol skizzirt worden war. Diese Skizze ist in Figur 23 wiedergegeben und muss als etwas schematisch bezeichnet werden. Der Verlust des Präparats ist deshalb besonders bedauerlich, weil dasselbe ziemlich stark entfärbt war und die beabsichtigte nochmalige Färbung oder Behandlung mit anderen Methoden nicht vorgenommen werden konnte. So kann ich nur mittheilen, dass das Strahlencentrum von einem etwa linsenförmigen, homogen erscheinenden Körper ohne jede weitere erkembare Struktur gebildet wurde. Von diesem gehen nach allen Richtungen Radien weit in das Protoplasma hinaus. Einige stärkere ziehen zu der Chromatingrouppe (es handelt sich um die Varietät univalens) und bilden so die „Spindel“, die dadurch völlig abweicht von dem gewöhnlichen Habitus einer Ascaris-Richtungsspindel. Denn eines der auffallendsten Merkmale derselben ist, dass sie einen ziemlich compacten, mehr oder weniger deutlich faserigen Körper darstellt, der gegen das Protoplasma nach allen Seiten scharf abgegrenzt ist. Es ist ja die Richtungsspindel, wie aus den Untersuchungen Boveri's hervorgeht, nichts anderes als das metamorphosirte Keimbläschen. Einen völlig anderen Eindruck macht dagegen die soeben beschriebene Figur: die Chromatingrouppe liegt, ähnlich wie die Chromosomen bei der Furchung, direkt im Protoplasma und die Spindel wird lediglich durch einige stärker markirte Astrosphärenstrahlen gebildet.

Ganz die gleichen Verhältnisse zeigt die entsprechende zweite Spindel. Auch hier liegen die beiden Pole in verschiedenen Schnitten, und die Figur 24 a und b Taf. IX sind also durch Combination gewonnen. Auch hier zeigen sich zwei weit ausgebreitete Strahlensysteme¹⁾, auch hier existirt keine compacte

1) Während sonst in Eiern mit zweiter Richtungsspindel das Spermatozoon von einem grossen Hof dichter körniger Substanz um-

„Spindel“, kaum dass die zur Aequatorialplatte ziehenden Fasern etwas stärker ausgeprägt sind. Als das Präparat aufgefunden wurde, zeigte es den Zustand der Fig. 24a. Im Centrum jeder Strahlung findet sich ein helleres Areal, in welchem am inneren Pol mit Sicherheit, am äusseren nur andeutungsweise ein blosses Körperchen constatirt werden konnte. Die Schnitte wurden dann nochmals mit Eisen-Hämatoxylin gefärbt und nicht so stark extrahirt (Fig. 24b). Allein es trat nun nicht, wie ich erwartet hatte, eine stärkere Färbung des Centrums auf, sondern es zeigte sich um jedes Strahlencentrum ein unregelmässiger Kranz von gröberen und feineren schwarzen Körnern, die zwischen den centralen Enden der Strahlen gelegen sind. Eine Färbung des vorher viel deutlicher hervortretenden im Centrum gelegenen Körperchens oder nur eines Theiles davon gelang nicht.

Mit diesen beiden Fällen ist zum ersten Mal der Nachweis geliefert, dass die Richtungsspindeln von *Ascaris megalcephala* die Constitution einer typischen karyokinetischen Figur besitzen können.

So wenig sich dabei über die Centrosomen selbst ermitteln liess, so ist doch klar, dass dieselben nicht als Häufchen von Körnern oder körnige Platten sich darstellen, sondern als einfache, gegenüber Eisen-Hämatoxylin sich ziemlich negativ verhaltende Körper. Schon dadurch müssen die Bedenken gegen die von anderer Seite beschriebenen „Centrosomen“ erheblich wachsen. Der Umstand, dass in dem einen meiner Fälle — möglicherweise auch in dem anderen — im Umkreis eines jeden Strahlencentrums eine Schicht von Körnern, die sich im Eisen-Hämatoxylin färben, auftritt, legt den Gedanken nahe, dass diese Körnchen mit den sonst als Centrosomen oder Centrosomentheilen beschriebenen Körnern identisch seien, womit letzteren natürlich diese Bedeutung definitiv abgesprochen wäre. Für die Körnerplatten, die Sala beschreibt, würde ja schon ihre von diesem Autor angenommene Abstammung von einem Nucleolus ihre Cen-

geben ist, wie dies auch an den in der gleichen Eiröhre befindlichen typischen Eiern (Fig. 26—33) hervortritt, finden sich in diesem Ei im Umkreis des Samenkörperchens nur spärliche Körnchen, wie es sonst zur Zeit der I. Richtungstheilung (vgl. z. B. Fig. 21) der Fall ist. Der Gedanke liegt nahe, dass die Substanz, die sonst den Hof bildet, zum Aufbau der Radien verbraucht ist.

trosum-Natur ausschliessen. Dagegen muss das von Sala in Fig. 70—73 dargestellte Körperchen gewiss als Centrosoma anerkannt werden, und es ist wohl anzunehmen, dass zwischen diesen Bildern und den meinigen ein enger Zusammenhang besteht. Nur sind die Sala'schen Fälle nebenbei pathologisch, indem nur ein Centrosom und eine Astrosphäre besteht, eine Erscheinung, die wahrscheinlich als eine Folge der Kältewirkung anzusehen ist.

Das Auftreten typischer zweipoliger Richtungsspindeln in sonst vollkommen normalen Eiröhren weist nun auch auf eine andere Erklärung der Sala'schen Befunde hin, als dieser Forscher glaubte geben zu müssen. Wie oben schon erwähnt, war er der Meinung, dass die deutlichen Centrosomen mit ihrer Astrosphäre durch die Einwirkung der Kälte bedingt seien, und da, wie er gewiss richtig annimmt, die Kälte nicht Centrosomen hervorbringen kann, so sah er sich zu der Annahme veranlasst, dass auch an jeder normalen Richtungsspindel ein Centrosom, wenn auch in anderer Gestalt, vorhanden sein müsse. Dieser Schluss wird durch meine Befunde erschüttert. Wie sie lehren, kommt der Zustand, den Sala als durch Kälte bedingt betrachtet, auch unter völlig normalen Verhältnissen vor, woraus sich ergibt, dass die Richtungsspindeln unter ganz identischen äusseren Bedingungen verschiedene Constitution besitzen können. Es scheint mir kaum zweifelhaft, dass die in Rede stehenden Eier Sala's auch dann, wenn sie, direkt aus dem Wirth entnommen, conservirt worden wären, Centrosomen und Strahlung, wenn auch nicht in der von Sala beobachteten krankhaften Weise darbieten müssten.

Die Forderung, dass auch jeder typischen Richtungsspindel Centrosomen in irgend einer Form zukommen müssten, ist, wie gesagt, damit hinfällig geworden: die typische Richtungsspindel und diejenige mit Centrosomen und Astrosphären stehen nicht in einem direkten genetischen Verhältniss zu einander. Wohl aber gehen sie, näher oder ferner, auf eine gemeinsame Vorfahrenzelle zurück und es erhebt sich die andere Frage: was ist der wesentliche Unterschied zwischen den beiderlei Richtungsspindeln, worauf beruht er in letzter Instanz, sind und in welcher Weise sind die hier und dort vorliegenden Bestandtheile auf einander zu beziehen?

Solche Fragen waren es, die die Veranlassung gaben, mich mit den letzten Theilungen der Ovogonien zu beschäftigen, um womöglich zu ermitteln, was dabei aus dem hier stets vorhandenen Centrosom wird. Leider waren diese Untersuchungen bis jetzt erfolglos. Auf der anderen Seite wurde natürlich das ganze Material von Richtungsspindeln auf das Sorgfältigste nach Centrosomen-ähnlichen Bildungen durchsucht. In der That ergaben sich in zwei Eiröhren einige auffallende Besonderheiten, von denen unten die Rede sein wird. In der ausserordentlichen Mehrzahl der Fälle aber war gar nichts zu finden. Wer freilich jedes in Eisen-Hämatoxylin oder sonstwie färbbare Körnchen, sobald es an dem Pol der Spindel oder in der Nähe gefunden wird, für ein Centrosom erklärt, der kann sehr leicht solche nachweisen. Denn es kommt nicht selten vor, dass Körnchen, wie sie sich überall im Protoplasma verstreut finden, so zur Spindel gelagert sind, dass die Betrachtung einer solchen Figur an eine gesetzmässige Beziehung denken liesse. Vergleicht man aber damit die umliegenden Präparate, so überzeugt man sich bald, dass dies Täuschung wäre. Ich will keineswegs behaupten, dass alle Angaben von Centrosomen in dieser Weise zu erklären seien, wenn ich auch überzeugt bin, dass es sich in vielen Fällen um nichts anderes als um solche bedeutungslose Zufälligkeiten handelt.

Von den Abbildungen, welche Richtungsspindeln von *Ascaris* darstellen, wären es noch am ehesten diejenigen, die *Boveri* (6) auf Taf. III von der Varietät *univalens* gegeben hat, welche an die Existenz von Centrosomen denken liessen. *Boveri* glaubte die hier sehr scharf ausgeprägten platten oder linsenförmigen Gebilde an den Polen der Spindel nicht als Centrosomen ansehen zu dürfen, weil ihr Verhalten mit demjenigen in den befruchteten Eiern so auffallend contrastirt und vor allem, weil die ähnlichen Verhältnisse, die er an den Richtungsspindeln von *bivalens* viel genauer studiren konnte, die Annahme von Centrosomen überhaupt nicht zulassen. Nachdem wir seither eine so grosse Variabilität in der Beschaffenheit und Wirkungsweise der Centrosomen kennen gelernt haben, verlieren die damals maassgebenden Gesichtspunkte an Gewicht; und wenn man speziell meine Bilder von den Theilungsfiguren der Ovogonien vergleicht, so ist es nicht unwahrscheinlich, dass *Boveri* in der That Centrosomen, wenn auch in sehr rudimentärer und eigenartiger Ge-

stalt, vor sich gehabt hat. In meinem Material sind leider Richtungsspindeln von dieser Constitution gar nicht vorhanden und die Frage, wie sich diese von Boveri und vielleicht auch von Erlanger beobachteten Körperchen im Verlauf der Richtungskörperbildung verhalten, harret noch ihrer Lösung. Damit muss aber die Entscheidung über ihre Natur gleichfalls in suspenso bleiben. Ganz ebenso ist es mit allen sonst für Centrosomen ausgegebenen Körperchen; keine der bisherigen Angaben, mit Ausnahme der oben erwähnten von Sala, ist wirklich beweisend; denn für Centrosomen müsste doch irgend eine den Centrosomen sonst zukommende Eigenschaft nachgewiesen sein, sei es, dass die Körperchen Protoplasmastrahlung erregen, oder dass ihre Abkunft von dem Centrosom der letzten Ovogonie festgestellt wäre, oder dass gezeigt werden könnte, dass die an den Polen der zweiten Spindel gelegenen aus dem inneren Körperchen der ersten entstehen. Nirgends aber ist ein solcher Nachweis bisher geführt worden.

Was nun die wenigen positiven Befunde betrifft, die ich gemacht habe, so handelt es sich nicht um eigentliche Centrosomen, i. e. um distincte selbständige Gebilde im Centrum eines Radiensystems, sondern es zeigt sich, in den sehr compact erscheinenden, ringsum scharf begrenzten und relativ schwach gefaserten Spindeln, in der Nähe der zugespitzten oder abgerundeten Enden, je ein kleines Körnchen. Dieses wurde sowohl in gewissen Fällen in der ersten, als geradezu hundertfältig in der zweiten Spindel gefunden, mit untergeordneten Variationen, wie die Abbildungen 21—33, Taf. IX lehren. Die Verhältnisse konnten nur mit Eisen-Hämatoxylin nachgewiesen werden. Zwei Präparate von ersten Richtungsspindeln sind in Figg. 21 u. 22, Taf. VIII wiedergegeben. Bei geringerer Entfärbung (Fig. 21) bleibt der ganze Pol der Spindel schwarz, allmählich nach innen heller werdend. Es scheint am Pol eine dichtere Substanz zu liegen, die sich ganz allmählich in die Faserung der Spindel auflockert. Eine Abgrenzung zwischen der polaren Verdichtung und den Spindelfasern gelang in keinem Fall. Bei sehr starker Entfärbung (Fig. 22) tritt dann ein winzig kleines schwarzes Körnchen hervor. Seine Darstellung in der ersten Richtungsspindel war sehr capriziös, und man kann zweifeln, ob es überhaupt in allen Eiern der betreffenden Eiröhre vorhanden ist. Dass es jedoch nicht lediglich ein Entfärbungsprodukt ist, dafür spricht seine

constante Lage und vielleicht noch mehr das unzweifelhafte Vorkommen solcher Körner in gewissen Fällen von zweiten Richtungsspindeln. Derartige Spindeln sind in Fig. 24—32, Taf. IX abgebildet, und ich füge hinzu, dass man, in einem und demselben Querschnitt der betreffenden Eiröhre, 10—20 Bilder wie Fig. 28—33 finden kann, womit die Realität der fraglichen Struktur, sowie ihre Constanz in dem betreffenden Individuum als völlig gesichert anzusehen ist. Auch hier liefert schwache Entfärbung ähnliche Bilder, wie ich sie soeben für die erste Richtungsspindel beschrieben habe, nämlich ein beträchtliches schwarz gefärbtes Areal an den Polen der Spindel (Fig. 26 und 27). Nur besteht darin ein auffallender Unterschied, dass nicht eine diffuse, nach innen continuirlich abnehmende Färbung auftritt, sondern der Farbstoff in ganz compacten, scharf und sehr unregelmässig begrenzten Massen abgelagert ist. Die Form der so entstehenden schwarzen Flecken ist in jedem Ei wieder anders und hängt, wie auch die Grösse, von dem Grad der Extraction ab. Gemeinsam aber ist allen Präparaten die strenge Lokalisation dieses färbbaren Bereichs auf die polare Region der Spindel. Es wäre möglich, dass die Unterschiede zwischen diesen Bildern und dem der Fig. 21 durch verschiedene Conservirung zu erklären sind, obgleich beide Objekte in ganz gleicher Weise in Pierin-Essigsäure gehärtet wurden. Jedenfalls halte ich es für ganz ausgeschlossen, dass distincte Körper von der Form des schwarz gefärbten Bereiches vorhanden sind; denn erstlich hängt, wie gesagt, Grösse und Form derselben vom Grade der Entfärbung ab, und zweitens lässt sich, weder im entfärbten Zustand, noch mit anderen Färbungsmethoden, irgend etwas nachweisen, was für die Existenz spezifischer Gebilde spräche.

Ganz constant aber bleibt nun bei sehr starker Entfärbung an jedem Pol ein — mit höchst seltenen Ausnahmen — einfaches, sehr kleines, rundliches Körnchen übrig, welches, gerade wie das entsprechende Korn der ersten Richtungsfigur, niemals am Ende der Spindel, sondern stets in einem gewissen, ziemlich gleichmässigen Abstand von demselben angetroffen wird. Seine exacte Grösse ist schwer anzugeben, da es bei weiterer Entfärbung kleiner wird und andererseits nicht selten kleine Theile der Umgebung mitgefärbt bleiben (Fig. 29 am inneren Pol). Relativ häufig findet man ein schwarz gefärbtes Fädchen, das

von den beiden Körnern zu den Chromosomen hinzieht (Fig. 32). In den meisten Fällen hatte ich den Eindruck, als endige jedes dieser beiden Fädchen an dem zugekehrten Chromatiinstäbchen; doch kamen auch einige Bilder zur Beobachtung, die an ein continuirliches, von einem Korn zum andern ziehendes Fädchen denken liessen.

Die fraglichen Strukturen liessen sich in den verschiedenen Stadien der zweiten Richtungsspindel nachweisen; so vor der Drehung des chromatischen Doppelstäbchens (Fig. 28), nach erfolgter Drehung desselben (Fig. 31), endlich während der Bewegung der Tochterelemente gegen die Pole (Fig. 32). In Fig. 33 ist ein Ausnahmefall abgebildet, der an jedem Pol zwei Körnchen zeigt.

Endlich sei hier noch Fig. 25 erwähnt, welche eine erste Richtungsspindel aus der gleichen Eiröhre kurz vor Abtrennung des ersten Richtungskörpers in etwas schiefer Ansicht darstellt. Sie zeigt die beiden chromatischen Doppelstäbchen bereits beträchtlich von einander entfernt und neben diesen innerhalb der Spindel zwei schwarz gefärbte Doppelkörner. Die höher gelegenen 2 Körnchen scheinen durch ein äusserst feines Fädchen mit einander zusammenzuhängen, so dass der Gedanke naheliegt, sie seien durch Theilung aus einem einfachen Korn entstanden. Auffallend ist, dass diese beiden Doppelkörner nicht die Pole der Figur einnehmen, sondern ihre Verbindungslinie zur Spindelachse, soweit diese durch die Lage des Chromatins construirt werden kann, einen beträchtlichen Winkel bildet.

Präparate wie dieses letzte führen auf die wichtige Frage, wie sich die beschriebenen Körnchen beim Uebergang von der ersten zur zweiten Spindel verhalten. Leider vermag ich darüber keine bestimmte Auskunft zu geben. Die Annahme liegt gewiss sehr nahe, dass die beiden Körner in der zweiten Spindel aus demjenigen entstehen, welches den innern Pol der ersten einnimmt, und dass das Präparat der Fig. 25 ein Stadium dieses Vorgangs repräsentirt. Allein es war mir unmöglich, andere Zwischenstufen aufzufinden. Obgleich nämlich in dem fraglichen Material noch einige Endstadien der ersten Spindel enthalten sind, finden sich Stadien mit Abschnürung des ersten Richtungskörpers und Ausbildung der zweiten Spindel ungemein selten; und an diesen wenigen war von den Körnchen nichts zu entdecken.

Ebenso wenig vermag ich die Frage zu beantworten, wo die beiden Körperchen der ersten Spindel herkommen, oder das im Ei verbleibende der zweiten hinkommt. Eine Deutung dieser Bildungen ist deshalb einstweilen sehr schwierig, doch möge eine Vermuthung, die Herr Professor *Boveri* mir hierüber ausgesprochen hat, mit dessen Zustimmung hier Platz finden. Schon im Heft 1 der Zellenstudien (pag. 75) hat *Boveri* auf die Eigenthümlichkeit des Ovoeytenkernes von *Ascaris* aufmerksam gemacht, dass derselbe aus sich heraus und ohne das Hinzutreten von Centrosomen die Fähigkeit besitzt, eine dicentrische Faserstructur zu gewinnen, indem er sich zur ersten Richtungsspindel umwandelt; und er betonte, dass sich die Richtungsspindeln der *Ascarideneier* darin „an die Kerne der Protozoen (Nebenkerne der Infusorien)“ anschliessen.

Seither ist von verschiedenen Seiten (*Bütschli*, *Lauterborn*, *R. Hertwig* u. a.) die Idee vertreten worden, dass diese zur Spindel metamorphosirten Protozoenkerne in ihrem achromatischen Theil der Centralspindel, die bei der Theilung vieler Metazoenzellen auftritt, gleich zu setzen seien. Die wichtigste Stütze für diese Auffassung, die darin gipfelt, in dem Centrosoma einen des Chromatins beraubten Kern zu sehen, hat *Mac Farland* geliefert, indem er, zum ersten Mal, bei Untersuchung der Richtungskörperbildung in Molluskeneiern (13), die Umwandlung eines Centrosomas in die Centralspindel aufs Genaueste feststellte. Wenn nun bei einem so streng homologen Prozess, wie es die Richtungskörperbildung ist, das eine Mal eine Centralspindel auftritt, welche die Charaktere eines chromatinlosen Protozoenkernes besitzt, das andere Mal (*Ascaris*) die ganze Richtungsspindel selbst entschiedene Vergleichungspunkte mit einem Protozoenkern darbietet, so liegt gewiss die Vermuthung nahe, dass die Richtungsspindel von *Ascaris* als Ganzes der Centralspindel anderer Zellen entspricht, so dass also das sonst ausserhalb der Centralspindel angeordnete Chromatin hier in ihr selbst liegen würde. In der That ist eine Vergleichung meiner Befunde mit denen von *Mac Farland* nur geeignet, diese Annahme zu unterstützen.

Man vergleiche meine Figuren mit den Figuren 37, 40, 44 von *Mac Farland*. Dort hat die Centralspindel zwei polare Verdichtungen, die späteren Centrosomen der zweiten Richtungs-

spindel, und in jeder dieser Verdichtungen ein kleines Korn, das Centralkorn des neuen Centrosoma. Ganz ähnlich zeigen sich die zuletzt beschriebenen Richtungsspindeln von *Ascaris*. Ist dieser Vergleich zutreffend, so ist demnach das von mir nachgewiesene Korn nicht ein Centrosoma, sondern nur ein Centralkorn, und damit stimmt ja auch vor allem, dass es nicht am Ende der Spindel, sondern im Innern liegt und dass es keine Strahlung erzeugt. Als Centrosoma, wenn man von einem solchen sprechen wollte, wäre vielmehr die ganze Spindel aufzufassen. Richtiger freilich würde es sein, in diesen eigenthümlichen Richtungsspindeln eine Conservirung oder einen Rückschlag auf die uralte Protozoentheilung zu sehen, wo man von Centrosomen überhaupt noch nicht reden kann. Immerhin zeigen die Richtungsspindeln von *Ascaris lumbricoides* (Fig. 34 u. 35. Taf. IX) insofern Qualitäten eines Centrosoma, als sie in manchen Fällen, als Ganzes, das Centrum einer radiären Protoplasmastruktur darstellen, ganz ähnlich, wie die Centralspindel im Fall von MacFarland.

Sehr nahe liegt es auf der anderen Seite, an eine Beziehung meiner Befunde zu denjenigen Brauer's zu denken, der bekanntlich das Centrosoma des Oocyten I. Ordnung bei der Varietät univalens im Innern des Kerns auffand, wo es sich auch in der Regel theilt, so dass dann Bilder entstehen (Fig. 130), die mit den meinigen eine gewisse Aehnlichkeit besitzen. Auch ich habe die beschriebenen Verhältnisse nur bei der Varietät univalens beobachtet. Immerhin sind die Differenzpunkte so erhebliche, dass es vor der Hand unthunlich erscheint, eine Ableitung des einen Verhaltens aus dem anderen zu versuchen.

Ich muss mich mit vorstehendem kleinen Beitrag zur Lösung dieser Frage begnügen. Es scheint mir sehr wahrscheinlich, dass es weiteren Forschungen gelingen wird, völliges Licht in das bisherige Dunkel zu bringen; allein die Lösung lässt sich nicht erzwingen. Die wenigen für eine Deutung der Verhältnisse wichtigen Fälle, die ich beschrieben habe, fanden sich in den ersten Präparaten, die ich angefertigt habe; in den zahlreichen späteren Serien, die zum Theil in genau der nämlichen Weise behandelt wurden, ist nichts enthalten.

Eines scheint mir durch meine Untersuchungen bewiesen zu sein, dass die auffallende Sonderstellung der typischen Rich-

tungsspindeln von *Ascaris*¹⁾ durch die von verschiedenen Seiten ausgesprochene Behauptung, dass Centrosomen vorhanden seien, nicht aus der Welt geschafft wird. Weiter beweisen meine Erfahrungen mit aller Sicherheit, dass die Constitution der achromatischen Theilungsfigur bei diesem Objekt sehr verschieden sein kann. So sehr diese Verschiedenheiten einstweilen das Verständniss erschweren, so sehr werden sie vielleicht in Zukunft geeignet sein, die Beziehungen zwischen den verschiedenartigen Typen der indirekten Kerntheilung aufzuklären.

Die Anregung zu dieser Arbeit verdanke ich Herrn Professor Dr. Boveri, dem es mir gestattet sei, meinen herzlichsten Dank auszusprechen für seine stetige Unterstützung bei Anfertigung derselben und für das mir in jeder Beziehung bezeugte ausserordentliche Wohlwollen. Die Zeichnungen wurden nach Präparaten angefertigt durch den Universitätszeichner Herrn L. Stierhof.

Literatur-Verzeichniss.

1. E. van Beneden, Recherches sur la maturation de l'oeuf, la Fécondation et la division cellulaire. Bruxelles 1883.
 2. E. van Beneden und Julin, La Spermatogénèse chez l'Ascaride mégalocéphale. Bulletins de l'Académie royale des sciences, des lettres et des beaux-arts de Belgique. Serie III, Bd. 7. 1884.
 3. E. van Beneden und A. Neyt, Nouvelles recherches sur la fécondation et la division mitosique chez l'ascaride mégalocéphale. Bruxelles 1887.
 4. Boveri, Ueber die Befruchtung der Eier von *Ascaris megalocéphala*. Sitzungsberichte der Gesellschaft für Morphologie und Physiologie in München III. 2. Heft. 1887.
 5. Derselbe, Ueber den Antheil des Spermatozoon an der Theilung des Eies. Sitzungsbericht der Gesellschaft für Morph. und Phys. in München. Bd. III, Heft 3. 1887.
 6. Derselbe, Zellenstudien, Heft 1. Jena 1888.
-

1) Und das Gleiche gilt gewiss für viele andere thierischen Eier.

7. Derselbe, Zellenstudien, Heft 2. Jena 1888.
8. Derselbe, Zellenstudien, Heft 3. Jena 1890.
9. Brauer, Spermatogenese von *Ascaris megaloccephala*. Archiv für mikrosk. Anatomie. Bd. 42. 1893.
10. Carnoy, La cytodièrese de l'oeuf. La cellule Bd. III, Hft. 1. 1886.
11. Carnoy und Lebrun, La Fécondation chez l'*Ascaris megaloccephale*. La Cellule Bd. 13, Heft 1. 1897.
12. R. von Erlanger, Beiträge zu Kenntniss der Structur des Protoplasmas, der karyokinetischen Spindel und des Centrosoms. Arch. für mikr. Anatomie Bd. 49. 1897.
13. F. M. Mac Farland, Celluläre Studien an Mollusken-Eiern. Zool. Jahrbücher Bd. 10. 1897.
14. W. Flemming, Studien in der Entwicklungsgeschichte der Nadjaden. Sitz-Berichte der k. k. Akad. der Wissenschaften Wien. LXXI. Bd. III. Abth., Febr.-Heft, Jahrg. 1875.
15. Häcker, Ueber den heutigen Stand der Centrosomenfrage. Verhandlungen der Deutschen Zoologischen Gesellschaft 1894.
16. M. Heidenhain, Ueber die Mikrocentren mehrkerniger Riesenzellen, sowie über die Centralkörperfrage im Allgemeinen. Morphologische Arbeiten Bd. 7, Heft 1. 1896.
17. Derselbe, Neue Untersuchungen über die Centralkörper und ihre Beziehungen zum Kern und Zellenprotoplasma. Archiv für Mikr. Anatomie Bd. 43. 1894.
18. V. Herla, Etude des variations de la mitose chez l'ascaride mégalocéphale. Archives de Biologie. 1894.
19. O. Hertwig, Vergleich der Ei- und Samenbildung bei Nematoden 1890.
20. Kostanecki und Siedlecki, Ueber das Verhältniss der Centrosomen zum Protoplasma. Archiv für mikr. Anatomie Bd. 49. 1897.
21. Lebrun, Les Centrosomes dans l'oeuf de l'*Ascaris megaloccephala*. Anatomischer Anzeiger Bd. VII. 1892.
22. Sala, Experimentelle Untersuchungen über Reifung und Befruchtung der Eier bei *Ascaris megaloccephala*. Archiv für mikrosk. Anat. Bd. 44. 1894.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel VIII u. IX.

Sämmtliche Figuren wurden gezeichnet mit dem Abbe'schen Zeichenapparate, bei Anwendung der Zeiss'schen apochromatischen Immersion 1,30 Num. Apert. und 1,5 mm Acquiv. Brennw., Fig. 1—8 und 21—35 mit Compensations-Ocular 4 und Fig. 9—20 mit Compensations-Ocular 6.

Tafel VIII.

- Fig. 1 und 2. 2 Eier mit Aequatorialplatte der ersten Furchungsspindel, um die Verschiedenheiten in der Chromatinmenge zu zeigen.
- Fig. 3—8. Theilungsfiguren in Eiern und Furchungskugeln.
- Fig. 3. Alcohol + 5⁰/₀ Eisessig. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 4. Perényi'sche Flüssigkeit. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 5. Alcohol 70⁰/₀, Bordeaux. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 6. Picrin-Essigsäure. Bordeaux. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 7. Sublimat. Bordeaux. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 8. Picrin-Essigsäure Bordeaux. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 9—14. Ovogonien in verschiedenen Stadien der Theilung. Salpetersäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 15. Spermatoocyte. Vorbereitung zur ersten Theilung. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin. Bordeaux.
- Fig. 16. Spermatoocyte. Vorbereitung zur ersten Theilung. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin. Rubin.
- Fig. 17. Spermatoocyte. Erste Theilungsfigur. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 18. Spermatoocyte. Erste Theilung mit Theilung der Centrosomen. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 19. Spermatoocyte. Vorbereitung zur zweiten Theilung. Perényi'sche Flüssigkeit. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 20. Spermatoocyte. Zweite Theilung. Perényi'sche Flüssigkeit. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 21 u. 22. Erste Richtungsspindel. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 23. Erste Richtungsspindel mit Centrosoma und Strahlung, nur der eine Pol im Schnitt getroffen. Picrin-Essigsäure, Eisen-Hämatoxylin.

Tafel IX.

- Fig. 24 a u. b. Zweite Richtungsspindel mit Centrosomen und Strahlung, in a stark, in b schwach entfärbt. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 25. I. Richtungsspindel mit getrennten Chromosomen in schiefer Ansicht. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 26—33. Zweite Richtungsspindeln. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 34. Richtungsspindel von *Ascaris lumbricoides* von der Seite gesehen. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.
- Fig. 35. Richtungsspindel von *Ascaris lumbricoides* vom Pol gesehen. Picrin-Essigsäure. Eisen-Hämatoxylin.

Ueber Structur und Architectur der Zellen.

I. Mittheilung.

Von

Prof. **J. Arnold** in Heidelberg.

Hierzu Tafel X.

In der ersten Periode der Zellenlehre wurde die Substanz der Zellen als flüssig, später als „zähweich“ und „homogen“ angesehen. Alle Mittheilungen über feinere Structur derselben begegneten namentlich bei den histologischen Autoritäten einem Misstrauen, das sich im besten Falle in einer abfälligen Kritik äusserte, wenn es nicht vorgezogen wurde, dieselben zu ignoriren. Die Erfahrung, dass bei der indirecten (mitotischen) Theilung der Kerne diese höchst complicirte Veränderungen ihrer Structur eingehen, hat in dieser Hinsicht Wandel geschaffen. Nachdem man zur Einsicht gelangt war, dass der Bau der Kerne kein einfacher ist, schien man auch eher geneigt, die gleichen Eigenschaften der Substanz der Zellen zuzutrauen. Die meisten neueren Beobachter gelangten zu dem Ergebniss, dass diese zwar zuweilen „homogen“ erscheine, in Wirklichkeit aber meistens einen zusammengesetzten Bau darbiete. Welcher Art dieser sei, darüber gehen allerdings die Meinungen ziemlich weit auseinander. Man pflegt in dieser Hinsicht die Granular-, Fibrillar-, Gerüst-, Netz-, Schwamm-, Wabentheorie und andere Theorien zu unterscheiden. Wie sie alle heissen mögen, sie werden ganz richtig als Theorien angesehen und bezeichnet. Da wir die eigentlichen Formelemente und deren gegenseitige Beziehungen nicht kennen, ist es unmöglich, über die Structur und Architectur der Substanz der Zellen sich eine befriedigende Vorstellung zu bilden. Wer den Bestrebungen, das „Protoplasmarräthsel“ zu lösen, gefolgt ist, der wird gleich mir zu der Ueberzeugung gelangt sein, dass bei der ausschliesslichen Anwendung der zur Zeit gebräuchlichen Conservirungs- und Tinctionsmittel wichtige Anhaltspunkte über gewisse Structur- und Architecturverhältnisse erreicht werden konnten und erfreulicher Weise erreicht wurden, solche über die eigentlichen Formelemente und deren gegenseitige Beziehungen

schwerlich zu erwarten sind. Wenn auch heute an dem Vorkommen von „Granula“ Niemand mehr zweifelt, über deren Bedeutung, über ihre Lage und Beziehung zu den übrigen Bestandtheilen der Zelle ist eine Einigung nicht erzielt; dasselbe gilt von den Fibrillen. Die oben angeführte Thatsache, dass wir über so zahlreiche Protoplasmatheorien verfügen, zeigt am sichersten an, wie weit wir von der Lösung des „Protoplasmaräthsels“ noch entfernt sind.

Derartige Erwägungen, insbesondere aber das Bestreben, über die Natur der „Zellgranula“, ob sie wichtige Bestandtheile des Körpers der Zelle oder nur „Einschlüsse“ darstellen, sowie über ihre Lage zu den anderen Zellbestandtheilen Aufschlüsse zu gewinnen, waren für mich bestimmend, andere Methoden als die bisher gebräuchlichen, nämlich diejenige der Isolirung, zu versuchen. Ich verzichte auf eine Mittheilung der Misserfolge und begnüge mich damit, hervorzuheben, dass ich bei der Anwendung von Jod-Jodkalilösungen sehr befriedigende Resultate erhielt¹⁾. Kleine gut schliessende Gläser werden mit diesen gefüllt und dann möglichst kleine Gewebspartikelehen eingelegt. Wird die Flüssigkeit nach einiger Zeit heller, fügt man wieder einen Tropfen concentrirte Jod-Jodkalilösung hinzu. Ich habe mittelst dieser Methode Blut, Knochenmark, Haut, Schleimhäute, seröse Häute, sowie verschiedene Epithelien, Leber, Nieren, Rückenmark, glatte und quergestreifte Muskeln untersucht. Allgemein gültige Regeln lassen sich für diese Gewebe nicht geben. Sind diese locker gefügt und hat man sehr kleine Stückchen eingelegt, so kann man sofort mit der Untersuchung beginnen: compactere Gebilde brauchen 12—48 Stunden und länger, bis einzelne Zellen isolirt werden; sehr lange Zeit (4—8 Tage) und öfteres Umschütteln ist erforderlich zur Isolirung der quergestreiften Muskeln und der Ganglienzellen im Rückenmark.

Bei allen Geweben möchte ich die Untersuchung nach kurzer und längerer Einwirkung schwacher und stärkerer Lösungen dringend empfehlen²⁾. — Solche Objecte können, wenn wünschens-

1) Bei der Herstellung derselben verfähre ich so, dass ich zu 10 T. einer 10% Jodkalilösung 5—10 Tropfen eines Gemenges, welches in 100 gr Wasser 10 gr Jodkali und 5 gr reines Jod enthielt, hinzufüge.

2) Die Jod-Jodkalimethode ist wegen ihrer Einfachheit und Leistungsfähigkeit auch für histologische Curse verwerthbar.

werth, auch noch mit anderen Reagentien behandelt werden. Man lässt die isolirten Gewebstheile sedimentiren, indem, wenn erforderlich, mit der Centrifuge nachgeholfen wird, giesst die darüberstehende Flüssigkeit ab und fügt 1% Osmiumsäure oder Formol (4%) hinzu; nach 24 Stunden werden diese Flüssigkeiten durch Alkohol von steigender Concentration ersetzt. Die Färbung mit concentrirter wässriger Eosinlösung lässt sich im Gläschen oder auf dem Objectenträger vornehmen. Ein Tropfen des in dieser oder jener Weise behandelten Gemenges wird auf den Objectenträger gebracht und mittelst eines unterlegten Deckglases, dessen Ränder durch Wachs eingerahmt werden, eingeschlossen. Es können aber auch Trockenpräparate hergestellt werden, indem man möglichst dünn auf einem Deckglas ausgebreitete Schichten an der Luft trocknen lässt, mit wässrigen Lösungen von Eosin, Eosin-Hämatoxylin oder Fuchsin färbt, rasch abspült, wieder trocknet und in dickem Canadabalsam einbettet. Im Allgemeinen sind aber die feuchten Präparate vorzuziehen, weil an ihnen nicht nur die Formelemente, sondern auch die Zusammensetzung der Zellen und Zellenbruchstücke aus diesen, sowie gewisse Structurverhältnisse der Kerne nachweisbar sind; dagegen eignen sich die Trockenpräparate besser zu Versuchen, die Formelemente mit verschiedenen Farbstoffen zu tingiren, sowie insbesondere zur Darstellung der in ihnen enthaltenen Körner.

Ueber die Befunde an den Leucocyten und Knochenmarkzellen habe ich schon früher¹⁾ Rechenschaft abgelegt; ich muss aber an dieser Stelle einige ergänzende und berichtigende Zusätze machen. Bei meinen ersten Versuchen war ich so verfahren, dass ich mittelst eines Glasstabes Stückchen des Markeylinders aus dem knöchernen Schaft des Oberschenkels (junger Kaninchen) heraus hob, kleine Stückchen des ersteren mit der Scheere abtrug und in 10% Jodkalilösung einlegte. In dieser quillt das Knochenmark rasch auf und wird gallertig. Schon nach 12 Stunden sind die Zellen ziemlich gut isolirt; man sieht deutlich netzförmig angeordnete Fäden im Kern, welche zum Theil an die Kernwand sich ansetzen und feinere sowie gröbere Körner führen. Bei längerer Einwirkung wird der Kern lichter, blasig und tritt zuweilen aus der Zelle hervor; nicht

1) J. Arnold, Ueber die feinere Structur der hämoglobinlosen und hämoglobinhaltigen Knochenmarkzellen. Virchow's Archiv Bd. 144, 1896.

selten lösen die Kerne sich auf, die gröberen Fäden werden auf diese Weise frei und zerfallen später in Körner. Aehnliche Veränderungen vollziehen sich auch an der Substanz der Zelle. Nach einiger Zeit treten einzelne Fäden und Körner über die Zellgrenze vor. Weiter kommt es zur Befreiung ganzer Systeme von Fäden, welche eine sehr verschiedene Länge, Dicke und Lichtbrechung besitzen (Taf. X, Fig. 2). Auch die in ihnen eingebetteten Körner besitzen eine wechselnde Grösse und Lichtbrechung. Sehr häufig erscheinen die Fäden als aneinander gereihete Körner. Derartige Verbindungen haben aber nicht nur in einer sondern in mehreren Richtungen statt, ja es scheinen Kreuzungen von solchen Systemen vorzukommen (Taf. X, Fig. 1 und 3). Der zu starken Quellung des Gewebes und dem zu raschen Zerfall der Zellen kann man durch Zusatz von Jod vorbeugen. Man erhält weniger den Eindruck von Fäden, welche Granula führen, sondern mehr von aneinander gereihten Formelementen, die ich vorläufig als Plasmosomen bezeichnen will. Zum Theil ist das Bild insbesondere längerer Fäden dadurch entstanden, dass die die Körner umhüllende und verbindende Substanz in Folge der Quellung in die Länge gezogen worden ist. Selbstverständlich soll damit nicht gesagt sein, dass alle Fäden in dieser Weise entstehen und solche überhaupt nicht vorkommen. Der Befund von fädigen Gebilden in überlebenden und nach verschiedenen Methoden conservirten Knochenmarkzellen und Leucocyten ist in dieser Hinsicht zu berücksichtigen.

An den mittelst Jod-Jodkalilösungen isolirten Zellen und Zellbruchstücken erscheinen die Plasmosomen als rundliche, sphärische oder mehr stäbchenförmige Gebilde, die gewöhnlich Körner von wechselnder Grösse und Lichtbrechung einschliessen (Taf. X, Fig. 1—3). Manchmal unterscheidet sich das central gelegene Korn, für welches ich die Bezeichnung Innenkörperchen¹⁾ vorschlagen möchte, nicht wesentlich von der umschliessenden Substanz, sodass es namentlich wenn es klein ist, selbst an solchen Präparaten schwer sich nachweisen lässt. Anderemal heben sich die Körner von der übrigen Substanz der Plasmosomen durch andere Lichtbrechung deutlich ab (Fig. 1—3). Die Grösse dieser in den Plasmosomen gelegenen Körner ist eine sehr wechselnde

1) Man könnte demselben den Namen Endosomation oder kurz Somation beilegen.

nicht nur an verschiedenen Zellen, sondern auch an verschiedenen Stellen der gleichen Zelle und bei untereinander verbundenen Plasmosomen. Grosse und kleine, stark und schwach lichtbrechende Körner wechseln mit einander ab. Von sehr vielen Plasmosomen treten theils feinere, theils dickere, bald längere, bald kürzere Fortsätze von 2 oder mehr Seiten ab, durch welche die ersteren untereinander und zwar in verschiedenen Richtungen in Verbindung treten. Sie erscheinen dann als durch fädige oder stäbchenförmige Bindeglieder vereinigte Gebilde oder aber es findet eine Verschmelzung der Art statt, dass man die einzelnen Plasmosomen nicht mehr unterscheiden kann; auf diese Weise entsteht das Bild von länglichen Stäbchen und Fäden. Nicht selten nehmen die in den Plasmosomen enthaltenen Innenkörper eine so beträchtliche Grösse an, dass die umgebende Substanz nicht mehr nachweisbar ist und die Innenkörper kettenartig an einander gereiht erscheinen. Die geschilderten Verbindungen geschehen in den verschiedensten Richtungen und es entstehen so die Bilder von Fäden und Maschen, die man nicht nur in verschiedenen Zellen, sondern auch an verschiedenen Stellen der gleichen Zelle findet, so dass an diesen bald eine fädige, bald eine maschige oder spongiöse Architectur zum Ausdruck gelangt. Zuweilen hatte ich den Eindruck, als ob diese Systeme von Plasmosomen sich durchkreuzen und so eine gerüst- oder gitterartige Anordnung annehmen könnten; zu einem sicheren Resultat zu gelangen, ist aber sehr schwer, weil es selbst an solchen isolirten Theilen der Zellsubstanz sich nicht leicht entscheiden lässt, ob sie über einander liegen oder sich nur berühren. Die eben hervorgehobene Verschiedenheit der Architectur kann man an den Zellen nicht nur in den späteren Phasen des Zerfalls, sondern auch ehe sie in ihre Formelemente sich zerlegen, ja selbst an ganz frischen Objecten wahrnehmen.

Die Zwischenräume zwischen den Systemen vereinigter Plasmosomen sind gewöhnlich sehr eng und mit einer hyalinen Substanz gefüllt, welche offenbar, wenigstens zum Theil, durch die Jod-Jodkalimischung gelöst wird; wenigstens ist sie meist nur an denjenigen Stellen zu finden, an welchen noch zusammenhängende Plasmosomensysteme vorhanden sind. An Trockenpräparaten, welche mit concentrirten wässrigen Lösungen von Fuchsin gefärbt wurden, treten manche Innenkörper sehr scharf hervor und

heben sich deutlich gegen die Umgebung ab, andere weniger. Einzelne Körner werden durch Osmium geschwärzt. Ob die Innenkörper gleichartig gebaut oder ob Mitte und Peripherie verschieden beschaffen sind, darüber kann man nur Vermuthungen hegen. Ich will in dieser Hinsicht nur bemerken, dass das Centrum der Körner zuweilen eine andere Lichtbrechung zu besitzen scheint, wie die Peripherie, so namentlich an Trockenpräparaten, welche in dickem Canada eingebettet wurden, und dass die Körner manchmal eher als Ringe sich darstellen. Daraus weitere Schlüsse zu ziehen, wäre verfrüht; immerhin sind diese Thatsachen bemerkenswerth.

Als Formelemente der Zellsubstanz der Leucocyten und Knochenmarkzellen haben wir Plasmosomen kennen gelernt, welche durch fädige oder stäbchenförmige Fortsätze unter einander zu Systemen von bald fädiger, bald netzförmiger oder spongiöser Architectur vereinigt sind. Die Plasmosomen umschliessen Körner — Innenkörperchen (Somatien) —, welche je nach der Anordnung der umhüllenden Substanz und ihrer wechselnden Grösse in grösseren Abständen von einander aufgestellt oder dicht an einander gereiht sind. Die Lücken zwischen den Plasmosomensystemen sind mit einer hyalinen Substanz ausgefüllt; man könnte sie im Gegensatz zu den Plasmosomensystemen — dem Protoplasma — als Paraplasma¹⁾ bezeichnen. Je nach der gegenseitigen Anordnung der Plasmosomen und der zwischen ihnen gelegenen Substanz ist die Architectur eine wechselnde.

Bezüglich der Kerne wurde oben erwähnt, dass sie ein complicirtes System von Fäden und Körnern enthalten, welche an der Kernwand sich ansetzen. Was die Beziehung der Karyosomen zu den Plasmosomen anbelangt, so verweise ich auf die früheren Mittheilungen, in welcher die Arbeiten Flemming's,

1) Die Bezeichnung Paraplasma ist von Kupffer für die peripheren Schichten der Zellsubstanz in Vorschlag gebracht; dieselbe scheint mir für die zwischen den Plasmosomensystemen gelegene Substanz treffend und schwer durch eine andere zu ersetzen. Das Wort „Granulum“ ist ursprünglich von Ehrlich für leblose Stoffwechselproducte und sonstige im Protoplasma eingelagerte Substanzen verwendet worden. Da es sich in den Plasmosomen um wichtige Formbestandtheile und Einrichtungen der Zelle handelt, scheint es mir nicht sachentsprechend, sie Granula zu nennen. — Dazu kommt, dass die von Altmann beschriebenen Granula nur einem Theil, vielleicht nur einer Art oder einem Punctionszustande der Zellmicrosomen entsprechen.

Heidenhain's, Reinke's u. A. eingehende Berücksichtigung gefunden haben.

Die rothen Blutkörperchen des Frosches zeigen bei der Behandlung mit solchen Jod-Jodkalilösungen ein sehr verschiedenes Verhalten. Manche sind ganz homogen und entsprechend ihrem Hämoglobingehalt mehr oder weniger intensiv gefärbt. Andere haben ihr Hämoglobin ganz oder theilweise verloren und erscheinen feingekörnt. Zwischen den Körnern sind Fädchen bald nachweisbar, bald werden sie vermisst (Taf. X, Fig. 4 a und b). Ich darf auch in dieser Hinsicht auf meine früheren Mittheilungen¹⁾ verweisen und will an dieser Stelle nur noch erwähnen, dass auch Leydig, Frommann, Pfitzner, Auerbach, Altmann²⁾ und Bütschli³⁾ an der Substanz der rothen Blutkörper feinere Structuren beobachtet haben. Durch den Nachweis dieser wird die unter verschiedenen Verhältnissen erfolgende Ausstossung von „Körnern“ (l. e.) verständlich. Es sind ferner die rothen Blutkörper ein bemerkenswerthes Beispiel dafür, dass die Substanz der Zellen, auch wenn sie „homogen“ erscheint, complicirte Bauverhältnisse besitzen kann.

Dasselbe gilt von den rothen Blutkörpern der Warmblüter (Kaninehen) (Taf. X, Fig. 4 c. d. e.). Auch sie bieten ein sehr verschiedenes Verhalten den Jod-Jodkalilösungen gegenüber dar. Während die einen nur wenig verändert erscheinen und ihrem Hämoglobingehalt entsprechend dunkel gefärbt sind, enthalten die anderen nur wenig oder kein Hämoglobin, dagegen feine Körnchen und Fädchen⁴⁾. Wiederum andere stellen sich als Blutkörperchenschatten von wechselnder Grösse dar, deren Wandschichten punktförmige Verdickungen darbieten.

1) J. Arnold, Die corpusculären Gebilde des Froschblutes und das Verhalten bei der Gerinnung. Virchow's Archiv Bd. 148. 1897.

2) Altmann, Die Elementarorganismen. Leipzig 1894.

3) Bütschli, Untersuchungen über mikroskopische Schäume und das Protoplasma. Leipzig 1892, daselbst die Literatur.

4) B e t t m a n n hat in seiner Habilitationsschrift „Ueber den Einfluss des Arseniks auf das Blut und Knochenmark des Kaninchens“ den Einfluss der Jod-Jodkalilösungen auf die rothen Blutkörper eingehend beschrieben und die Verwerthbarkeit dieser Methode bei den Untersuchungen des Blutes unter normalen und pathologischen Verhältnissen ausführlich erörtert; ferner J. Arnold, Zur Morpholog. u. Biolog. d. roth. Blut., Virchow's Archiv Bd. 145. 1896 u. zur Morpholog. d. extravascul. Gerinnung, daselbst Bd. 150. 1897.

Ein ausgezeichnetes und zu Protoplasmastudien vielfach verwandtes Object sind die Leberzellen. Nachdem schon Pflüger einer fibrillären Structur Erwähnung gethan hatte, wurde von Kupffer eine complicirtere Structur für dieselben nachgewiesen. Es folgten dann die Mittheilungen von Klein, J. Arnold¹⁾, Heitzmann²⁾, Flemming³⁾, Altmann⁴⁾, Bütschli⁵⁾ u. A., welche je nach ihrem Standpunkte den Leberzellen einen fibrillären, netzförmigen, wabigen oder granulären Bau zuschrieben. Besonders eingehend berichtet Altmann über diese Verhältnisse bei der Froschleber. Er bezeichnet als das wichtigste Ergebniss seiner Untersuchungen die Thatsache, dass die Zellfäden der Esculentenleber aus Granulis hervorgehen, die ersteren somit nicht das Grundelement des Protoplasma sein können. Ferner macht er auf den Wechsel der Structur bei der Hungerleber und der Fütterungsleber aufmerksam.

Auch bei der Anwendung der Jod-Jodkalilösungen haben sich die Leberzellen (Kaninchen) als ein sehr geeignetes und interessantes Object bewährt; sei es dass man kleine Substanzmengen von der Schnittfläche abschabt, sei es dass man die Isolirung der Leberzellen an kleinen Stückchen im Glas vorgenommen hat. — Untersucht man Leberzellen sofort, nachdem sie mit der Jod-Jodkalimischung in Berührung gekommen sind, so erscheinen die Zellen zunächst noch wenig verändert (Taf. X, Fig. 7 und 8). Der manchmal durch eine helle Zone von der Substanz der Zelle getrennte Kern bietet einen höchst complicirten Bau dar; er enthält zahlreiche Körner und Fäden, welche letztere an die Kernwandschicht herantreten, so dass diese selbst mit solchen Gebilden durchsetzt erscheint. Auch aussen an der Kernwand inseriren sich Fäden, wie man sich an isolirten Kernen überzeugen kann. Zuweilen sieht die Kernwandschicht gestreift aus. Da durch Fäden, welche über den Kern weg ziehen, eine solche Zeichnung vorgetäuscht werden kann, ist es schwierig über diesen Punkt ein sicheres Urtheil zu gewinnen. Sehr be-

1) J. Arnold, Ueber feinere Structur der Zellen unter normalen und pathologischen Bedingungen. Virchow's Archiv Bd. 77, 1879; da selbst die ältere Literatur.

2) Heitzmann, Microscopical Morphology. New-York 1883.

3) Flemming, Zellsubstanz etc. Leipzig 1882.

4) Altmann, Elementarorganismen. 2. Aufl. Leipzig 1894.

5) Bütschli, Microscop. Schäume etc. Leipzig 1892.

merkwürth ist der Wechsel in der Structur und Architectur der Zellsubstanz. Die einen Zellen bestehen der Hauptsache nach aus dunklen glänzenden Plasmosomen, welche faden- oder gerüstförmig aneinander gereiht sind (Fig. 9). Andere Zellen enthalten zwischen Systemen dunkler Plasmosomen, welche bald unter einander zusammenhängen, bald von einander getrennt sind, lichte Plasmosomen (Fig. 7 und 8). Sehr häufig erscheint die Peripherie der Zellsubstanz mehr gleichartig oder lässt nur andeutungsweise körnige Struktur erkennen, während die circumnucleären Zonen Plasmasomen in verschiedener Anordnung enthalten, welche nach aussen spärlicher werden; auf diese Weise wird ein allmählicher Uebergang von den inneren durch die mittleren zu den äusseren Zonen vermittelt.

Ist es zur Isolirung der Plasmosomen gekommen, so erhält man ähnliche Bilder wie bei den Leucocyten und Knochenmarkzellen; auch hier zeigen die einzelnen Plasmosomen wechselnde Form, Grösse, Lichtbrechung und gegenseitige Gruppierung (Fig. 5 und 6). Ausserdem aber trifft man bläschenförmige Gebilde, von denen die einen durch Verschmelzung von Plasmosomen entstanden zu sein scheinen, während die anderen vielleicht vacuolisirte Plasmosomen darstellen (Fig. 5). Bei den ersteren sind in den Wänden kleine Körner enthalten; an den letzteren dagegen lassen sich solche nicht erkennen. Man darf diese Bläschen nicht mit veränderten rothen Blutkörpern und Blutkörperchenschatten verwechseln, welche in solchen Objecten immer in grosser Menge vorhanden sind; sie unterscheiden sich von ihnen durch die geringe Grösse, da sie durchschnittlich nur 1—2 μ messen.

Mit der Frage der Structur der Leberzellen steht eine andere in innigem Zusammenhange: ich meine diejenige nach der Beziehung der Leberzellen zu den Gallen- und Bluteapillaren. Auf Grund der Beobachtung Hering's, Kupffer's und Pfeiffer's, dass bei der Injection der Gallencapillaren die Masse in die Leberzellen eindringt, ist man zu der Vorstellung gelangt, dass sich die Galle zunächst in der sog. Secretvacuole der Leberzelle sammle und von da in die Gallencapillaren abflüsse. Nachdem schon Popoff, Affanasiew, Krause und Marchand auf die Existenz eines intracellulären Netzwerks hingewiesen hatten, wurde von Nauwerk¹⁾ bei icterischen

1) Nauwerk, Leberzellen und Gelbsucht. Münchener med. Wochenschrift 1894; daselbst Literatur.

Lebern ein Kanälchennetz wahrgenommen, welches mit den umgebenden Gallencapillaren in offener Verbindung stehen soll. — Andererseits haben *Asp*, *Fraser* und *Nauwerck* bei der Injection von den Blutgefässen aus die Injectionsmasse in die Leberzelle eintreten sehen. — Ferner sei noch erwähnt, dass bei der sog. hämatogenen Siderosis mittelst der Eisenreaction Körner, Fädchen und grössere blaue Punkte in den Leberzellen von mir beobachtet wurden¹⁾. — So innig diese Fragen mit derjenigen der Structur der Leberzellen zusammenhängen, so vorsichtig wird man in der Folgerung von Schlüssen sein müssen. Ob wirklich in den Leberzellen besondere Einrichtungen und, wie manche meinen, mit selbstständiger Wand ausgestattete Kanälehen existiren oder ob diese vermeintlichen Kanälehen nichts anderes sind als die zwischen den Plasmosomen ausgesparten Systeme von Räumen, deren Anordnung je nach den Stoffwechselforgängen und Ernährungsstörungen sich ändert, darüber ist eine Entscheidung zur Zeit nicht möglich.

In der Lehre von der feineren Structur der Nieren erwies sich die Entdeckung der Stäbchen durch *Heidenhain* und diejenige des sog. Bürstenbesatzes durch *Nussbaum* als besonders bedeutungsvoll; allerdings vertreten *Boehm*, *Davidoff* und *Landauer*²⁾ neustens die Anschauung, dass die Stäbchen Längsfalten entsprechen. Nach *Disse* wären die *Heidenhain'schen* Stäbchen und der Bürstenbesatz keine beständige, sondern von den Secretionsvorgängen abhängige Gebilde.

Rothstein fand, dass in den Nierenepithelien die Fäden der filaren Substanz von der Basis der Zelle nach der freien Oberfläche ziehen und durch wenige querverlaufende Fäden verbunden sind. In diesen Fäden liegen Körnchen eingebettet, welche sich bald einander nähern, bald von einander entfernen, weshalb die Zellen stets ein anderes Bild zeigen. — Eine Beziehung der Stäbchen zu dem Bürstenbesatz leugnen die Einen (*Tornier*³⁾),

1) *J. Arnold*, Staubinhalation. 1885 Leipzig. S. 188.

2) *Landauer*, Ueber die Structur des Nierenepithels. *Anat. Anz.* Bd. X. 1895, daselbst die Literatur.

3) *Tornier*, Ueber den Bürstenbesatz der Drüsenepithelien. *Arch. f. mikrosk. Anatom.* Bd. 28. 1886.

Lorenz¹⁾, behaupten die Anderen (Kruse²⁾, Oertel³⁾. — Seit Altmann hat man dann den Granula der Nierenepithelien eingehende Beachtung geschenkt und deren Verhalten unter normalen und pathologischen Verhältnissen geprüft (Zoja⁴⁾, Israel⁵⁾, Schilling⁶⁾, Cesaris-Demel⁷⁾, Galeotti⁸⁾, Ribbert⁹⁾ u. A.).

Auch die Nierenepithelien (Kaninchen) zeigen bei der Anwendung der Jod-Jodkalilösungen eine sehr wechselnde Structur und Architectur der Kern- und Zellsubstanz. Der Bau der Kerne ist gewöhnlich ein sehr complicirter und die Beziehung seiner Fäden zur Kernwandschicht eine verschiedene: bald erscheint die letztere punctirt oder gestrichelt, weil sich viele Fäden von aussen und innen ansetzen, bald lassen sich solche Zeichnungen nicht nachweisen. Die circumnucleäre Schichte enthält auch hier namentlich an der oberen Seite glänzende Plasmosomen in grösserer Zahl als die übrige Zellsubstanz, in welchen oft sehr feine, blasse, längsgerichtete Plasmosomensysteme zu erkennen sind (Fig. 10 a und b). Der Saum erscheint bald homogen, bald fein gestrichelt; manehmal glaube ich eine Fortsetzung der in der Zelle verlaufenden Längsstreifen in den Saum hinein wahrgenommen zu haben. — Nach der Isolirung der Plasmosomen bieten diese ähnliche Bilder dar, wie bei den beschriebenen Zellformen; nur sind sie meistens feiner und die Innenkörperchen

1) Lorenz, Untersuch. über den Bürstenbesatz etc. Zeitschr. f. klin. Med. Bd. 15. 1889.

2) Kruse, Ein Beitrag zur Histologie der gewundenen Harnkanälchen. Virchow's Archiv Bd. 109.

3) Oertel, Ueber die Bildung des Bürstenbesatzes etc. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. 29. 1887.

4) Zoja, Anatom. de plastidul. fucsinofil. Arch. ital. d. biolog. Bd. XII.

5) Israel, Die anatomische Necrose der Nierenepithelien. Virchow's Arch. Bd. 123. 1891.

6) Schilling, Das Verhalten der Altmann'schen Granula etc. Virchow's Archiv Bd. 125. 1894.

7) Cesaris-Demel, De la rapid apparition de la graisse dans les infarctus renaux; Arch. de biolog. ital. Bd. 24. 1895.

8) Galeotti, Ueber die Granulationen in den Zellen, international. Monatschr. f. Anatom. Bd. 12. 1895.

9) Ribbert, Die normale und pathol. Anatomie der Niere. Biblioth. med. 1896.

weniger deutlich. Auch in den Nierenepithelien trifft man bläschenförmige Gebilde. Manche Innenkörper stellen sich als Ringelchen dar mit verschiedener Lichtbrechung an der Peripherie und im Centrum.

An den *Cylinderepithelien* des Magens und Darmes haben schon viele Beobachter (Heidenhain, Wittich, Tanhofer, Frenzel, Bütschli, Paneth u. A.) eine feinere als Längsstreifung sich darstellende Structur beschrieben. Nach Galeotti¹⁾ sind solche sog. Filamente, wie die Untersuchung der lebenden Zelle lehrt, Protoplasmastränge, welche die ganze Länge der Zelle durchziehen und sich an einigen Stellen verbinden, so dass sie gleichsam Netze mit sehr langen Maschen bilden. In den sehr dünnen Zellen hungernder Thiere liegen diese Filamente sehr dicht; nach der Nahrungsaufnahme entfernen sie sich von einander; die Maschen erweitern sich und der Durchmesser der Zelle nimmt zu. Der Bürstenbesatz (Tornier, van Gehuchten) soll aus viel dichterem Protoplasma bestehen, als der Rest der Zelle, aber nicht aus Stäbchen. Schliesslich erwähnt Galeotti noch den Befund von Körnchen zwischen Saum und Zellsubstanz, die er für Stoffwechselproducte des Kerns und Cytoplasma hält; sie sollen ausgestossen werden, ohne einem andern Zweck zu dienen.

Bei der Untersuchung der Darmepithelien (Frosch) verfuhr ich so, dass ich den ganzen Darm nebst Mesenterium herauschnitt und geschlossen in Jod-Jodkalilösung einlegte. Nach 12 Stunden öffnete ich den Darm und entfernte das Epithel durch vorsichtiges Abschaben. Nach Zusatz eines Tropfens wässriger concentrirter Eosinlösung wurde das Object in der oben angegebenen Weise eingeschlossen. Die bald sehr schmalen, bald breiteren Epithelzellen enthalten complicirt gebaute Kerne, deren Fäden wechselläufige Beziehung zur Kernwandschicht aufweisen. Die circumnucleäre Schicht der Zellsubstanz, insbesondere die an der oberen Seite gelegene, enthält glänzende Plasmosomen und Körner. In der übrigen Zellsubstanz sind die ersteren bald blasser, bald dunkler, in ihnen manchmal nur spärliche, andermal zahlreichere glänzende Körner vorhanden. Bieten die Plas-

1) Galeotti, l. c., daselbst Literatur.

mosomen mehr eine Anordnung in der Längsrichtung dar, dann erscheinen die Zellen mehr längsgestreift, während sie in anderen Fällen eine mehr netzförmige oder spongiöse Architectur besitzen. Dasselbe gilt von dem Saum, der, wenn er nicht vollständig homogen ist, längsstreifige oder netzförmige Zeichnung darbieten kann. Körnchen an der unteren Fläche des Saumes habe auch ich beobachtet, ob sie im Sinne Galeotti's zu deuten sind, wage ich nicht zu entscheiden. Nach Heidenhain¹⁾ liegen an dieser Stelle die Centrosomen.

An den Wimperepithelien sind gleichfalls schon seit längerer Zeit feinere Structuren bekannt. Ich sehe ab von dem Bau des Wimperapparates selbst, wie er durch die Untersuchungen Marchi's, Eberth's, Eimer's, Klein's, Nussbaum's Hatschek's, Gaulé's, sowie insbesondere Engelmann's und Frenzel's aufgedeckt wurde. — Ich wollte nur darauf hinweisen, dass man auch an den nach der Jod-Jodkalimethode isolirten Zellen manche dieser Structuren wahrnehmen, und dass deren Anwendung wegen ihrer Einfachheit namentlich zu Curszwecken sehr empfohlen werden kann. Ich verfähre dabei so, dass ich die Froschzunge nebst dem Unterkiefer herauschneide und das Präparat für einige Zeit in die Flüssigkeit lege. Sehr bald wird die Zunge mit einer dicken glasigen Schleimschicht bedeckt, von der man ein Tröpfchen abhebt, mit wässriger Eosinlösung färbt und dann eindeckt. — Zunächst fällt auch an den Wimperepithelien der complicirte Bau der Kerne und der circumnucleären Schichte namentlich an der oberen Seite auf (Taf. X, Fig. 11 a). Zahlreiche Fäden setzen sich an der Kernwandschichte von innen und aussen an, so dass diese punctirt und gestrichelt erscheint. Da die die Kerne umschliessenden Schichten der Zellsubstanz bei den Wimperepithelien sehr dünn sind, dürfen diese zu der Untersuchung der Beziehung der Plasmosomen und Karyosomen zur Kernwandschicht als besonders geeignet bezeichnet werden. Dessenungeachtet ist es auch hier nicht möglich, zu entscheiden, ob die Fäden die Kernwandschichte wirklich durchsetzen oder ob durch Gebilde, welche in dieser gelegen sind, die Beziehung zwischen intra- und circumnucleären Microsomen vermittelt wird.

1) M. Heidenhain, Centrankörperpräparate. Anat. Anz. Bd. XII Suppl. 1896.

Dass Beziehungen bestehen, das allerdings dünkt mir zweifellos¹⁾. — Sehr häufig nimmt man an den Wimperepithelien eine Längsstreifung wahr, welche sich continuirlich in den Wimpersaum fortzusetzen scheint. Erwähnen will ich noch, dass die Wimpern später körnig zerfallen. Ich meine damit nicht die Körnchen, welche am Ende der Wimpern auftreten und schon mehrfach beschrieben sind.

An solchen Präparaten trifft man immer eine grössere Zahl von Becherzellen mit verschieden grossen vacuolären Räumen, welche theils körnige, theils lichte Massen enthalten und sehr häufig von einem System dunkler, glänzender, gekörnter Fäden durchzogen werden (Taf. X, Fig. b und c). — Es liegt mir fern, in die Erörterung der Frage einzutreten, ob die Becherzellen als präformirte Gebilde angesehen werden müssen oder aus einer Metamorphose der anderen Epithelien hervorgehen, ob sie nach erfolgter Abscheidung von Secret theilweise oder vollständig zu Grunde gehen und wie sie wieder ersetzt werden. Auch auf eine Erörterung der Secretionsvorgänge, wie sie an den Becherzellen beschrieben sind, muss ich verzichten. Nur darauf möchte ich hinweisen, dass die oben erwähnten Fadennetze nicht als Gerinnungsproducte aufgefasst werden dürfen: dagegen spricht ihr ganzes Verhalten, insbesondere aber ihr Zusammenhang mit den circumnucleären Plasmosomensystemen, welche gewöhnlich an der Umwandlung in Schleim nicht Theil nehmen; wenn es eine partielle Regeneration der Zellsubstanz gibt, so geht dieselbe vielmehr meiner Ueberzeugung nach von diesen circumnucleären Schichten aus.

Oberhautepithel. Die Mittheilungen Frommann's, Hensen's, Eimer's, Heitzmann's, Mayzel's, Fleming's, Klein's u. v. A., denen zufolge die Epithelien der Oberhaut eine fädige Zeichnung besitzen, sowie der von Schroen, Bizzozero, M. Schultze, Ranvier u. A. geführte Nachweis, dass die Epithelien der Haut stachelförmige Fortsätze besitzen, haben die Lehre von der complicirten Structur dieser Gebilde begründet. Eine neue Anregung hat dieselbe

1) Ich bitte in dieser Hinsicht meine früheren Ausführungen (Ueber die feinere Structur der hämoglobinlosen und hämoglobinhaltigen Knochenmarkzellen. Virchow's Archiv Bd. 144, S. 74) zu vergleichen.

erfahren durch die Entdeckung der sog. Protoplasmafasern (Blaschko, Herxheimer, Kromayer, Beneke, Reinke, von der Stricht u. A.). — Die zur Zeit gangbaren Streitfragen sind die, ob die in den Intercellularräumen gelegenen Verbindungsbrücken wirkliche Fortsätze der Zellen, bezw. deren Membranen (Thoma, Key, Retzius, Flemming, Pfitzer, Klein, Unna u. v. A.) oder ob sie als der Ausdruck einer Vacuolisirung der zwischen den Zellen gelegenen Grenzschichte anzusehen sind (Schulze)¹⁾. Es wäre noch hinzuzufügen, dass Manche die an den Hornzellen zur Darstellung gebrachten Reliefs als den rudimentären Stachelpanzer ansehen (Rausch)²⁾.

Legt man die Haut des ausgewachsenen Frosches für 24 Stunden in Jod-Jodkalilösung, so lässt sich nach dieser Zeit die ganze Epithelschicht als zusammenhängende Membran abheben. Es isoliren sich dann sehr leicht die in den tieferen Schichten gelegenen Zellen, von denen die untersten eine rundliche oder eckige Form darbieten, sehr complicirt gebaute Kerne und theils fädige, theils körnige Substanz enthalten, von der sich einzelne Plasmosomen und Haufen soleher ablösen. An isolirten Kernen hängen häufig kleine Fädchen und Körner. Dazwischen treten Zellen auf, welche am Rand deutlich gezackt sind und eine eigenthümliche Punetirung oder Streifung der Zellsubstanz besitzen (Taf. X, Fig. 12). Die in den mittleren Schichten enthaltenen Zellen sind grösser, haben eine mehr eckige Form, erscheinen eigenartig punctirt (Fig. 13), oder werden von bald kürzeren, bald längeren Fäden durchsetzt (Fig. 14), welche namentlich um den Kern herum eine mehr gesetzmässige Anordnung annehmen. Zwischen ihnen liegt eine eigenthümliche, das Licht brechende Substanz, welche eine feine Strichelung erkennen lässt. Diese Strichelung wird zuweilen deutlicher und scheint mit der fädigen Zeichnung an der Peripherie der Zelle zusammenzuhängen (Fig. 15).

Der Befund einer fädigen Struktur und derjenige von Fortsätzen an den Zellen der tieferen Schicht, welche noch keine

1) Schulze, Verbindung der Epithelzellen untereinander. Sitz-Ber. d. Berl. Akad. 1896. 2.

2) Rausch, Tinctorielle Verschiedenheiten und Relief der Hornzellen.

Zeichen von Verhornung darbieten, weist meines Erachtens darauf hin, dass die fädige Zeichnung und Strichelung nicht ausschliesslich als ein Product der Verhornung zu deuten ist und nicht allein auf eine Oberflächenzeichnung bezogen werden darf, vielmehr mit der Structur der Zellen in innigem Zusammenhang steht.

Bindegewebszellen. In dem Mesenterium kommen bekanntlich zwei Arten von Bindegewebszellen vor: grobkörnige wenig verzweigte und mehr blasse mit zahlreichen Ausläufern. An den ersteren tritt bei der Behandlung mit Jod-Jodkalilösung schon nach wenigen Stunden die Granulirung noch deutlicher hervor; nach 24 Stunden lösen sich bereits Plasmosomen von den Ausläufern und dem Zellkörper ab (Taf. X, Fig. 16 a).

Auch bei der zweiten Art von Bindegewebszellen, welche frisch untersucht, fast vollständig homogen erscheinen, kommt zuerst stellenweise, später mehr ausgedehnt eine allerdings viel feinere Körnelung und Strichelung im Zellkörper und den Fortsätzen zum Vorschein. Offenbar sind sie dichter gefügt als die grobkörnigen. Ich darf nicht unterlassen, auf die interessanten Mittheilungen von Flemming¹⁾ hinzuweisen, die aber erst erschienen, nachdem ich mit diesem Theil der Untersuchung schon abgeschlossen hatte.

Die **Knorpelzellen** (Brustbein beim Frosch) zeigen sich bei der Behandlung mit Jod-Jodkalilösungen dicht mit theils kürzeren, theils längeren Fortsätzen besetzt (Taf. X, Fig. 18). Nicht selten durchziehen dieselben den Kapselraum, inseriren sich an die Kapselwand und dringen auch noch in diese ein; wenigstens scheint mir dies die einfachste Erklärung für die feine Strichelung, welche manche Knorpelkapseln darbieten (Fig. 18 c). Diese Bilder erinnern vollständig an diejenigen, welche man bei der Infusion von Indigkarmin in das Blut lebender Thiere erhält. Es kommen dann nicht nur in der Intercellularsubstanz, sondern auch innerhalb der Knorpelzelle und Knorpelkapsel, sowie im Kapselraum Farbstoffabscheidungen zu Stande. Die Knorpel-

1) Flemming, Ueber den Bau der Bindegewebszellen. Zeitschr. f. Biolog. 1897 und über die Bildung der collagenen Bindegewebsfibrillen. Arch. f. Anatom. 1897.

Kapsel wird von radiären blauen Linien durchzogen¹⁾. Andere Knorpelzellen bieten wenigstens an der Oberfläche eine netzförmige oder spongiöse Architectur dar.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel X.

Vergrößerung: Zeiss, Apochromat 2 mm; Compensationsocular 4, 8 u. 12. Bei Figur 2 u. 9 habe ich, um die Beziehung der Plasmosomensysteme zu einander darstellen zu können, eine idelle Vergrößerung gewählt.

- Fig. 1. Mit Jod-Jodkali isolirte Plasmosomen von Leucocyten und Knochenmarkzellen vom Kaninchen. Färbung mit concentrirter wässriger Eosinlösung. Feuchtes Präparat.
- Fig. 2. Zerfallender Leucocyt mit eosinophiler Granulation (Kaninchen); Isolirung und Färbung wie bei 1. Feuchtes Präparat.
- Fig. 3. Isolirte Plasmosomen von Knochenmarkzellen (Kaninchen) mit Innenkörpern (Somatien). Trockenpräparat. Färbung mit concentrirter wässriger Fuchsinlösung.
- Fig. 4. *a u. b* = rothe Blutkörper vom Frosch; *c, d u. e* = vom Kaninchen; Jod-Jodkalipräparat. Färbung mit concentrirter wässriger Eosinlösung. Feuchtes Präparat.
- Fig. 5. Isolirte Plasmosomen von Leberzellen (Kaninchen) und kleine Bläschen mit Körnern. Feuchtes Präparat. Färbung mit concentrirter wässriger Eosinlösung.
- Fig. 6. Isolirte Plasmosomen der Leber (Kaninchen) mit Innenkörpern (Somatien). Trockenpräparat. Färbung mit concentrirter wässriger Fuchsinlösung.
- Fig. 7 u. 8. Leberzelle (Kaninchen) isolirt durch Jod-Jodkalilösung, Färbung mit concentrirter wässriger Eosinlösung. Feuchtes Präparat. In der circumnucleären Zone dunklere Plasmosomensysteme.
- Fig. 9. Zerfallende Leberzelle (Kaninchen) nach 24 stündiger Einwirkung von Jod-Jodkalilösung. Feuchtes Präparat. Tinction beider. Gegenseitige Beziehung der Plasmosomen und Plasmosomensysteme.

1) Vgl. J. Arnold, Die Abscheidung des indig-schwefelsauren Natrons im Knorpelgewebe. Virchow's Archiv Bd. 73. 1878¹ und über feinere Structur der Zellen unter normalen und pathologischen Bedingungen. Virchow's Archiv Bd. 74. 1879. Bei der Beurtheilung dieser Befunde, insofern sie überhaupt berücksichtigt wurden, ist vielfach übersehen worden, dass solche Bilder bei der Infusion des Farbstoffs in das Blut lebender Thiere zu Stande kommen; man hat sie als durch Injection erzeugte Artefacte umgedeutet.

- Fig. 10. Nierenepithelien (Kaninchen) mit Jod-Jodkalilösung isolirt nach 12 Stunden; dunklere Plasmosomen in der circumnucleären Schicht; Beziehung derselben zur Kernwandschichte.
- Fig. 11. Wimperepithelien (Froschzunge) Jod-Jodkaliisolirung nach 12 Stunden. Feuchtes Präparat. Eosintinction; b. u. c. Becherzellen.
- Fig. 12. Epithelzelle (Froschhaut) aus den tieferen Schichten. Feuchtes Präparat. Eosinfärbung. Zellsubstanz zeigt eine feine lineäre Zeichnung; feine Fortsätze an der Peripherie der Zelle.
- Fig. 13. Epithelzelle (Froschhaut) aus einer höheren Schichte. Feuchtes Präparat. Eosinfärbung. Feine Punctirung der Zellsubstanz.
- Fig. 14. Dasselbe. Netzförmige Zeichnung in der circumnucleären Zone
- Fig. 15. Dasselbe aus einer höheren Schichte. Zwei Zellen durch eine Leiste mit einander verbunden. Die feine Strichelung dieser lässt sich bis in den Zelleib hinein verfolgen.
- Fig. 16. Bindegewebszellen aus dem Mesenterium des Kaninchens; Jod-Jodkalipräparat nach 24 Stunden; Eosinfärbung; 2 Arten von Zellen.
- Fig. 17. Knorpelzellen aus dem Sternum des Frosches nach 6tägiger Einwirkung von Jod-Jodkalilösung. Feuchtes Flächenpräparat. Eosintinction. Ausläufer von Knorpelzellen, in b. die Kapselwand erreichend, in c. dieselbe durchsetzend, feine radiäre Strichelung dieser.

Vascularisirtes Epithel.

Von

F. Leydig.

In einer jüngst erschienenen Arbeit von Maurer¹⁾ wird gezeigt, dass ins Epithel der Mundschleimbaut bei einheimischen Amphibien: *Rana*, *Bufo*, *Salamandra* und *Triton*, Blutcapillaren eintreten. Der Autor glaubt hervorheben zu sollen, dass bis dahin von einem vascularisirten Epithel nirgends etwas erwähnt sei.

Mit Rücksicht hierauf darf ich mir gestatten in Erinnerung zu bringen, dass eine frühere Veröffentlichung von mir einen Abschnitt: „Epithel und Blutgefäße“ enthält, in welchem fremde und eigene Beobachtungen über Blutcapillaren im Epithel zusammengestellt sind²⁾.

Mojsisovics hatte gezeigt, dass bei Lumbricinen Blutgefäße bis in die mittlere Partie der Epidermis vordringen³⁾, eine Angabe, die ich an Schnitten durch gehärtete Thiere leicht bestätigen konnte⁴⁾.

Das gleiche Verhalten bot sich mir bei Hirudineen dar. Die in die Epidermis aufsteigenden Blutcapillaren kehren hier entweder nach einfacher Schlingenbildung wieder um, oder sie verbinden sich vorher netzförmig; sie gelangen bis nahe an den freien Saum des Epithels. Ich unterliess nicht, dies durch Abbildungen zu belegen⁵⁾.

Aber nicht bloss bei Anneliden war mir eine derartige Organisation bekannt, sondern auch bei Amphibien.

Seiner Zeit nämlich brachte die Untersuchung des Integuments des nordamerikanischen *Menopoma giganteum*

1) Maurer, Blutgefäße im Epithel. Morphol. Jahrb. Bd. 25.

2) Leydig, Zelle und Gewebe, 1885, p. 117.

3) v. Mojsisovics, Kleine Beiträge zur Kenntniss der Anneliden. Sitzber. Akad. d. Wiss. Wien, 1877.

4) a. a. O. p. 118.

5) a. a. O. Taf. III, Fig. 55, Fig. 56.

die Erfahrung, dass sich aus der Lederhaut Blutgefässe in die epitheliale Oberhaut begeben, wobei die topographischen Verhältnisse derart waren, dass ich aussprechen musste, man mache sich kaum einer Uebertreibung schuldig, wenn man — selbstverständlich bei abgehobener Epidermis — von freien auf die Oberfläche sich erhebenden Gefässen reden wolle¹⁾. Die betreffenden Abbildungen, welche ich bei einer andern Gelegenheit nachgetragen habe, lassen deutlich sehen, in wie grosser Menge die Gefässe in die Epidermis eindringen²⁾. Welch eigenthümliches Bild die Oberfläche der Lederhaut durch die frei hervortretenden Blutgefässe gewährt, lässt sich der von mir gegebenen Zeichnung³⁾ entnehmen. Bemerkenswerth erscheint auch, dass die Blutcapillaren durchweg zwar mehrfach sich krümmen und schlängeln, aber doch nur in Schleifenform zur Lederhaut zurückbiegen, ohne sich innerhalb der Epidermis netzartig zu verbinden.

Eine andre Wahrnehmung, die ich gemacht, bezieht sich auf *Pleurodeles Waltlii*: auch hier bot das Integument Structuren dar, welche an das bei *Menopoma* gesehene gemahnen mussten. Die Blutcapillaren in der oberen Schicht der Lederhaut zeigten sich auch hier von besonders weitem Caliber und zum Theil lagerten so, „als ob sie sich frei gegen die Epidermis erheben“, wie solches die Abbildungen bezeugen können⁴⁾.

Endlich wurde auch noch dort, wo ich eine Uebersicht meiner Beobachtungen gab, gewisser Vorkommnisse aus dem Integument der Larve von *Salamandra maculosa* gedacht, welche mir schon dazumal Bezug zu dem bei *Menopoma* und *Pleurodeles* erkannten Bau zu haben schienen. Es handelt

1) Leydig, Allgemeine Bedeckungen der Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. 1876. (Sonderabdruck p. 41.)

2) Leydig, Hautdecke und Hautsinnesorgane der Urodelen, Morph. Jahrb. Bd. II. Man wolle vergleichen Fig. 29 auf Taf. 21, bei geringer Vergrösserung gezeichnet, dann Fig. 10 auf Taf. 19, stärker vergrössert. Die histologische Beschaffenheit eines solchen Capillargefässes ist in Fig. 9 auf Taf. XVIII dargestellt.

3) a. a. O. Fig. 11 auf Taf. XIX.

4) Leydig, Die Rippenstacheln des *Pleurodeles Waltlii*. Arch. f. Naturgesch. Bd. 45 (1879), Fig. 7 (es krümmt sich eine Blutcapillarschlinge in die Epidermis hinein), Fig. 10 (die weiten Blutgefässe in der Flächenansicht).

sich um Höcker, welche von der Lederhaut her in die Epidermis vorspringen und bedingt werden durch je ein weites Blutgefäss.

Seitdem erschienen die wichtigen Untersuchungen von P. und F. Sarasin zur Entwicklungsgeschichte und Anatomie der ceylonischen Blindenwühle, *Ichthyophis glutinosus*¹⁾, welche auch die Eigenschaften der Epidermis und Lederhaut ganz besonders berücksichtigen. Das Blutcapillarnetz unterhalb der Epidermis erscheint dort so dicht, die Köpfe der Hautdrüsen umspinnend, dass es aussieht „wie eine gröbere Wiederholung der Lunge“. Zufolge der weiteren Angaben der beiden genannten Beobachter hängt dieses Blutcapillarnetz mit dem System der Intercellularräume der Epidermis, welches zweifellos dem Lymphsystem angehört, unmittelbar zusammen, in der Art, dass sich die Intercellularlücken zu Sammelröhrchen an der Basis der Epidermis verbinden und mit diesen sich in die Capillaren des Blutgefässsystems öffnen. Hierzu kann ich freilich nicht ganz das Bedenken unterdrücken, ob die „Sammelröhrchen“ nicht sowohl in die Blutcapillaren einsetzen, als vielmehr in das Lymphgefässsystem der Lederhaut. Die Verhältnisse, welche ich nach dieser Richtung bei Fischen kennen lernte, wecken mir diesen Zweifel²⁾.

Hält man das Vorgebrachte zusammen, so ergibt sich, dass die Blutgefässentwicklung nach der Epidermis hin in verschiedenem Grade vorschreitet. Bei den einheimischen Urodelen, welche bloss zur Begattungszeit das Wasser aufsuchen, sind schwache Anfänge der bezeichneten Organisation vorhanden, indem die Blutcapillaren sich nur wenig in die Epidermis erheben; mehr schon ist dieses bei *Pleurodeles* der Fall, welcher Moleh denn auch nach den Mittheilungen des Entdeckers Walzl sich über die Fortpflanzungszeit hinaus in tiefen Cisternen Spaniens aufhält und sie erst später verlässt, um sich an feuchten Orten zu verbergen. Zu grosser Entfaltung kommt die Gefässentwick-

1) Paul und Fritz Sarasin, Ergebnisse naturwissenschaftlicher Forschungen auf Ceylon. Wiesbaden 1887.

2) Leydig, Integument und Hautsinnesorgane der Knochenfische, Zool. Jahrb. Bd. VIII: z. B. die Mittheilungen über *Rhodeus amarus*.

lung in der Epidermis bei *Menopoma*, ein Molech, der bekanntlich unausgesetzt im Wasser lebt.

Die physiologische Bedeutung des Heraustretens der Blutgefässe aus der Lederhaut in die Epidermis brachte ich mit der *Hautathmung* in Verbindung, indem ich zugleich ins Gedächtniss rief, dass bei Säugethieren die Lungencapillaren, sowie bei der Fischgattung *Cobitis* die Blutgefässe der athmenden Darmfläche von dünnem Epithel unmittelbar überdeckt seien.

Die Befunde *Maurer's*, dem anscheinend meine Beobachtungen entgangen sind, lassen sich gut mit dem Bisherigen vereinigen. Der Autor stiess auf vascularisirtes Epithel in der Schleimhaut der Mundhöhle und erklärt das Gefässnetz für ein respiratorisches, welche Auffassung unterstützt wird durch vorausgegangene Erfahrungen von *Marcacci* und *Camerano*, denen zufolge in der Kopfdarmhöhle der Amphibien sich ein Process der Athmung neben jener in den Lungen vollzieht¹⁾.

Uebrigens unterliess ich nicht seiner Zeit anzuführen, dass nach *Retzius* blutgefässhaltiges Epithel auch im Gehörorgan zugegen ist²⁾, wonach man jetzt schliessen müsste, dass noch für andre Bedürfnisse, als die Athmung ist, Epithellagen mit Blutgefässen können ausgestattet werden.

1) *Camerano*, Ricerche anatomo-fisiologiche intorno ai Salamandri di normalmente apneumoni 1894, (dort sind die Experimente von *Marcacci* erwähnt.)

2) *Retzius*, Biologische Untersuchungen, 1884.

Zur Deutung der epidermoidalen Organe im Integument von Säugethieren.

Von

F. Leydig.

Vor Längerem, als ich Studien über die äusseren Be-
deckungen der Säugethiere anstellte¹⁾, untersuchte ich auch die
Epidermis des Walfisches an Material, welches in Weingeist auf-
bewahrt, durch Wilhelm Rapp, den um die Cetaceenkunde
verdienten Forscher, von seinem wissenschaftlichen Aufenthalte
in dem norwegischen Bergen in die Tübinger Sammlung ge-
langt war.

Hierbei lernte ich in der Epidermis von *Balaena
mysticetus* „besonders geartete Partien“ kennen, welche
„aus eigenthümlichen, rundlichen, mit concentrischen Ringen ver-
sehenen Zellen“ bestanden, genau umschrieben von „gewöhnlichen
Epidermiszellen“. Diese „Zellenhaufen“ befanden sich an den
Stellen, wo die Spitzen der Lederhautpapillen lagen und kündig-
ten sich schon für das unbewaffnete Auge in Form kleiner,
scharf abgegrenzter Flecken an der freien Fläche der Hornschicht
an. Bereits damals konnte ich nicht unterlassen, die Vermuthung
zu äussern, dass die Bildungen den Becherorganen der Fische
vergleichbar sein möchten, doch war keine Spur von Nerven zu
erblicken und auch sonst fühlte ich mich ausser Stand eine solche
Zusammenstellung weiter zu begründen.

Ein Jahrzehnt darnach wusste ich von dem Vorhandensein
der gleichen Bildungen in der Epidermis eines andern Säugethieres.
Es untersuchte nämlich, unter meiner Anleitung, Graf Egloff-
stein, ein damaliger Zuhörer, das „Flotzmaul“ des Rindes und
hierbei kamen an dieser haarlosen, zwischen den Nasenöff-
nungen und der Oberlippe liegenden Hautstelle, eben dieselben
Organe zum Vorschein, wie ich sie in der Epidermis des Wal-
fisches gefunden hatte. Von dieser Wahrnehmung gab ich eine

1) Archiv f. Anat. u. Physiologie, 1859, p. 681.

kurze Meldung gelegentlich der Arbeit: Zur Kenntniss der Sinnesorgane der Schlangen¹⁾, mit dem ausdrücklichen Beifügen, dass die Zellen, welche die betreffenden Gebilde zusammensetzten, wirklich epithelialer Natur seien, nicht Bindegewebelemente.

Es hatte nämlich *Nathusius*, von dem Fund in der Schnauze des Rindes unterrichtet, diese Körperpartie sich ebenfalls angesehen und indem er die Gegenwart der Organe, welche er „hornröhrenartige Gebilde“ nennt, bestätigte, die Ansicht ausgesprochen, dass zu ihrem Bau Bindegewebe beitrage. Uebrigens gab der Autor, was ich bis dahin unterlassen hatte, die ersten Abbildungen der Organe²⁾.

Nach einiger Zeit, in einer Zusammenstellung der Organe, welche ich als solche „eines sechsten Sinnes“ auffassen zu können glaubte, reihete ich unter diese Rubrik auch die epidermoidalen Bildungen in der Haut des Walfisches und der Schnauze des Rindes³⁾.

Und noch einmal bot sich mir die Veranlassung, auf die besagten Bildungen einzugehen. Einem Zuhörer in Bonn, Herrn *de Souza Fontes*, gab ich zum Thema einer Doctor-dissertation die Untersuchung der in Weingeist aufbewahrten Haut des Schnabelthieres, *Ornithorhynchus*, und auf der Tafel der Arbeit sind die epidermoidalen Organe aus der Schnauze bei geringer und stärkerer Vergrößerung veranschaulicht⁴⁾.

Alle diese meine Mittheilungen sind unbekannt geblieben, wenigstens gedenkt ihrer keiner der nachstehenden Autoren, welche mit dem Gegenstande sich befasst haben.

In der Epidermis der Schnauze des Maulwurfes, *Talpa*

1) Arch. f. mikrosk. Anatom., 1872 (Bd. 8), p. 345.

2) *W. v. Nathusius*, Ueber die Marksubstanz verschiedener Horngebilde, die Entwicklung des Knorpels im Rehgehörn und das sich daraus für das Schema der Zelle Ergebende. Arch. f. Anat. u. Phys. 1869.

3) Ueber die allgemeinen Bedeckungen der Amphibien. Arch. f. mikrosk. Anat. 1876.

4) *Ludwig Ribeiro de Souza Fontes*, Beiträge zur anatomischen Kenntniss der Hautdecke des *Ornithorhynchus paradoxus*, Bonn 1879. Ich glaube ausdrücklich bemerken zu sollen, dass die Figuren der Tafel, was dort nicht gesagt ist, von mir herrühren; für die Druck- und Schreibfehler des Textes bin ich nicht verantwortlich.

europaea, hatte Eimer epidermoidale Organe entdeckt¹⁾ und histologisch genau beschrieben, welche es waren, die ich in den „historischen und kritischen Bemerkungen über die Organe des sechsten Sinnes“ den Gebilden in der Epidermis des Walfisches und des Rindes anschloss.

Jobert bestätigte die Angaben des vorgenannten Beobachters und ist es, welcher die Bildungen als „Eimer'sche Organe“ bezeichnete, unter welchem Namen sie jetzt zu gehen pflegen. Er sah auch zuerst die Organe im Schnabel des *Ornithorhynchus*²⁾.

Bald darauf erschien eine andre treffliche Arbeit von Mojsisovics³⁾, der man nicht undeutlich ansieht, dass Prof. F. E. Schulze dem damaligen Assistenten „gütige Unterstützung der Untersuchung hat zu Theil werden lassen“. Ausser dem europäischen Maulwurf wurden auch die amerikanische *Condylura cristata* und die südafrikanische *Chrysochloris aurata* vorgenommen.

Eine Veröffentlichung von Poulton⁴⁾ kenne ich nur als Citat aus der nächstfolgenden Schrift.

Es lieferten nämlich Wilson und Martin die eingehende Darstellung der gedachten Organe aus der Schnauze des Schnabelthieres, unter Anschluss zahlreicher auf photographischem Wege gewonnener Abbildungen⁵⁾.

Endlich hat vor Kurzem Huss eine erneute Untersuchung der Schnauze von Maulwurfsarten durchgeführt und auch auf die Spitzmäuse ausgedehnt, wobei er den feineren histologischen Verhältnissen in sorgfältiger Weise Rechnung getragen hat⁶⁾.

1) Eimer, Die Schnauze des Maulwurfs als Tastwerkzeug. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 7.

2) Jobert, Etudes d'anatomie comparée sur les organes du toucher. Ann. d. scienc. natur. 1872.

3) v. Mojsisovics, Ueber Nervenendigung in der Epidermis der Säuger. Sitzb. Akad. d. Wiss. Wien 1876.

4) Poulton, On the tactile terminal organs and other structures in the bill of *Ornithorhynchus*. Journ. Phys. Vol. V.

5) Wilson and Martin, On the peculiar rod-like tactile organs in the integument and mucous membrane of the muzzle of *Ornithorhynchus*. 1894.

6) Huss, Beiträge zur Kenntniss der Eimer'schen Organe in der Schnauze von Säugern. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1897.

Hinsichtlich der *Structure* dieser die Epidermis senkrecht durchsetzenden Stränge, welche im Allgemeinen von walzigröhriker Form sind, ist, was schon berührt wurde, gleich im Anfange eine Meinungsverschiedenheit darüber entstanden, ob die Organe rein epidermoidal seien, oder ob nicht auch Bindegewebe von der Basis her sich an der Zusammensetzung betheilige.

Meinerseits wurde hervorgehoben, dass, soweit ich zu sehen vermocht, nur Epidermiszellen es seien, welche beim Walfisch und Rind die Organe erzeugen. *Nathusius* hingegen lässt von der Basis her — man vergleiche *Figur 11* seiner Arbeit — eine bindegewebige Papille eine Strecke weit herauf treten, so dass also nur der obere Theil aus Epidermiszellen bestände.

Auch nach *Eimer* wird zwar der oberste Theil eines solchen Organs, welcher meist leer sei, von Epithelzellen gebildet, die übrige Partie aber zeige sich abwechselnd von Bindegewebe und Nerven-elementen erfüllt; ein Cutiszapfen werde in das Organ aufgenommen. Das wäre sonach eine Bestätigung der Angaben von *Nathusius* in genauerer Ausführung.

Mojsisovics hinwiederum erklärt sich dahin, dass die Organe als „durchaus solide Epithelcylinder“ aufgefasst werden müssen, durch scharfe Grenze an der Basis abgesetzt von der Cutis; ein solches Verhalten erscheint auch auf seiner *Figur 1* klar ausgedrückt: nichts Bindegewebiges erhebt sich dort von der Lederhaut in die epithelialen Gebilde.

Auf der Abbildung, welche ich zu der Dissertation von *Souza Fontes* lieferte, geht ebenfalls die Linie der bindegewebigen Lederhaut entschieden unter der Basis des Organs weg. Für noch beweisender sind wohl die Figuren in der Schrift von *Wilson* und *Martin* anzusehen, weil sie auf Mikrophotographien beruhen. Die Organe schliessen überall nach unten für sich ab und die genannten Autoren bemerken geradezu, die Gebilde seien unten abgerundet wie ein Haarschaft im Follikel, nur ohne Papille.

Damit stimmt auch die Abbildung bei *Huss* (*Figur 1* und *Figur 3*) überein: es geht auch dort der Contour der Lederhaut scharf unter dem Organ weg. Und doch werde ich nachher noch einmal auf diesen Punkt zurückkommen müssen.

Ueber Gestalt und Anordnung der die Organe zusammen-

setzenden Zellen berichten die drei letztgenannten Beobachter in eingehender Weise.

Anbelangend die Frage nach der Innervation der Organe, so hatte ich, wie oben schon bemerkt, an den betreffenden Gebilden in der Haut des Walfisches nichts von Nerven zu finden gewusst, wozu man übrigens nicht vergessen wolle, dass es sich um die Untersuchung eines Jahre lang in Weingeist liegenden Sammlungsstückes handelte. Doch auch bezüglich der Schnauze des Rindes vermochte ich nichts über Anwesenheit von Nerven auszusagen.

Wohl aber liess sich, als mir in der Schnauze von *Ornithorhynchus* die Organe von Neuem vor die Augen gekommen waren, klar sehen, dass an ihrer Basis starke Nerven aus dem Hautgeflechte herantreten und ich habe dies auch in der Bonner Doctordissertation in Figur 2 bei *e* und Figur 3, *e*, *d* veranschaulicht. Schon Jobert hatte übrigens die Verbindung mit Nerven hier gekannt. Vielleicht wäre in meinem Falle über den Verlauf der nervösen Elemente im Innern der Organe noch etwas weiteres zu ermitteln gewesen, wenn gewisse Methoden der Untersuchung in Anwendung gekommen wären, was nicht geschehen ist.

Denn ein grosser Fortschritt in der Kenntniss unsrer Gebilde war unterdessen geschehen durch Eimer, indem er nicht bloss den Eintritt von Nerven an den Organen in der Schnauze des Maulwurfes in bestimmter Weise aufzeigte, sondern auch über das Endverhalten bedeutsame Aufschlüsse zu geben im Stande war. Die Nerven verloren beim Uebergang von der Lederhaut in die Epidermis die Marksheide und nahmen die Natur dünner Achseneylinder an, welche alsdann mit knopfförmigen Anschwellungen aufhörten und in „allen unzweifelhaften Fällen“ senkten sich diese Endknöpfchen in den Zellkörper ein, hörten also intracellulär auf.

Mojsisovics bestätigte die Angaben über die Nerven und den Lauf der Achseneylinder und weicht nur darin ab, dass die Endigungen der letzteren nicht intracellulär, sondern zwischen den Zellen sich befänden.

Auch die mikrophotographischen Abbildungen bei Wilson und Martin thun den Nervenreichthum der Organe dar und jüngst hat Huss die Eimer'schen Wahrnehmungen im Einzel-

nen bekräftigt, insbesondere auch den wichtigen Punkt, dass die Endknöpfchen der Achseneylinder intracellulär liegen.

Die Frage nach der Deutung unserer epidermoidalen Bildungen dreht sich im Augenblicke wohl darum, ob wir in ihnen Organe ganz eigener Art erblicken sollen, oder ob man sie an Anderes anzuschliessen Ursache habe.

Keiner der vorgenannten Beobachter macht den Versuch, die Organe als Ganzes irgendwo unterzubringen, man begnügt sich, sie wegen ihres Besitzes von Nerven als „Tastkegel“, „tactile organs“ zu bezeichnen: sie seien Apparate, „welche die Vermittlung besonders feiner Wahrnehmungen von Berührungen jeglicher Art zu übernehmen haben.“ Man kann diese Auffassung vom physiologischen Standpunkt aus gar wohl gelten lassen und doch nach weiteren Verwandtschaftsbezügen sich umsehen.

Von mir ist nach dieser Richtung hin wiederholt die Vermuthung ausgesprochen worden, dass die epidermoidalen Gebilde den Becherorganen oder Hautsinnesknospen angereicht werden dürften. Jedenfalls lässt sich zu einiger Begründung dieser Ansicht anführen, dass der Verbreitungsbezirk der beiden Organgruppen in gleichem Umfang besteht. Die Becherorgane der haarlosen Wirbelthiere erstrecken sich über die ganze Körperoberfläche hin und von da in die Fortsetzung des Integumentes, welche einwärts Mund-, Rachen- und Kiemenhöhle auskleidet. Dem ganz entsprechend finden sich die epidermoidalen Organe bei den haarlosen Cetaceen in der Oberhaut des Körpers und, wie man durch Wilson und Martin weiss, so gehen sie beim *Ornithorhynchus* von der Ober- und Unterlippe des Schnabels in die Mund- und Rachenhöhle herein.

Eine andere Aehnlichkeit liesse sich darin finden, dass beide Arten von Gebilden, obschon an sich solide Zellenmassen, doch am freien Ende mit einer Art Oeffnung oder Ring aufhören.

Endlich auch bezüglich ihrer Ausstattung mit Nerven begegnet man gewissen gleichen Vorkommnissen. Bei Untersuchung des Integuments der Knochenfische war ich zu dem Ergebniss gelangt, dass sich die Hautsinnesorgane hinsichtlich ihrer Nerven nicht anders verhalten wie die umgebende Epidermis überhaupt,

höchstens könnte man einen Unterschied darin finden, dass die Nerven in den Sinnesknospen zahlreicher sind. Und kaum anders stellen sich die Dinge in der Epidermis der Schnauze der Säuger dar: auch hier werden die Partien der Epidermis zwischen den besagten Organen ebenfalls von Nerven versorgt, doch nur in geringerer Menge und nicht in der strengen Anordnung des Verlaufes, wie solches in den cylindrischen Zellsträngen geschieht, worauf eben die Ansicht sich gebildet hat, dass hier „ganz spezifische Organe“ entstanden seien.

Trotz allen diesen mehr oder weniger übereinstimmenden Eigenschaften zwischen den Hautsinnesknospen und den epidermoidalen Organen bleibt aber ein grosser Unterschied bestehen in Form und Sonderung der zelligen Elemente, welche die beiderlei Gebilde zusammensetzen und wodurch sie von einander sich entfernen.

Damit wären wir jetzt an dem Punkte angelangt, von dem aus wir eine Verwandtschaftslinie der Epidermiscylinder der Säuger nach einer andern Seite hin zu suchen Veranlassung haben.

Mir ist nämlich in Abwägung der Thatsachen nach und nach wahrscheinlich, um nicht zu sagen gewiss geworden, dass die berufenen Gebilde in der Epidermis der Säuger für unentwickelte Haare zu nehmen sind.

Man vergegenwärtige sich, dass die Organe bei den haarlosen Cetaceen über die Epidermis des Integuments sich verbreiten, also gewissermaassen den fehlenden Haarbesatz vorstellen, während bei jenen Säugethieren, deren Haarkleid sich ausgebildet hat, sie nur an der kahlen Schnauze zum Vorschein kommen, man könnte sagen, die Spürhaare dieser Gegend vertreten, wobei ich daran erinnern möchte, dass nach meiner Wahrnehmung¹⁾ „die feuchte, schlüpfrige, haarlose“ Oberlippe des Rindes doch über die ganze Fläche weg, in Abständen von 1 bis 2'''¹⁾, Härchen zeigt. Und zum Vorkommen in der Schleimhaut der Mund- und Rachenhöhle bei *Ornithorhynchus* möchte ich zurückrufen, dass sowohl beim Dugong, als auch bei manchen Nagern, zu denen ich aus eigener Erfahrung *Hypudaeus*

1) Arch. f. Anat. und Phys. 1859, p. 685.

terrestris nennen konnte, auf der Schleimhaut der Wangen ein inselförmiger Fleck, besetzt mit steifen Haaren, zugegen ist¹⁾.

Die Ausstattung der epidermoidalen Organe mit zahlreichen nervösen Terminalkörperchen, liesse sich nach meinem Dafürhalten mit der Form der Nervenenden in den Tasthaaren vergleichen²⁾.

Endlich haben verschiedene der oben namhaft gemachten Beobachter auf die Anwesenheit von Pacinischen Körperchen an der Wurzel unserer Organe hingewiesen. Auch dies könnte man mit der Thatsache verknüpfen, dass in der Haut der Vögel um die Federbälge herum zahlreiche Pacinische Körperchen seit Langem bekannt sind³⁾.

Der Gedanke, die Zellstränge in der Epidermis den Haarbildungen für gleichwerthig zu halten, ist nicht völlig neu, sondern schon theilweise ausgesprochen worden.

Nahezu drei Decennien, nachdem ich die Haut des Wal-fisches untersucht, die eigenartigen Bildungen in der Epidermis aufgefunden und sie den Becherorganen vermuthungsweise verglichen hatte, war Max Weber in der Lage, das Integument der Cetaceen an gutem Material der Nachprüfung zu unterwerfen⁴⁾, erwähnt aber mit keinem Wort die von mir angezeigten epidermoidalen Bildungen. Trotzdem besteht für mich kein Zweifel, dass er sie dennoch unter den Augen hatte, in der bei geringer Vergrößerung gefertigten Zeichnung des Durchschnittes der Oberlippe, denn die über den Papillen der Lederhaut durch die Epidermis aufsteigenden senkrechten Streifen können nur auf die von mir gemeinten Zellstränge ausgelegt werden. Auch K ü k e n t h a l, welcher mehrere Jahre darauf die Haut der Cetaceen untersuchte, übergeht leider die Organe ebenfalls mit Still-schweigen⁵⁾.

Mag nun auch M. Weber an den uns interessirenden Bildungen der Epidermis vorüber gegangen sein, so hat er doch

1) a. a. O. p. 684.

2) Vgl. Leydig, Einiges über die Endknöpfe der Nerven. Anat. Anz. 1895.

3) Histologie, p. 83, Fig. 43.

4) M. Weber, Studien über Säugethiere. Ein Beitrag zur Frage nach dem Ursprung der Cetaceen. Jena 1886.

5) Kükenthal, Untersuchungen an Walthieren. Jena 1889.

auf etwas Anderes in einer Weise geblickt, welche sehr in die Wagschale fallen muss.

Dort nämlich, wo der Autor vom Vorkommen der Haare bei Cetaceen spricht, fasst er die Natur von zahlreichen feinen Löchern ins Auge, von denen bei *Balaena Sibbaldii* die Haut des Mundwinkels durchbohrt werde. In jedes der Löcher setze sich „eine solide Röhre oder ein Kegel“ nach der Tiefe fort und dieser centrale Epithelzapfen sei „als ein rudimentäres Haar oder rudimentärer Haarfollikel“ aufzufassen. Daran darf ich wohl die Bemerkung fügen, dass mir die Löchelchen und der anschliessende Zapfen genau das Gleiche zu sein scheinen, was die von M. Weber nicht beachteten Zellstränge in der Epidermis sind, die ja auch an der Oberfläche mit Oeffnungen oder Grübchen ausgehen. Nur Alles in kleinerem Maassstab, wodurch beide Bildungen gegenseitig so zueinander im Verhältniss stehen, wie etwa ein gewöhnliches Haar zu einem Schnurr- oder Tasthaar.

Und was jetzt ferner wichtig ist, der genannte Beobachter stellt den Epithelzapfen in der Epidermis des Walfisches mit den „Eimer'schen Organen“ in der Schnauze des Maulwurfes zusammen, zieht auch eine mir nicht zugängliche Schrift zweier englischer Autoren: G. und F. E. Hoggan heran, in welcher ebenfalls die Verwandtschaft der Epithelzapfen mit „rudimentären Haarfollikeln“ ausgesprochen werde.

Die Auffassung, dass die Zellstränge in der Epidermis und die Haare in ihrem Wesen sich nahe stehen, lässt es wünschenswerth erscheinen, dass bei einer erneuten Untersuchung doch ganz besonders der Punkt geprüft werden möge, ob nicht doch von der Lederhaut her etwas Papillenartiges in die Basis der Zellstränge eindringe. Nach dem, was oben darüber anzuführen war, geschieht dies zwar nicht, aber, selbst abgesehen von der Zeichnung bei Nathusius, bleibt es doch auffällig, dass auch in meinen Abbildungen eine gewisse helle Partie dort sichtbar ist, wo die Anwesenheit einer Papille vorausgesetzt werden könnte, und an der Figur bei Huss ist doch abermals die Wurzel des Organs anders gehalten, als der obere deutlich zellige Abschnitt. Sollte ein papillärer Körper in der That dort nachweisbar sein, so wäre die Bezeichnung „Haarfollikel“ anzuerkennen, während ausserdem nur die „Haarscheiden“ in Betracht könnten genommen werden.

Das bisher Dargelegte hat engen Bezug zu der unsern Antheil erregenden Frage, woher die Haare der Säugethiere stammen.

Bekanntlich wurde von Maurer die Lehre aufgestellt und durch eingehende Untersuchungen zu begründen gesucht, dass die Hautsinnesorgane (Becherorgane) niederer Wirbelthiere der Boden seien, auf welchem die Haare der Säugethiere sich entwickelt haben¹⁾. Gegen die Richtigkeit dieser Theorie wurde von mir Einsprache erhoben, indem ich unter Anderem darauf hinwies, dass die Hautsinnesorgane zwar mancherlei Umbildungen erfahren können, die aber immer in anderm Sinne erfolgen und nichts sei mir unter die Augen gekommen, was auf eine Entwicklung zu Haarbildungen von Becherorganen her hätte kommen ausgelegt werden²⁾. Auch andere Erfahrungen aus späterer Zeit, welche sich auf gewisse Gruppierungen oder Stränge von Zellen innerhalb epithelialer Lagen beziehen³⁾, sind geeignet, meinen Widerspruch zu bekräftigen, indem ihre Natur stets eine solche ist, dass sich die Zellcomplexe immer am ehesten noch an die Becherorgane anschliessen lassen, sonst aber in ihren Umgestaltungen den Haargebilden fern bleiben.

Zu einer davon abweichenden Ansicht könnten uns die epidermoidalen Organe der Säugethiere bestimmen, die Maurer, wie es scheint, nicht in den Bereich seiner Untersuchung gezogen hat, denn er bemerkt darüber ganz kurz: „Wenn diese epidermoidalen Zapfen durch Umwandlung von Haaren entstanden sind, so dürfen wir sie nicht etwa den Hautsinnesorganen niederer Thiere vergleichen.“

Mich will nun bedünken, als ob beinahe von hier aus auf die Frage nach der Abstammung der Haare ein Streiflicht geworfen werden könne: freilich nur in der Voraussetzung, dass

1) Maurer, Hautsinnesorgane, Feder- und Haaranlagen. Morph. Jahrb. 1892. — Derselbe, Zur Frage von den Beziehungen der Haare der Säugethiere zu den Hautsinnesorganen niederer Wirbelthiere. Morph. Jahrb. Bd. V. — Derselbe, Die Epidermis und ihre Abkömmlinge, Leipzig 1895.

2) Leydig, Besteht eine Beziehung zwischen Hautsinnesorganen und Haaren. Biol. Centralbl. 1893. — Derselbe, Integument und Hautsinnesorgane der Knochenfische. Zool. Jahrb. Bd. VIII.

3) Leydig, Zirbel und Jacobson'sche Organe einiger Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 50, p. 413.

die epidermoidalen Zapfen der Säugethiere und die Becherorgane niederer Wirbelthiere wirklich für gleichwerthige Bildungen zu erachten sind. Sollte dies möglich sein, so will es mir scheinen, als ob sich von da ein Weg eröffnet hätte, auf dem man sich der Maurer'schen Lehre nähern könnte, weil es für mich so gut wie gewiss ist, dass die epidermoidalen Organe zu Haarbildungen Bezug haben. Bleibt aber andererseits der strenge Nachweis aus, dass die epidermoidalen Zapfen und die Sinnesknospen gleichwerthige Organisationen sind, vielmehr jedes derselben vom Beginn an in selbständig verschiedener Richtung sich fortentwickele, so müsste ich dann allerdings auf meinem bisherigen ablehnenden Standpunkt beharren, den ich anderwärts näher begründet habe und von dem aus Hautsinnesorgane mit Haaranlagen nicht in Zusammenhang gebracht werden können.

(Aus dem histologischen Institut der deutschen Universität zu Prag.
Vorstand: Professor Dr. Sigmund Mayer.)

Einige Bemerkungen zu F. Maurer's Abhandlung: „Blutgefäße im Epithel“.

Von

Heinrich Joseph, Demonstrator.

Hierzu Tafel XI und eine Abbildung im Text.

Die Literatur über den Gegenstand, den Maurer in seiner Arbeit (X des am Schlusse befindlichen Verzeichnisses) behandelt, ist erst eine sehr wenig umfangreiche. In seiner Abhandlung „Beiträge zur Histologie und Physiologie des Epithels“¹⁾ giebt Prof. Sigmund Mayer in einer Anmerkung, deren Inhalt ich reproducire²⁾, eine Uebersicht über dieselbe.

Zu diesen mehr oder weniger verbürgten Fällen von Blutgefäßen im Epithel scheint nun Maurer einen neuen hinzugefügt zu haben, und es wäre begreiflich, wenn die Mittheilung dieser wichtigen und ungewöhnlichen Thatsache im höchsten Grade unser Interesse erregen würde. Der von Maurer aufgestellte Satz, dass man dem Epithel nun eine neue wichtige Eigenschaft und demgemäss eine andere Stellung zuweisen müsse, wäre ganz

1) Lotos, Neue Folge Bd. 12. Prag 1892.

2) Ranvier, Traité technique pag. 997, deutsche Ausgabe pag. 916, beschreibt ein Blutgefässnetz in der Stria vascularis des Ductus cochlearis, welches im Epithel gelegen ist, und verweist gleichzeitig auf frühere Angaben über dieses Vorkommniß: Kölliker 1852, Gottstein 1871, Waldeyer 1872, Hensen 1863, Böttcher 1869, Pritchard 1881 und Retzius 1882 (genaue Anführung des Publicationsortes bei Ranvier). Gad fand (Archiv für Physiologie von E. du Bois-Reymond 1890) Capillaren im Epithel am Boden des vierten Ventrikels beim Frosch und erwähnt dabei die Angaben von E. Laguesse über Capillaren im Darmepithel von Protopterus (Compt. rend. de la soc. de Biologie Nro. 19 pag. 292, 1890) und von Bovier-Lapierre über Capillaren in der tache olfactive des Meerschweinchens.

darnach angethan, die alte, im Allgemeinen noch gültige Lehre von der Gefässlosigkeit des Epithels zu stürzen und unsere Ansichten über das Epithel wesentlich zu modificiren.

Es handelt sich hier zunächst um die Frage: Kommen bei den von Maurer untersuchten Objecten Blutgefäße im Epithel vor oder nicht? Maurer glaubt nach seinen Befunden diese Frage bejahen zu dürfen; er kommt zu dem Ergebniss, dass sich bei den landlebenden Amphibien im Epithel bis in dessen mittlere Zellenlagen vordringend ein capilläres Blutgefässnetz finde. Würde sich dies so verhalten, würde man nachweisen können, dass capilläre Gefäße zwischen die Zellen des Epithels eindringen, sich daselbst verzweigen und mit anderen Gefässröhren anastomosiren, und dass das so entstandene Gefässnetz durch absteigende Aeste mit dem Schleimhautnetz in Verbindung steht, oder dass einfach Capillarschlingen durch das Epithel hindurchlaufen, nichts stände im Wege, sich Maurer's Ansicht anzuschliessen.

Indessen steht diese Sache ganz anders.

Maurer gelangte zu einer irrthümlichen Vorstellung über ein allerdings auffälliges Verhalten im Baue der Capillaren, welches jedoch bereits in der Literatur als wohl bekannt mehrfach beschrieben und abgebildet ist. Offenbar war es zunächst die mangelnde Bekanntschaft mit diesen früheren Angaben, welche jenen Irrthum herbeiführten: hätte Maurer gewusst, dass, wie unten des näheren ausgeführt werden soll, die Capillaren der Froschgaumenschleimhaut mit divertikelartigen Anhängen versehen sind, oder hätte er seine Untersuchungen an Schnitten durch andere Methoden ergänzt und controlirt, so wäre er nicht zu seinen Schlüssen gekommen.

Die Bedeutung dieser Angelegenheit lässt es begreiflich erscheinen, dass ich dieselbe zum Gegenstand folgender Zeilen mache, wobei ich trachten will, mit Hülfe mehrfacher Untersuchungsmethoden und an der Hand der vorliegenden Literatur die wirklichen Verhältnisse darzulegen. Im folgenden seien die hierher gehörigen Literaturstellen kurz citirt¹⁾.

1) Im Februar 1897 hielt Herr Professor Sigmund Mayer im Prager ärztlichen Verein einen Vortrag, in dem er, unter Demonstration zahlreicher Präparate, einige Structurverhältnisse im Blut- und Lymphgefässsystem besprach. Er erwähnte hierbei theils neu von ihm

Das erste Mal finden wir, wie Langer erwähnt, bei Beale 1863 (I des nachfolgenden Literaturverzeichnisses) eine Abbildung, das Bluteapillarnetz des Froschgaumens darstellend. Wir sehen die einzelnen Röhrechen mit kleinen, rundlichen knopf-förmigen Anschwellungen versehen. In der Tafelerklärung sind letztere als Divertikel bezeichnet. Im Texte findet sich jedoch kein Hinweis auf diesen Befund.

Langer (II) stellte zuerst ausdrücklich fest, dass die knotigen Anschwellungen an den Capillaren des Froschgaumens wirkliche Divertikel seien, welche sich nur an der dem Epithel zugewendeten Wand, oft etwas seitlich verschoben, vorfinden und das Niveau der Schleimhaut etwas überragen. Aehnliche Bildungen beschrieb derselbe Autor später (VII) an den Capillaren der Tarsalgegend des oberen Augenlides. In Toldt's Lehrbuch der Gewebelehre (VI) finden wir Langer's Beobachtung erwähnt, ebenso in Kölliker's Handbuch (XI).

Carter (III) erwähnt im Jahre 1869 Buckeln an den Capillaren des Froschgaumens.

Cohnheim (IV) fielen kleine Ausbuchtungen an den Capillaren der Zungenpapillen beim Frosche auf und denselben Befund machte Arnold (V).

Lorent (VIII) vergleicht divertikelartige Vorsprünge der Capillaren im Cobitisdarme morphologisch und functionell mit den von Langer beim Frosch beschriebenen Gebilden.

Im Jahre 1885 erschien eine Arbeit von Schöbl (IX), in welcher wir den Langer'schen völlig gleiche Befunde für eine grössere Anzahl von Amphibienspecies niedergelegt finden, ohne dass Langer's Erwähnung geschieht. — Ausserdem beschrieb Schöbl bei gleicher Gelegenheit divertikeltragende Capillaren in einem malignen Neoplasma der menschlichen Orbita.

Langer nimmt in seiner Arbeit lediglich Bezug auf seine Beobachtungen an der flach ausgebreiteten Schleimhaut, auch bei

aufgedeckte, theils schon bekannte Thatsachen und rechnete unter die letztere Kategorie das Vorkommen von Divertikeln an den Capillaren der Froschgaumenschleimhaut. Bei dieser Gelegenheit stellte Herr Prof. Mayer die Literatur über diesen Gegenstand, soweit sie ihm bekannt geworden ist, zusammen. Dieses Verzeichniss hat mir Herr Prof. Mayer zum Behufe der Publication in der vorliegenden Mittheilung überlassen.

Schöbl finden wir keine Erwähnung der Anwendung der Schnittmethode. Es erscheint mir daher angemessen, neben dem totalen Flächenbilde auch die auf Schnitten sich darbietenden Verhältnisse in den Bereich unserer Beobachtung zu ziehen, vor allem deshalb, weil Maurer auf Grund der einseitigen Verwendung von Schnitten zu seinem irrthümlichen Resultate kommt. Es wird sich hierbei vieles mit den Befunden älterer Autoren vollständig decken. Aus den an Schnitten gewonnenen Ergebnissen werden einige neue Details hinzuzufügen sein.

Meine Untersuchungen beziehen sich zumeist auf die beiden einheimischen Arten von *Rana* und auf die Kröte. Ich glaube, mit der Darstellung der an diesen Objecten gemachten Wahrnehmungen der Sache Genüge geleistet zu haben und die Befunde auch auf die anderen in Frage stehenden Thierspecies übertragen zu dürfen, zumal dies schon von Schöbl auf Grund specieller Untersuchung geschehen ist. Die angewendeten Methoden sollen an passender Stelle angeführt werden.

Wenn man am lebenden Frosche mittelst einer krummen Scheere eine kleine Schleimbautfalte vom Gaumen wegschneidet und dieselbe in indifferenten Flüssigkeit ausgebreitet untersucht, kann man bereits in vollkommener Deutlichkeit das mit Blutkörperchen reichlich gefüllte Schleimhautcapillarnetz, besonders an den Rändern des Stückchens, überblicken und sieht die buckeligen Vortreibungen, gleichfalls mit Blut erfüllt, natürlich ohne ihre genauere Beziehung zum Epithel zu erkennen.

An Präparaten, welche durch Injection einer wässerigen Berlinerblaulösung vom Herzventrikel aus gewonnen und die flach ausgebreitet in stark lichtbrechendem Medium betrachtet wurden, sieht man, dass die Schleimhaut ein einziges Capillarnetz enthält, welches im vorderen Bereiche mehr isodiametrische, weiter rückwärts gegen den Oesophagus hin mehr in die Länge gestreckte Maschen bildet. Die Schenkel dieser Maschen sind sämmtlich mit knotigen Verdickungen besetzt, die, wie man sich leicht mit Hülfe der Einstellung überzeugen kann, senkrecht oder ein wenig schief gegen die obere Fläche sich erheben. Sie sind meist von rundlicher Gestalt, manchmal etwas mehr gestreckt, oft sitzen sie, wie dies schon Langer beschreibt, mit einem dünneren Halsstück der Capillare auf, oft ist jedoch ihre Communication mit dem Hauptrohr eine weite, so dass sie sich nicht als ge-

stielte, sondern als kuppenförmig aufsitzende Gebilde präsentiren. Abbildungen derartiger Präparate finden sich bei Beale, Langer und Schöbl in vollkommen ausreichender Weise, so dass ich auf die Beigabe von solchen verzichten durfte. Man kann Bilder, welche denen der Injectionspräparate an Schönheit und Deutlichkeit kaum nachstehen, auch durch Anwendung der Chlorgoldimprägnation erhalten.

Schon der Hinweis auf diese altbekannten Thatsachen, vor allem auf das Vorhandensein von nur einem, und zwar in der Schleimhaut gelegenen Capillarnetz, würde genügen, um die Angaben Maurer's von einem zweiten, über dem ersteren im Epithel gelegenen Netze zu widerlegen. Die von mir an Schnittpräparaten gemachten Beobachtungen sollen nur dazu dienen, diese Widerlegung zu stützen und zugleich eine Erklärung für Maurer's irrthümliche Ergebnisse zu liefern.

Die Objecte wurden entweder ohne weiteres oder nach erfolgter Berlinerblauinjection fixirt, zumeist in der Heidenhain'schen Sublimat-Kochsalzmischung, die sich für diesen Zweck als vorzüglich erwies. Die Durchfärbung geschah mit Cochenillealaun oder Boraxcarmin, die Einbettung ausschliesslich in Paraffin. Es wurden, um den Verlauf der Gefässe verfolgen zu können, grössere oder kleinere Serien geschnitten. Auf dem Objectträger fand öfters eine Nachfärbung mit Bleu de Lyon statt.

Das Schleimhautcapillarnetz des Froschgaumens verdient, wie die Schnitte zeigen, in vollem Maasse die Bezeichnung subepithelial, denn der grösste Theil der seine Maschen bildenden Capillaren liegt der Basis des Epithels innig an, meist ohne nachweisbare, dazwischenliegende Bindegewebschicht. Nur an jenen Stellen, wo gerade über einer Capillare ein Sinnesorgan liegt, ist zwischen beiden ein Zwischenraum enthalten, der jedenfalls Nervengewebe, einzelne Capillardivertikel und möglicherweise etwas Bindegewebe enthält (Fig. 2 c).

Die Lagerung der Capillaren ist so oberflächlich, dass dieselben an der Epithelbasis in seichtere oder auch tiefere, rinnenförmige Einsenkungen zu liegen kommen, wie man dies besonders am Querschnitt solcher Gefässe deutlich sehen kann. (Fig. 1 a, 4 a, 7 b.)

Während nun, und dies springt vor allem an injicirten Präparaten in die Augen, der dem Schleimhautbindegewebe zu-

gewendete Rand der Capillaren ziemlich glatt ist, ist der dem Epithel zugewendete mit zahlreichen bogenförmigen oder kurzgestielten Vorsprüngen versehen, die naturgemäss, da das Capillarrohr schon dem Epithel dicht anliegt, in kleinen Einbuchtungen desselben liegen müssen (Fig. 2, 3, 6 a, c, 7 a, a). Letztere sind je nach der Länge der Divertikel seichter oder tiefer, und da der Abgang der Buckel vom Blutgefäss nicht immer ein senkrechter, sondern sehr oft auch ein schiefer ist, so geschieht es sehr leicht, dass ein Theil derselben abgeschnitten wird und als selbständiges Gefässlumen im Epithel imponirt. Dabei kann das zugehörige Gefässrohr im Längs-, Quer- oder Schiefschnitt darunter erscheinen, oder auch nicht, wenn es eben ausserhalb der Schmittebene lag (Fig. 5 b, 6 a, 7 a). An dickeren Schnitten kann man oft bei der Einstellung in einer gewissen Höhe Capillar- und Divertikellumen, durch die unterste Epithellage getrennt, übereinander liegen sehen, während dann bei Einstellungswechsel das verbindende Halsstück sichtbar wird, wie ich dies in Fig. 6 b, c darzustellen versucht habe.

Immer kann man aber bei Verfolgung von Serienschnitten den Zusammenhang von scheinbar mitten im Epithel gelegenen Gefässhöhlräumen mit einer unmittelbar benachbarten Capillare, sowie den wichtigen Umstand nachweisen, dass die scheinbar ins Epithel dringenden Blutgefässe als kurze Säckchen blind endigen.

Niemals gelingt es, den Zusammenhang zweier von verschiedenen Stellen entspringender Divertikel innerhalb des Epithels nachzuweisen, was ja einer Schlingenbildung gleich käme, und ebensowenig hat man Gelegenheit, eine derartige Schlinge etwa in ihrem ganzen Verlaufe zu überblicken. Nur in einem derartigen Falle hätte man das Recht, von einem intraepithelialen Verlaufe der Blutgefässe zu sprechen.

Die Länge jedes einzelnen Divertikels bestimmt es, bis in welche Höhe des Epithels dasselbe reichen kann, noch mehr aber ist der Bau des Epithels an der jeweiligen Stelle für den Grad dieses Verhaltens von Bedeutung. Ich muss sagen, dass im allgemeinen die infolge der Schnittführung isolirt im Epithel erscheinenden Divertikellumina durch nicht mehr als durch eine einzige Lage von Epithelzellen von der Unterlage getrennt sind, und dass ein Hinaufreichen in höhere Schichten, besonders an

solchen Stellen, die nur wenige Becherzellen enthalten (beim Frosch der mehr gegen den Schlund hin liegende Bereich des Gaumens, der Schlund und Oesophagus) eine Seltenheit ist.

Dort hingegen, wo das Epithel keine besonders starke Schichtung zeigt und die oberste Schicht zahlreiche Becherzellen enthält, kann, da diese ja sehr weit herabreichen, ein Contact des Gefässbuckels mit diesen Gliedern der obersten Schicht leicht stattfinden, welchem Verhalten man sehr häufig begegnet (Fig. 4).

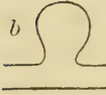
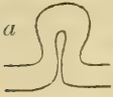
Schon ganz geringe, kaum merkliche Grade von schräger Schnittführung können dazu führen, dem Beobachter selbst auf längere Strecken Capillarröhren im Epithel (jedoch nur über der untersten Schicht verlaufend) vorzutäuschen. Dies erklärt sich aus dem oben erwähnten Verhalten der subepithelialen Capillaren, die in einer rinnenförmigen Vertiefung der Epithelbasis verlaufen, so dass leicht bei etwas schräger Schnittführung die beiden sie seitlich einschliessenden Zellreihen getroffen werden können (Fig. 1 a, 4 a, 7 b).

Ich darf wohl mit um so grösserer Berechtigung Maurer's Fig. 1 und 5 als Schrägschnitte betrachten, als ich diesen Bildern zu wiederholten Malen auf meinen eigenen Serien selbst begegnete, und immer aus der weniger scharf erscheinenden Abgrenzung des flimmernden Epithelsaumes, sowie aus der vermehrten Zahl der Zellschichten und der reducirten Höhe der obersten, flimmernden Schichte auf Schrägschnitte schliessen konnte.

Es würde sich nun weiter um die Frage der Auffassung dieser Divertikel handeln. Wenn Maurer grundsätzlich von einer Papille verlangt, dass man nebst einem auf- und einem absteigenden Gefässsehenkel auch noch Bindegewebe darin vorfinden muss, so ist dagegen nichts einzuwenden, den geschilderten Gebilden, wie dies Maurer thut, den Papillencharakter abzusprechen. Ich glaube aber mehr Grund zu haben, mich Langer's Ansicht anzuschliessen, der es mit der einfachsten Form von Papillen zu thun zu haben meinte. Langer hat im Daumenballen des männlichen Frosches Papillen mit höchst einfach gebauten, wirklichen Capillarschlingen beschrieben, die ich schematisch in der umstehenden Figur (a) andeuten will. Von diesen Gebilden zu den Divertikeln (b) scheint mir nur ein

kleiner Schritt, einfach dadurch, dass sich die vom Epithel abgewendete Wand nicht mit ausbiegt.

Der Mangel an Bindegewebe ist meiner Ansicht nach ein recht unwesentliches Moment. Die Bedeutung der Papillen liegt ja eben darin, dass die Blutbahn dem Epithel möglichst genähert wird, und dies geschieht hier unter Reduction des Bindegewebes am einfachsten und zugleich am innigsten. Vermuthlich ermöglicht es diese Einrichtung, einen Gasaustausch auf dem Wege durch die Gaumenschleimhaut herzustellen, so dass dieses Organ in den Dienst der Athmung tritt; in diesem Falle wäre ja die Einschaltung einer Bindegewebschicht von hinderlicher Wirkung, wie ja doch auch in der Lunge das Alveolenepithel in inniger Berührung mit der Gefässwand steht. Es sei hier auch an die ganz ähnlichen, von Lorent (VIII) beschriebenen Verhältnisse im Mitteldarm von *Cobitis* erinnert.



Ein zweiter Umstand, der für die Analogie der Divertikel mit Capillarschlingen spricht, ist der, dass erstere, wie schon Langer nachwies, bei gewissen Thierformen (*Bufo*) gegen den Schlund hin immer mehr an Höhe gewinnen und in wirkliche Capillarschlingen übergehen, die in Papillen eingelagert erscheinen.

Indem ich zum Schlusse zusammenfasse, was ich in vorliegender Arbeit klarzustellen bestrebt war, komme ich zu folgendem Resultat:

Das Epithel der Gaumenschleimhaut bei Amphibien enthält keine Blutgefässe, ist nicht vascularisirt (im Sinne Maurer's) d. h. es finden sich keine Gefässe, welche bogen- oder schlingenförmig, geschweige denn Netze bildend das Epithel durchsetzen. Vielmehr bildet das Blutgefässsystem des Gaumens eindicht unter dem Epithel gelegenes subepitheliales Capillarnetz, dessen einzelne Aestchen ein System von epithelwärts gerichteten Divertikeln tragen; diese erscheinen in eingleichgeformtes System von Einbuchtungen der Epithelbasis eingelagert.

Prag, im Dezember 1897.

Literatur-Verzeichniss.

- I. Beale, On the structure of the so called apolar, unipolar and bipolar nerve-cells of the frog. Philosoph. transactions of the royal soc. of London 1863, Vol. 153.
- II. Langer, Ueber das Lymphgefässsystem des Frosches. Sitz.-Ber. Acad. Wien Bd. LV, I. Abth. 1867.
- III. Carter, On the distal communication of the blood-vessels with the lymphatics and of a diaplasmatic system of vessels. Journ. of anatomy and physiology Vol. IV. 1869.
- IV. Cohnheim, Untersuchungen über die embolischen Processe. 1872.
- V. Arnold, Ueber Diapedesis. Eine experimentelle Studie. Virchow's Archiv, Bd. 58. 1873.
- VI. Toldt, Lehrbuch der Gewebelehre. I. Aufl. 1877.
- VII. Langer, Ueber die Blutgefässe im Augenlide. Wiener medicin. Jahrbücher 1878.
- VIII. Lorent, Ueber den Mitteldarm von Cobitis fossilis L. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 15. 1878.
- IX. Schöbl, Ueber Wundernetze und divertikelbildende Capillaren bei nackten Amphibien und in pathologischen Neoplasmen. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. 25. 1885.
- X. Maurer, Blutgefässe im Epithel. Morph. Jahrb. Bd. 25. 1897.
- XI. Kölliker, Handbuch der Gewebelehre. 5. Aufl. 1867.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XI.

Die Abbildungen stellen sämtlich Vertikalschnitte durch die Gaumenschleimhaut von Fröschen dar.

- Fig. 1. *Rana fusca* *a,a,a* subepitheliale Capillaren mit Blutkörperchen, quer getroffen, in Rinnen der Epithelbasis gelegen. Reichert, Oc. 4, Obj. VIII.
- Fig. 2. *Rana fusca*, Berlinerblauinjection. *a* subepitheliale Capillare mit Divertikeln im Längsschnitt, *b* Sinnesorgan, *c* Raum zwischen diesem und der Capillare. Reichert, Oc. 4, Obj. VII.
- Fig. 3. *Rana fusca*. Berlinerblauinjection. *a* Stück einer Capillare im Längsschnitt mit drei gestielten Divertikeln. Reichert, Oc. 4, Obj. VIII.
- Fig. 4. *Rana fusca*. Berlinerblauinjection. *a* Capillare im Querschnitt, *b* eine davon abgehende im Längsschnitt mit vielen verschieden grossen Divertikeln, das am meisten links gelegene bis an die Becherzellen reichend. Reichert, Oc. 4, Obj. VIII.

- Fig. 5. *Rana fusca*. Berlinerblauinjection. *a* Capillare im Längsschnitt, *b* ein hoch im Epithel gelegenes abgeschnittenes Divertikel mit einem Stück des Stieles. Reichert, Oc. 4, Obj. VIII.
- Fig. 6. *Rana esculenta*. *a* abgeschnittenes Divertikel, *b* Capillare im Querschnitt, *c* ein von ihr abgehendes Divertikel, bei höherer Einstellung getrennt erscheinend. Reichert, Oc. 4, Obj. VIII.
- Fig. 7. *Rana esculenta*. *a* abgeschnittenes Divertikel, *b* Capillare in einer tiefen Rinne des Epithels gelegen im Querschnitt, *c, c* zwei von ihr etwas seitlich abgehende Divertikel. Reichert, Oc. 4, Obj. VIII.

Zur Anatomie der Nebennieren.

Zweite Mittheilung.

Von

Dr. **H. Stilling**, Professor in Lausanne.

Hierzu Tafel XII.

Seit der Veröffentlichung des ersten Bruchstücks dieser Untersuchungen, meiner Abhandlung über das Pigment und die Lymphgefäße der Nebenniere des Rindes¹⁾, sind mehr als zehn Jahre verstrichen und in der Veröffentlichung meiner Experimente²⁾ über die Nebennieren ist auch seit längerer Zeit ein Stillstand eingetreten.

Diese Unterbrechung der Veröffentlichung ist nicht durch das Abbrechen der Untersuchungen bedingt gewesen. Ich habe denselben im Gegentheil stets meine Aufmerksamkeit zugewandt und sowohl die anatomischen wie die experimentellen Studien weiter geführt.

Ich traf jedoch schon in den ersten Jahren derselben auf einige Thatsachen, die mir, wie ich glaube, mit Recht merkwürdig erschienen, für welche ich aber eine ausreichende Erklärung nicht finden konnte. Durch Anhäufung eines grösseren

1) Virchow's Archiv 1887, Bd. 109, p. 324—346.

2) Revue de Médecine 1888; Virchow's Archiv 1889, Bd. 118; Revue de Médecine 1890.

Materials und durch auf einen längeren Zeitraum ausgedehnte Beobachtungen hoffte ich Aufschluss zu erlangen.

Dass sich meine Hoffnung nicht in jedem Punkte erfüllt hat, wird Niemand Wunder nehmen; in einem aber meine ich jetzt dem Verständniss etwas näher gerückt zu sein.

§ I. In meiner Mittheilung über die compensatorische Hypertrophie der Nebennieren hatte ich auf Grund der Untersuchung einer Anzahl gesunder ausgewachsener Kaninchen geglaubt behaupten zu dürfen, dass das Gewicht der Nebennieren im Mittel für 1000 gr Körpergewicht 100 mgr betrage.

Ich war nicht wenig erstaunt, als mir bei fortgesetzten Wägungen normaler Thiere Ausnahmen von dieser Regel aufstießen. So fand ich, um nur einige Beispiele anzuführen, bei einem grauen Männchen von 2450 gr eine linke Nebenniere von 650 mgr und eine rechte von 647 mgr, während ich kaum die Hälfte dieses Gewichtes erwarten durfte; in einem anderen Falle hatte ein grosses Männchen, dessen Körpergewicht 3370 mgr betrug, eine linke Nebenniere von 240 mgr und eine rechte von nur 185 mgr.

Derartige Ausnahmen waren selten, aber sie genügten, um die compensatorische Hypertrophie der Nebennieren in Frage zu stellen und veranlassten mich natürlich zu weiteren Untersuchungen in dieser Richtung¹⁾.

Ich habe im Laufe der letzten Jahre in jedem Monat eine Anzahl kräftiger, ausgewachsener Kaninchen der gewöhnlichen französischen Rasse getödtet und das Gewicht ihrer Nebennieren bestimmt. Die Zahl der untersuchten Thiere beläuft sich jetzt im Ganzen auf 150. Ich betrachte meine Untersuchungen über

1) Ich darf wohl hier anmerken, dass das Ergebniss meiner Versuche über die compensatorische Hypertrophie der Nebennieren zu Recht besteht. Ich verweise auf das betreffende Kapitel der inhaltsreichen Arbeit von A. Pettit (*Recherches sur les capsules surrénales*. Paris 1896, p. 91), welcher meine Versuche bestätigt und erweitert hat. Ich habe selbst neue, und wie ich hoffe, einwandfreie Versuche angestellt, welche ich bei Gelegenheit an einem anderen Orte mitzuthellen beabsichtige. — Dass das Gewicht der Nebennieren bei den einzelnen Individuen Verschiedenheiten aufweist, bemerkt auch A. Pettit für den Aal (l. c. p. 94). — Pettit macht jedoch keine Angaben über das Körpergewicht dieser Thiere und seine Beziehung zu dem Gewicht der Nebennieren, so dass es zweifelhaft bleibt, ob er den oben mitgetheilten analoge Beobachtungen gemacht hat.

die Nebennieren des Kaninchens keineswegs als abgeschlossen; zu einer Folgerung aber glaube ich mich berechtigt: das Gewicht der Nebennieren des Kaninchens ist gewissen bedeutenden Schwankungen unterworfen. Die oben angeführten Fälle sind zu häufig.

Ferner glaube ich sagen zu dürfen, dass in der wärmeren Jahreszeit (Mai—September) das Gewicht der Nebennieren gering, dass es im Winter höher ist, und dass jene abnorm hohen Ziffern sich nur im Frühjahr, in den Monaten März und April finden.

Leider stellen sich diese Gewichtsveränderungen nicht mit einer Regelmässigkeit ein, die ohne Weiteres bestimmte Schlüsse zu ziehen erlaubte. Wenn ich auch während der Sommermonate bis jetzt niemals ein hohes, im Winter nur ausnahmsweise ein niedriges Gewicht der Nebenniere constatirt habe, so findet sich doch durchaus nicht bei allen Kaninchen, welche man im März oder im April tödtet, die erwähnte ausserordentliche Zunahme des Gewichts der Nebenniere.

Ich habe die in Rede stehende Beobachtung jedoch schon zu oft gemacht, und stets in demselben Zeitabschnitt gemacht, als dass ich sie lediglich für ein Spiel des Zufalls ansehen könnte. Zudem glaube ich mit der Veränderung des Gewichts Hand in Hand gehende Veränderungen der Structur der Nebennieren wahrgenommen zu haben, was mich um so mehr in der Vermuthung bestärkt, dass in denselben periodische Wandlungen vor sich gehen, deren Feststellung von Interesse wäre.

Die Erforschung dieser Dinge stösst beim Kaninchen auf grosse Schwierigkeiten, zumal wenn man für einen Theil der zu untersuchenden Thiere auf andere Züchter angewiesen ist und die Verhältnisse, unter welchen die Thiere gehalten wurden, nicht genau controlliren kann.

Ich habe mich deshalb veranlasst gesehen einige vergleichende Untersuchungsreihen bei freilebenden Thieren verschiedener Klassen anzustellen, in der Hoffnung, bei diesen etwaige periodisch wiederkehrende Veränderungen in den Nebennieren leichter und mit grösserer Sicherheit feststellen zu können.

Im Folgenden will ich die Erfahrungen mittheilen, welche ich in dieser Beziehung über die Nebennieren des Frosches (*R. escul.*) gesammelt habe.

§ II. Die Thiere, welche ich zu meinen Untersuchungen

benutzte, wurden von Anfang März bis Ende October gefangen und alsbald getödtet. Die herausgenommenen Nieren mit den ihnen aufliegenden Nebennieren wurden, um Schrumpfungen zu verhüten, auf kleinen Korkplättchen befestigt und dann mit verschiedenen Conservirungsflüssigkeiten behandelt. Gute Resultate geben das Hermann'sche und das Zenker'sche Gemisch.

Wegen der bekannten Reaction der Markzellen auf doppelt chromsaures Kali habe ich mich auch einer 10%igen Formalinlösung bedient, der 2,5—3% Kali bichr. zugesetzt waren. Die Fixirung der Elemente der Nebennieren in dieser Mischung ist eine ziemlich gute; die Markzellen treten überall prächtig hervor.

Die in der Zenker'schen Flüssigkeit erhärteten Organe werden in Alcohol leicht brüchig, so dass sie nicht länger als 2—3 Monate aufbewahrt werden können.

Die besten Färbungen erhielt ich mittelst der gewöhnlichen Hämatoxylin-Eosinfärbung; für die in der Zenker'schen Lösung fixirten Präparate wird auch das Ehrlich'sche Triacidgemisch (oder die Ehrlich-Biondi'sche Lösung) mit Vortheil angewandt.

§ III. Die Nebennieren des Frosches sind verhältnissmässig selten untersucht worden. Die ausführlichste Beschreibung findet sich in Ecker's trefflicher Monographie ¹⁾. Eberth ²⁾ unterschied zuerst die Markzellen von der Rinde. Die Neueren, Wiedersheim ³⁾ und A. Pettit ⁴⁾, beschränken sich auf eine gute Darstellung der mit blossem Auge wahrnehmbaren Verhältnisse.

Bekanntlich stellen die Nebennieren des Frosches kleine, auf der unteren Fläche der Nieren gelegene gelbliche Lappchen dar, welche sich aus winzigen, die Ven. renal. revch. umgebenden Balken zusammensetzen. Ihre Hauptmasse findet sich an der lateralen Seite der Vene; sie liegen bald mehr am äusseren Rande der Niere, bald mehr in der Mitte des Organes.

Die Länge der Nebennieren ist verschieden. Bisweilen erstrecken sie sich über die ganze untere Fläche der Nieren, bisweilen nehmen sie nur ungefähr die Hälfte derselben ein.

1) Der feinere Bau der Nebennieren etc. 1846, p. 28.

2) Stricker's Hdbch. der Gewebelehre I, p. 508.

3) Ecker-Wiedersheim, Die Anatomie des Frosches. 2. Aufl. p. 46.

4) l. c. p. 64.

Gewöhnlich beträgt ihre Länge 12—16 mm, ihre Breite 1—2 mm, ihre Dicke 0,2—0,4 mm. Die vorderen Theile sind oft breiter als die hinteren. Die mittleren Theile sind dicker als die vorderen und hinteren.

Mitunter zerfällt die Nebenniere in mehrere, von einander getrennte Lläppchen, deren Theile auch wieder deutlich von einander geschieden sein können; so dass man fast an das Verhalten der Nebennieren bei den Urodelen erinnert wird. Meist hängen jedoch die einzelnen Theile inniger mit einander zusammen.

§ IV. Der feinere Bau des Organs erhellt aus dem Studium von Durchschnitten, welche in sagittaler, frontaler und horizontaler Richtung angelegt werden (Längsschnitte, Querschnitte, Flachschnitte).

Ich beginne mit der Beschreibung einer Serie von Sagittalschnitten der Nebennieren eines Ende October gefangenen Frosches.

Verfolgt man die Nebennieren auf Schnitten, welche an dem medialen Ende des Organs beginnen, so stellen sich ihre äussersten Theile als vereinzelte rundliche, ovale oder langgestreckte Anhäufungen zelliger Elemente dar; dieselben stehen in innigem Zusammenhang mit den venösen Gefässen und sind oft in der Wand der Vena ren. reveh. selbst gelegen. Die Zellen entsprechen in ihrem Charakter den Rindenzellen in den Nebennieren der höheren Wirbelthiere.

In den folgenden Schnitten vermehren sich die Haufen rasch; bald zeigt sich die Oberfläche der Niere in grösserer oder geringerer Ausdehnung von den mächtiger entwickelten Nebennieren bedeckt.

Der weiten Gefässe halber, um welche die Zellenhaufen gruppirt sind, ist der untere (äussere) Abschnitt der Nebennieren sehr locker gefügt. Sowie die Schnitte einen beträchtlicheren Theil des Organs umfassen, kann man neben ihm noch einen oberen (inneren), direct an die Nierensubstanz stossenden Theil unterscheiden, in dem die grossen Gefässe fehlen und welcher deshalb compacter erscheint.

Diese fester gefügte Abtheilung besteht aus Zellenmassen, welche Längs- und Schiefsschnitte von Säulen oder Schläuchen darstellen. Die Schläuche stehen mit einander in Verbindung

und sind nur durch die Blutgefässe, deren Wandbelag sie bilden, von einander geschieden.

Sieht man genauer zu, so findet man alsbald, dass sie aus kleineren rundlichen oder ovalen Abtheilungen zusammengesetzt sind, welche sich in verschiedenen Richtungen an einander reihen.

Die Bildung der Unterabtheilungen ist bedingt durch das Auftreten eines neuen Elementes, der grossen, durch Kali bichr. stark gebräunten Markzellen.

Dieselben sind durch die ganze Nebenniere verbreitet; sie fehlen nur in den oberflächlichen Theilen. Sobald die Zahl der Rindenschläuche einigermaassen beträchtlich wird, treten die Markzellen auf und schieben sich zwischen die Rindenzellen, zunächst einzeln, dann zu mehreren, die Rindenzellenhaufen umschliessend und abgrenzend.

Ihre Zahl nimmt rasch zu. Wenn die Nebenniere gewisse Dimensionen erreicht hat, so trifft man neben den eben erwähnten und kleineren in der Venenwand gelegenen Haufen selbstständige Gruppen von Markzellen, die nach der Mittellinie des Organs grösser und grösser werden.

In den mittleren Theilen sind sie am stärksten entwickelt, nach den Enden zu werden die Gruppen schmaler. Von der Niere werden sie durch eine zusammenhängende Schicht von Rindensubstanz abgegrenzt.

Die grösseren Massen stehen mit den kleinen, und diese mit den einzelnen Zellen, welche sich zwischen den Rindenzellenanhäufungen befinden, in Verbindung; somit besteht ein continuirlicher Zusammenhang aller Elemente des Marks durch die ganze Nebenniere.

Die Form der Markzellenhaufen contrastirt lebhaft mit der Form der Rindenzellenmassen. Die letzteren machen ganz den Eindruck von quer- und längsgeschnittenen, zu Balken vereinten Drüsen ohne Lumen; bisweilen scheint sogar ein solches Lumen vorhanden zu sein, was natürlich die Aehnlichkeit eines Schnittes der Nebennieren mit dem einer Drüse noch vergrössert.

Die Markzellengruppen dagegen stellen längere oder kürzere, breitere oder schmälere, unregelmässig geformte und durch die Ausläufer, welche sich zwischen die Rindenzellen einschieben, vereinigte, mit dem Längsdurchmesser wesentlich dem Längs-

durchmesser des Organs parallele Massen dar. Sie erinnern an die Form von Krebszellensträngen in dem subcutanen Gewebe, welche gewisse Krebse der Haut, die in den Lymphgefässen und Saftbahnen wachsen, anzunehmen pflegen.

In den mittleren Theilen der Nebennieren trifft man neben den Markzellen noch auf ein drittes, aber sehr spärlich vertretenes Element, auf Ganglienzellen. Dieselben entsprechen in ihrem Charakter durchaus den sympathischen Ganglienzellen des Frosches. Sie sind zu einem mikroskopischen Ganglion angehäuft, welches in der Nähe eines Astes der Vena ren. rev. gelegen ist und nur aus 5—7 Zellen besteht. Bisweilen stösst man nach oben oder seitlich von diesem Ganglion noch auf eine oder zwei vereinzelte, von Markzellen umgebene Nervenzellen. Auch die zuerst genannten Zellen sind meist (wie in der Nebenniere des Rindes) von Markzellen eingehüllt.

Verfolgt man die Schnittserie von der Mitte des Organs nach dem lateralen Ende weiter, so wiederholt sich das eben beschriebene Bild in umgekehrter Reihenfolge.

Die Nebennieren nehmen nach und nach an Länge ab, sie werden schmaler und zerfallen in mehrere Stücke. Ihr Gefüge wird lockerer, mehr und mehr reducirt sich das ganze Organ auf eine Reihe von Zellhaufenquerschnitten, welche in der Wand der aus der Niere hervortretenden Aeste der Vena ren. rev. gelegen sind.

Diese Rindenzellenmassen erinnern überall an quer- und längsgeschnittene Drüsenschläuche. Die Markzellen sind an Zahl sehr vermindert, aber sie finden sich noch in der oben beschriebenen Weise zwischen die Masse der Rindenelemente eingeschaltet; nur hie und da trifft man noch auf grössere Anhäufungen in Form langgestreckter, etwas unregelmässiger Züge. Auch in der Venenwandung bemerkt man vereinzelte Anhäufungen dieser Elemente.

Schliesslich finden sich auf den Schnitten nur noch Rindenzellen: einzelne Gruppen rundlicher oder ovaler Häufchen zwischen oder neben einem Nephrostom.

Dass diese äusserste, lediglich aus Rindenelementen bestehende Schichte nur von ungemein geringen Dimensionen ist, erkennt man auch auf einer Serie von Horizontalschnitten der Nebennieren. Nur der erste oder der zweite oberflächliche Schnitt zeigen jene rundlichen oder ovalen Häufchen. Als bald aber tritt

ein Bild auf, welches mit geringen Modificationen auf allen Schnitten wiederkehrt.

Stark gefülltes venöses Netz mit langgezogenen, schmälereu oder breiteren Maschen, die Venenstämme durch enge Capillaren verbunden; die Maschen durch Zellen ausgefüllt, die also auch ein langgezogenes, die Gefässe bedeckendes Netzwerk darstellen. Die einzelnen Zellenbalken machen den Eindruck, als ob sie aus drüsenartigen, längs-, quer- oder schräggesehnittenen Schläuchen zusammengesetzt wären.

Diese Trennung der Balken in Schläuche, welche wie Quer- oder Längsschnitte von Drüsen aussehen, beruht auch hier wesentlich auf dem Umstand, dass Fortsätze der Markzellenhaufen, aus einer oder mehreren Zellen bestehend, sich längs der Capillaren oder unabhängig von ihnen, zwischen die Elemente der Balken einschieben.

Die grösseren Anhäufungen der Markzellen haben im Allgemeinen das Aussehen und die Anordnung, welche von den Sagittalschnitten geschildert wurde. Je mehr man sich der Mitte der Nebennieren nähert, desto zahlreicher werden die Anhäufungen der Markzellen, desto breiter und länger die Haufen.

Das eben erwähnte kleine Ganglion findet sich natürlich ebenfalls auf der Serie der Horizontalschnitte. Auch hier treffen wir bisweilen, versteckt in einem Haufen braungefärbter Markzellen eine vereinzelt, nicht mit dem Ganglion in Zusammenhang stehende Nervenzelle.

An den Enden der Nebennieren erscheint auch in den Horizontalschnitten die Structur etwas lockerer; rundliche Zellenhaufen finden sich hier wie in den äussersten unter dem Peritoneum gelegenen Theilen der Sagittalschnitte.

Geht man weiter, so bemerkt man, ohne dass sich die Anordnung der Theile und das Verhältniss des Markes zur Rinde wesentlich ändert, dass die Nebenniere auf Schnitten in mehrere Stücke zerfällt, welche durch Nierensubstanz von einander geschieden werden. Diese Stücke reihen sich nicht in der gleichen Richtung an einander; man findet z. B. ein oberes laterales, ein mittleres und ein unteres an dem medialen Rand der Niere gelegenes. Alsbald nimmt auch die Flächenausdehnung dieser ab, die Nebenniere ist meist auf ein mittleres, in dem Parenchym der Niere vergrabenes Stück reducirt.

Die Marksubstanz wird immer spärlicher, in ihrer Anordnung tritt jedoch keine wesentliche Veränderung ein. Je mehr sie sich auf den Schnitten verliert, desto mehr finden sich in der Rinde rundliche oder ovale Zellgruppen; neben diesen trifft man immer noch langgestreckte, venöse Gefässe bekleidende Züge.

Die Ausdehnung der Nebennieren auf Frontal-(Quer-)Schnitten wechselt etwas, da, wie früher bemerkt, die vorderen Theile des Organs gewöhnlich etwas breiter sind als die hinteren, und weil auch in der Dicke der Nebennieren geringe Schwankungen vorkommen. Im Uebrigen ist das Aussehen der Schnitte im Wesentlichen überall dasselbe.

Die untere Wand der quergetroffenen V. ren. rev. ist mit Rindensubstanz bedeckt, von ihrer oberen gehen in radiärer Richtung Zellenstränge aus, die sich wie Strebepfeiler an die Niere anlegen. Dieselben sind durch quer-, längs- oder schräggesechnittene Blutgefässe von einander geschieden.

Die auf der Vene liegenden äusseren Haufen sind vielfach rundlich; hie und da trifft man auch Markzellen zwischen ihnen an.

In den Balken, welche den Haupttheil des Organs ausmachen, finden sich Rinde und Mark in ähnlicher Weise gemischt, wie es von den Sagittal- und Horizontalschnitten geschildert wurde. Die Marksubstanz ist in Form unregelmässiger Klumpen zwischen die Masse der Rindenelemente eingeschaltet. Ausläufer des Markes theilen die Rinde in elliptische, langgestreckte, bisweilen auch rundliche Zellgruppen ab.

Von der Niere ist die Nebenniere auf allen Schnitten sehr scharf geschieden; lediglich wegen der Verschiedenheit des Baues der beiden Organe. Eine sie begrenzende Membran findet sich nirgends. Die Zellstränge der Nebennieren stossen vielfach direct an die Harnkanälchen; nur die Membrana propr. derselben trennt die Elemente der Nebenniere von denen der Niere.

§ V. Aus der vorstehenden Beschreibung der in den verschiedenen Ebenen angefertigten Schnittserien wird der Bau der Nebennieren ohne Schwierigkeit verständlich.

Es handelt sich im Wesentlichen um die bereits von Ecker erkannten Verhältnisse. Die mit blossem Auge sichtbaren Balken bestehen aus Gruppen von Schläuchen. Solche Schläuche um-

geben die Durchschnittslumina der Venen und liegen zum Theil wirklich in den Wandungen dieser. Die Schläuche sind geschlossen, oval, länglich oder unregelmässig, von 0,075—0,125 mm im Durchmesser. Sie sind relativ kurz, mitunter plattgedrückt; manchmal biegen sie hirtenslabförmig um und bisweilen gehen sie unter spitzem Winkel in einander über.

In den äussersten Theilen der Nebenniere kommen auch kuglige Zellgruppen vor¹⁾.

§ VI. Ueber das kleine Ganglion der Nebenniere ist das Nöthige bereits gesagt worden. Die geringe Anzahl seiner Zellen verschuldet es, dass sowohl Wiedersheim wie Pettit trotz sorgfältiger Präparation die nervösen Elemente in der Nebenniere des Frosches vermisst haben.

Grössere Nervenstämmchen habe auch ich nicht gefunden, sondern nur einige blasse Fasern in der Nähe einer die Nebenniere durchsetzenden Arterie. Ueber ihren Zusammenhang mit dem Ganglion kann ich nichts aussagen.

§ VII. Die Haufen und Schläuche der Rindenzellen sind nicht nur, wie man auf den ersten Blick glauben sollte, durch die Blutgefässe, denen sie anliegen, von einander geschieden; sie besitzen eine Membrana propr., welche an in Z e n k e r'scher Flüssigkeit erhärteten und mit Hämatoxylin gefärbten Präparaten deutlich hervortritt, besonders da, wo sich mehrere Schläuche zu einem grösseren vereinigen.

Die zelligen Elemente, welche die Schläuche erfüllen, sind (von den Markzellen abgesehen) zweierlei Art.

Zunächst finden wir in den kugligen Haufen der äusseren Theile der Nebenniere feinkörnige Zellen mit rundem oder ovalem Kern, die sich nicht deutlich von einander abgrenzen; ihr Protoplasma enthält keine Fetttröpfchen; sie erinnern an die Elemente der Zona glomerulosa der höheren Wirbelthiere und dürfen ihnen gleich gestellt werden.

Der weitaus grösste Theil der Zellenschläuche wird von Elementen gebildet, welche beträchtliche Dimensionen haben, sich gut von einander abgrenzen und mit Fetttröpfchen mehr oder weniger erfüllt sind. Der Durchmesser der Fetttröpfchen ist verschieden. Oft sind sie so zahlreich angehäuft, dass sie zu

1) Vergl. hierzu die Beschreibung Ecker's l. c. p. 29.

grösseren Tropfen zusammenfliessen und den Kern der Zelle verdecken. An den mit Alkohol behandelten Präparaten erkennt man ohne Weiteres, dass sie in einem meist ziemlich regelmässigen Maschenwerk gelegen sind, welches von dem Protoplasma der Zelle gebildet wird.

Die Form dieser Zellen wechselt je nach ihrer Anordnung innerhalb der Schläuche.

In den schmälere Schläuchen finden sich Zellen, welche den Elementen gleichen, die Henle¹⁾ aus der Rinde der Nebennieren des Pferdes und des Hundes so treffend geschildert hat: sie sind abgeplattet oder prismatisch, mit länglichen, oder wenn sie breiter sind, mit rundlichen Kernen versehen und wie Holzseichte übereinander gethürmt. Ihre Längsaxe steht zu der Längsaxe der Balken senkrecht. Oft sind sie so lang als der Balken breit; die Kerne finden sich ungefähr in der Mitte des letzteren, oder häufiger etwas excentrisch.

In anderen, zwischen zwei Blutgefässen ausgespannten Balken sind die Zellen kürzer; gewöhnlich greifen zwei ineinander, einzelne ziehen sich in Spitzen aus. Ihre Kerne sind theilweise den Blutgefässen zu-, theilweise von ihnen abgewandt.

Da wo die Schläuche umbiegen, um sich mit einem anderen zu vereinigen, drängen sich die Zellen dicht zusammen und ihr Längsdurchmesser richtet sich mehr und mehr senkrecht zur Queraxe der Balken.

In den breiteren Schläuchen sind die Zellen bald längs der Membrana propria wie ein niedriges Cylinderepithelium angeordnet und zu der Axe des Schlauches radiär gestellt, bald ohne Ordnung in grösserer Anzahl nebeneinander gehäuft. Die Kerne dieser grösseren Elemente sind meist rundlich.

Eigentliche Lumina finden sich innerhalb dieser Schläuche nicht, so sehr man auch oft verleitet sein könnte, solche anzunehmen.

Namentlich an Präparaten, welche in Müller'scher Flüssigkeit oder in dem Formalin-kali bichrom. Gemisch erhärtet wurden und in denen die Grenzen der Zellen nicht sehr deutlich hervortreten, hat man oft den Eindruck, Quer- oder Längsschnitte von Schläuchen vor sich zu haben, die eine richtige, mit krümeligen

1) Hdbch. der Anatomie II. p. 593.

Massen und kleineren Zellen erfüllte, regelmässig geformte Höhlung besitzen. Sieht man aber genauer zu (namentlich an in Zenkerscher oder Hermann'scher Flüssigkeit wohl fixirten Präparaten), so findet man die Zellen, welche die Wand des Schlauches bekleiden, sehr deutlich von dem Lumen und seinen Elementen abgegrenzt. Die letzteren sind kleine einkernige Leukocyten oder spindelförmige Elemente des Frosehblutes, das scheinbare Drüsenlumen ist nichts anderes als der Querschnitt eines von zwei einzelligen Balken eingeschiedeten Capillargefässes.

§ VIII. Die Markzellen unterscheiden sich sehr leicht von den Zellen der Rinde. Selbst in Präparaten, welche nicht mit Kali bichr. behandelt worden sind, fallen sie durch ihre Grösse und ihre dunklere Färbung auf.

Der Längsdurchmesser der Zellen steht meist zu dem Längsdurchmesser des Gefässes, dem sie aufliegen, senkrecht; deshalb ist die Richtung der einzelnen Gruppen in den Schnitten natürlich sehr verschieden.

Die Kerne der Zellen sind von der Gefässwand abgekehrt. Sie sind gross, oval; der Nucleolus meist excentrisch gelegen, das Kerngerüst netzförmig mit regelmässigen Maschen.

Das Protoplasma erscheint in Präparaten, die mit Zenkerscher oder Hermann'scher Lösung behandelt wurden, fein granulirt oder streifig; da wo es an die Gefässwand stösst, ist es homogen und intensiver gefärbt.

Die Endigung der Zellen an der Gefässwand ist auf dem Schnitt von einer wellenförmigen, etwas unregelmässigen Linie begrenzt.

In den Haufen sind die äusseren Elemente schmaler, sie schmiegen sich an die senkrecht zu dem Gefäss stehenden an und streben mit radiär zu der Gefässaxe stehenden Kernen der Wandung zu.

Auch in den grösseren Markzellenhaufen ist die Richtung der Elemente stets durch das Verhältniss zu den Blutgefässen, zwischen denen sie liegen, bedingt. So trifft man auf Sagittalschnitten Gruppen, von denen eine Abtheilung mit dem Längsdurchmesser nach links, die zweite nach rechts, die dritte nach oben und die vierte nach unten gerichtet ist. Die Kerne dieser verschiedenen Abtheilungen stossen in der Mitte zusammen.

In sehr grossen Haufen wird natürlich das Verhältniss der

Zellen complicirt. Es kann dann so aussehen, als wenn ihre Anordnung eine ganz willkürliche wäre. Das ist aber nur scheinbar der Fall.

Die kleineren Markbrücken, welche die grossen Anhäufungen mit einander verbinden, bestehen oft aus zwei Zellen, die zwischen zwei Gefässen ausgespannt sind; ihre Kerne finden sich einander gegenüber, ungefähr in der Mitte zwischen den Gefässen; das Protoplasma heftet sich an die Gefässwand.

Die Markzellen, welche sich einzeln zwischen die Elemente der Rinde schieben, die Rindenzellenschläuche umrahmen und in kleinere Gruppen abtheilen, liegen den Gefässen flach auf, so dass man sie im Quer- oder Längsschnitt, oder in ihrer ganzen Ausdehnung von der Fläche zu sehen bekommt.

§ IX. Ein Punkt bleibt noch in der Beschreibung dieser Zellen zu erörtern: das eigenthümliche Aussehen, welches ihr Protoplasma in Präparaten erkennen lässt, die mit Kali biehr. (Müller'sche Flüssigkeit oder Formalin-Kalibiehr.) behandelt worden sind.

Die Abgrenzung der Zellen gegeneinander ist in diesen Präparaten vielfach undeutlich, namentlich in den grösseren Anhäufungen.

Schon bei oberflächlicher Betrachtung bemerkt man, dass die Braunfärbung des Zelleibes keine gleichmässige ist; innerhalb desselben treten ungefärbte Stellen hervor. Hier handelt es sich einmal um Vacuolen in dem Protoplasma, dann aber auch um Theile, welche die braune Farbe nicht angenommen haben.

Von der Richtigkeit dieser Behauptung kann man sich am leichtesten überzeugen, wenn man ein Thier untersucht, das während des Winters schon einige Monate ohne Nahrung zugebracht hat. Man trifft dann in den Anhäufungen der Markzellen, die in der Form von den oben geschilderten nicht abweichen, die braune Masse in sehr unregelmässiger Weise vertheilt. Es macht den Eindruck, als wenn sie sich von der Peripherie der Zelle gegen das Centrum zurückgezogen hätte. Neben offenen Vacuolen sieht man aber deutlich, dass die Masse der Zellen trotz der mangelnden Braunfärbung erhalten ist; sie nimmt in Hämatoxylin-Eosin einen blaugrauen, etwas schmutzigen Ton an.

Die Vacuolen haben oft recht eigenthümliche Formen. Sie

erweisen sich als feine, in das braune Protoplasma eingegrabene, bisweilen sehr regelmässig geformte, netzförmig mit einander verbundene Kanälchen, die bis zwischen die einzelnen Zellen, beziehungsweise bis an die Gefässwand zu verfolgen sind. In der Zelle entspringen sie bisweilen aus einer grösseren, ampullenförmigen Vacuole.

An Präparaten, welche nicht mit Kali bichr. behandelt sind, ist von Vacuolen und Kanälchen nichts wahrzunehmen.

§ X. Die Nebennieren sind von einem lymphatischen Gewebe umgeben, das sich auch an der oberen Fläche der Nieren findet und sich zwischen die einzelnen Läppchen der Nebenniere einschleibt.

Es besteht zum grössten Theil aus polynucleären Leucocyten, deren granulirtes Protoplasma sich in Eosin lebhaft roth färbt. Neben diesen kommen einkernige Leucocyten und grosse Zellen mit eingebuchteten Kernen vor, welche an die bekannten Elemente des Knochenmarks erinnern.

Im Frühjahr finden sich zwischen diesen Zellen auch rothe Blutkörperchen, anscheinend nicht in Gefässen gelegen.

§ XI. Ich würde dieses lymphatische Ueberzuges der Nieren nicht gedacht haben, wenn nicht die Veränderungen, welche sich im Sommer in den Nebennieren abspielen, durch das Verschwinden desselben gewissermaassen eingeleitet würden.

Der Schwund des lymphatischen Gewebes und die Abänderung der Structur der Nebennieren sind vielleicht durch die nämlichen Umstände bedingt; ein directer Zusammenhang zwischen beiden ist jedoch nicht nachzuweisen.

§ XII. Vergleicht man Schnitte der Nebenniere eines im Sommer getödteten Frosches mit der Nebenniere eines Winterfrosches, so fällt alsbald auf, dass das drüsenartige Aussehen der die Gefässe bedeckenden Zellmassen einer gleichmässigeren Structur Platz gemacht hat. An Stelle der ovalen oder länglichen Schläuche finden wir überall verzweigte Balken von annähernd gleicher Dicke; nur an den Enden und in der Venenwand bemerkt man noch rundliche oder ovale Zellhaufen.

Auch auf Querschnitten erscheinen die einzelnen Balken länger gestreckt und nicht aus so vielen Abtheilungen zusammengesetzt wie bei dem Winterfrosch.

Diese Umwandlung der kleineren in umfangreiche Schläuche

und die grössere Gleichmässigkeit in der Anordnung derselben ist wesentlich bedingt durch die Abnahme der Marksubstanz.

Die oben beschriebenen, etwas unregelmässig gestalteten Markzellenhaufen von grösserer Ausdehnung treffen wir gar nicht oder nur selten an. Im Allgemeinen ist die Marksubstanz auf kleinere Ansammlungen reducirt, die in ziemlich regelmässigen Abständen die Rindenelemente unterbrechen und kurze Brücken zwischen den Gefässen bilden. Selbst da, wo sich die Nebenniere über den grössten Theil der unteren Fläche der Niere erstreckt, wo man also die Marksubstanz in voller Entwicklung erwarten müsste, ist dieselbe auf ovale oder rundliche Gruppen von geringer Ausdehnung beschränkt.

Die Zahl der einzelnen, von Gefäss zu Gefäss ziehenden oder die Rindenschläuche umspinnenden Markzellen hat ebenfalls abgenommen. So erscheinen nothwendigerweise die Schläuche der Rinde grösser, ihre Zusammensetzung gleichmässiger.

§ XIII. Das Protoplasma der Markzellen ist dichter gefügt. So zahlreiche und grosse Vacuolen, wie man sie beim Winterfrosch antrifft, zeigen sich bei den im Sommer gefangenen Thieren nicht. Die oben erwähnten Kanälchen finden sich jedoch auch hier; die nicht vacuolisirten Theile des Protoplasmas sind gleichmässig braun gefärbt.

So gering diese Veränderungen auch sein mögen, so möchte ich sie doch nicht für ein zu vernachlässigendes Kunstproduct halten. Denn die beiden Zustände der Markzellen — zahlreiche Vacuolen und wenige etc. — finden sich auch bei anderen Thieren, z. B. beim Kaninchen. Ich bemerke, dass bei diesem Thiere eine Abnahme der Marksubstanz mit der Vergrösserung des Organs Hand in Hand geht.

§ XIV. Die auffallendste Veränderung in dem Baue der Nebenniere, welche schon auf den ersten Blick die Nebenniere eines im Sommer gefangenen von der eines im Frühjahr, Herbst oder Winter getödteten Frosches unterscheiden lässt, ist innerhalb der Rindenzellenmassen selbst vor sich gegangen.

Hier treten ganz neue Elemente auf. Sie erscheinen in grossen Mengen und sind leicht zu erkennen, da sie gewisse Farbstoffe sehr stark anziehen.

Tingirt man ein in dem Z e n k e r'schen Gemisch fixirtes Präparat, dessen Kerne mit Hämatoxylin gefärbt sind, $\frac{1}{2}$ —1 St.

in einer schwachen Eosinlösung¹⁾, so nimmt das Protoplasma der in Rede stehenden Gebilde einen leuchtend rothen Ton zu einer Zeit an, wo die rothen Blutkörperchen und die übrigen Protoplasmen nur hell rosa gefärbt sind.

Nicht minder auffallend ist die gesättigt rothviolette Farbe, welche ihnen das Ehrlich'sche Triacid- oder das Ehrlich-Biondi'sche Gemisch verleiht.

Von den Markzellen, welche hellröthliche oder gelbliche Farbentöne aufweisen, sind sie leicht zu unterscheiden.

Die starke Färbung dieser Zellen, welche ich der Kürze halber, da sie sich nur in der wärmeren Jahreszeit finden, „Sommerzellen“ nennen will, durch Eosin, erzielt man auch leicht an Präparaten, welche in dem Formalin-Kali-bichr. Gemisch erhärtet wurden. Die braunen Markzellen nehmen in diesen Präparaten einen dunklen, kupferrothen Ton an, der gegen den hochrothen der Sommerzellen sehr absticht. Das Ehrlich-Biondi'sche Gemisch giebt bei solchen Präparaten keine brauchbaren Resultate.

Abgesehen von ihrer Färbung unterscheiden sich die Sommerzellen auch durch ihre Form und ihre Anordnung von den übrigen Elementen der Nebenniere.

Es sind ungefähr birnförmige Gebilde mit ovalem, dem schmäleren Pole dicht anliegenden Kern. Der letztere enthält gewöhnlich mehrere Nucleolen, die sich im Gegensatz zu denen der Rinden- und Markzellen in Eosin nicht roth färben. Der Zelleib besteht aus feinen Körnchen, meist von ungefähr gleicher Grösse²⁾, welche die erwähnten Farbstoffe sehr stark anziehen und der Zelle ein granulirtes Aussehen verleihen.

Die Länge der Zellen beträgt 14—26 μ , ihre Breite 8—12 μ ; die Kerne messen 8 : 6 μ .

Auf den ersten Blick scheint ihre Lagerung innerhalb der Rindenzellenschläuche eine sehr unregelmässige (Taf. XII, Fig. 2). Untersucht man jedoch eine grössere Reihe von Schnitten, welche in den verschiedenen Richtungen angefertigt wurden, so erkennt

1) Es ist auf eine reine Kernfärbung zu achten, da ein bläulicher Schimmer des Protoplasmas die Wirkung der Eosinlösung natürlich sehr beeinträchtigt.

2) Die Granula sind ungefähr halb so gross wie die der eosinophilen Zellen des Bindegewebes.

man, dass sie wesentlich in den peripheren Theilen der Schläuche ihren Sitz haben. Mit dem Längsdurchmesser sind sie entweder parallel zu dem Längsdurchmesser der Balken oder senkrecht zu demselben gerichtet. Die grössere Zahl folgt in ihrer Richtung dem Längsdurchmesser der Balken, wovon man sich auf Horizontalschnitten der Nebenniere überzeugen kann. Die quer zu dem Durchmesser der Balken angeordneten Zellen werden natürlich auf den Sagittal- und Horizontalschnitten nur im Durchschnitt als elliptische oder etwas unregelmässig geformte rothe Klumpen angetroffen.

Die Richtung der Kerne, die Lage des breiten Pols der Zelle sind sehr veränderlich.

Einmal trifft man auf Balken, in denen die Kerne sich regelmässig einander gegenüber stehen (Taf. XII, Fig. 3), ein anderes Mal findet man die Zellen mit dem breiten Pol gegen einander gerichtet u. s. w.

Mitunter bilden die Sommerzellen kleine aus 3 oder 4 Elementen bestehende Anhäufungen. Namentlich umgeben sie mit Vorliebe die Markzellen; man trifft dieselben oft von ganzen und durchschnittenen Sommerzellen eingeschlossen. Die Stellung der Pole zu dem Protoplasma der Markzellen variirt ebenfalls, bald tritt der breite, bald der seimale Pol an die Markzelle heran.

Von einem bestimmten Zeitpunkt an trifft man die Sommerzellen bei allen Thieren. Sie erscheinen auch alsbald in grossen Mengen. Dass sie der Vermehrung fähig sind, ist leicht festzustellen; man trifft Zellen mit zwei Kernen und andere, deren Kern in Mitose befindlich ist.

Ihre erste Entstehung mit hinreichender Sicherheit zu beobachten, ist mir nicht gelungen. In den Nebennieren von Fröschen, welche zu einer Zeit gefangen wurden, welche der nahe war, in welcher sich die Sommerzellen in grossen Mengen bei allen Exemplaren zeigten, habe ich zwischen den Rindenzellen Elemente bemerkt, deren Kern zwar demjenigen der gewöhnlichen Rindenzellen glich, deren Protoplasma aber viel spärlicher war und eine stärkere Vorliebe für Eosin zeigte, als das der übrigen Zellen.

Ich halte es für das Wahrscheinlichste, dass die in Rede stehenden Gebilde weder von den Rinden- noch von den (übrigens sehr von ihnen verschiedenen) Markzellen abstammen, sondern

eine spezifische Zellart darstellen, deren Repräsentanten im Herbst zum grössten Theil schwinden; der übrig bleibende Theil verliert die charakteristischen Granulationen und ist deshalb zwischen den Rindenzellen nicht zu erkennen, bleibt aber vermehrungsfähig und liefert im folgenden Sommer die neuen Generationen.

§ XV. Die beschriebene Veränderung in den Nebennieren des Frosches habe ich in den beiden letzten Jahren in übereinstimmender Weise beobachtet. Die untersuchten Frösche wurden stets in demselben Teiche gefangen; im ersten Frühjahr und im Herbst wurden sie aus dem Schlamm, in dem sie sich vergraben, hervorgeholt. Ein zufälliger Befund ist somit wohl ausgeschlossen und es bleibt nur übrig, die Frage zu erörtern, welche Bedeutung dieser periodisch wiederkehrenden Veränderung in der Structur der Nebennieren zukommt.

Man dürfte zunächst die Meinung äussern, dass das Auftreten der Sommerzellen einfach mit der besseren Ernährung der Frösche während der wärmeren Jahreszeit zusammenhängt, dass ihr Fehlen gewissermaassen dem Hungerzustand der Nebennieren entspreche.

Bei einiger Ueberlegung erweist sich jedoch diese Ansicht als unrichtig. Erstens behält der grösste Theil der Rindenzellen, selbst bei Fröschen, welche den ganzen Winter im Laboratorium ohne jede Nahrung gehalten wurden, die Fetttröpfchen; nach dem, was man z. B. bei an Phthisis und an anderen abzehrenden Krankheiten gestorbenen Personen beobachtet, müsste man annehmen, dass zunächst das Fett aus den Nebennieren des Frosches verschwinde, wenn die allgemeine Abmagerung des Organismus sich in besonderer Weise an diesen Organen fühlbar machte.

Mit noch grösserer Sicherheit beweist ferner das Verhalten des Fettkörpers, dass das Fehlen der Sommerzellen nicht etwa auf die Nahrungsentziehung während des Winters zurückzuführen ist. Denn bei Thieren, welche Ende October oder im Frühjahr gefangen wurden, bei denen eine Nahrungsaufnahme noch oder schon stattgefunden hatte und deren Fettkörper sehr schön war, habe ich die in Rede stehenden Zellen vermisst. Andererseits sind dieselben nach der Paarung, zu einer Zeit, wo die Fettkörper bekanntlich sehr abnehmen, in grosser Zahl vorhanden.

Zum ersten Male gefunden habe ich sie sowohl im vorigen,

wie in diesem Jahre bei Fröschen, welche in den letzten Tagen des Mai gefangen worden waren; im October verschwinden sie.

Demgemäss fällt das Erscheinen der uns beschäftigenden Veränderungen der Nebennieren ungefähr mit dem Zeitpunkt zusammen, in welchem die Frösche sich paaren¹⁾.

Die Nebenniere behält die in den §§ XII, XIII, XIV geschilderte Structur so lange, bis die Geschlechtsdrüsen wieder anfangen, sich zu vergrössern; die Vergrösserung derselben beginnt, wie schon R ö s e l für den Eierstock bemerkt hat, bereits während der Herbstmonate.

Somit scheinen unsere Beobachtungen auf den von F. M e c k e l²⁾ so ausführlich erörterten Gedanken von einer Beziehung der Nebennieren zu den Geschlechtsorganen hinzuleiten.

M e c k e l selbst stützte sich in seiner Beweisführung unter Anderem auch auf Untersuchungen an Fröschen, freilich unglücklich genug, da er den Fettkörper für die Nebenniere hielt und die Beobachtungen R ö s e l's³⁾ von der gleichzeitigen Zu- und Abnahme des Fettkörpers und der Geschlechtsorgane für seine Behauptung verwerthen zu können glaubte.

Eine unmittelbare Beziehung zwischen den Nebennieren und den Geschlechtsorganen ist wohl kaum anzunehmen. Man könnte aber vielleicht daran denken, dass unter dem Einfluss der Thätigkeit der Geschlechtsorgane noch unbekanntere Veränderungen in dem Organismus vor sich gehen, die ihrerseits auf die Nebennieren zurückwirken.

Was ich oben in fragmentarischer Weise über die Nebennieren des Kaninchens berichtet habe, würde dieser Vermuthung nicht widersprechen. Ich bin aber mit der Untersuchung der Nebennieren dieses Thieres noch nicht so weit vorgerückt, um bestimmte Mittheilungen in dieser Hinsicht machen zu können.

Lausanne, d. 31. X. 1897.

1) R ö s e l, *Historia naturalis ranarum nostratium* etc. Nürnberg 1758, p. 55. Ecker-Gaupp, *Die Anatomie des Frosches*. 3. Aufl. 1896, p. 10. F. Leydig, *Die anuren Batrachier der deutschen Fauna*, 1877, p. 107.

2) *Abhandlungen aus der menschl. u. vergl. Anat. u. Physiol.* 1806, p. 91, p. 179, u. m.

3) R ö s e l bildet die Nebennieren des Frosches auf einer seiner schönen Tafeln zwar ab, bezeichnet sie aber nicht. Meckel scheint sie ganz übersehen zu haben.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XII.

- Fig. 1. Sagittalschnitt der Nebenniere eines Ende März gefangenen Frosches. Zenker'sche Flüss., Hämatoxylin, Eosin. V. $430/1$. Die dunkeln Elemente sind die Markzellen.
- Fig. 2. Sagittalschnitt der Nebenniere eines im Juli gefangenen Frosches. Zenker'sche Flüssigkeit; Hämatoxylin, Eosin. V. $430/1$.
- Fig. 3. Vergl. den Text p. 192. V. $430/1$.

Einige Bemerkungen über myelinhaltige Nervenfasern in der Molekularschicht des Kleinhirns beim erwachsenen Hunde.

Von

Prof. Dr. **A. E. Smirnow.**

Hierzu Tafel XIII.

Bei der Untersuchung des Kleinhirns erwachsener Hunde nach der Methode Weigert-Pal's fand ich, dass in der Molekularschicht der Windungen einige markhaltige Nervenfasern durch besondere Eigenheiten ausgezeichnet sind, welche, soweit ich nach der mir zugänglichen Literatur urtheilen kam, bisher noch nicht beschrieben wurden. Es gelang mir die Axencylinder dieser Fasern nach der Golgi'schen Methode zu imprägniren und so die Befunde zu controlliren. Diese Fasern habe ich, seitdem ich auf sie aufmerksam wurde, ohne Ausnahme vorgefunden, so dass ich ihre Anwesenheit im Kleinhirn des Hundes für charakteristisch halte. Ob dergleichen Nervenfasern auch im Kleinhirne anderer Säugethiere vorkommen, darüber kann ich bis jetzt nichts aussagen.

Die in Rede stehenden Fasern haben folgende Eigenthümlichkeiten:

1. Sie gehören gewöhnlich zu den aller-dicksten markhaltigen Fasern des Kleinhirns und speciell der Molekularschicht desselben.

2. Den Verlauf derselben kann man vom Central-Stammtheil (der weissen Substanz) der Windungen bis zur Oberfläche der Molekularschicht verfolgen.

3. In der Molekularschicht verlaufen diese Fasern mehr oder weniger in Krümmungen und bilden zuweilen eine Linie gleich einer unregelmässigen Pulseurve; dasselbe beobachtet man an den Axencylindern dieser Fasern in den nach Golgi'scher Methode bearbeiteten Präparaten.

4. Während ihres Verlaufs geben sie namentlich in der Nähe der Peripherie der Molekularschicht zuweilen mehr oder weniger feine Zweige ab, die in die Tiefe gehen und mit Myelin bedeckt sind.

5. Diese Fasern sind vorzugsweise in den Windungen des Wurmes vorhanden.

Fig. 1 entspricht einem Theile des Sagittalschnitts des Wurmes vom Kleinhirn eines Hundes (Reichert's Oc. 2, Object 1a). Das Präparat ist nach Weigert-Pal gefärbt. Die Umrisse der äusseren Oberfläche der Windungen sind in rothen Linien dargestellt. Die weisse Substanz erscheint fast durchweg schwarz gefärbt, desgleichen auch die Fortsätze des Wurms in den Windungen. Aus der weissen Substanz der Windungen, welche ich Stammtheil der Windungen benenne, gehen zahlreiche markhaltige Nervenfasern hervor, welche sich in verschiedenen Richtungen durchkreuzen und, bis an das unter den Purkinje'schen Zellkörpern liegende Gebiet reichend, ein dichtes Geflecht bilden, welches bereits von A. v. Kölliker beschrieben worden ist. Aus diesem Geflecht, theilweise aber auch direct aus den tiefer belegenen Theilen der Körnerschicht, gehen zahlreiche markhaltige Fasern ab, welche zuerst zwischen den Purkinje'schen Zellkörpern verlaufen und in die Molekularschicht eindringen, wo sie sich hauptsächlich im Gebiet der dicken Protoplasma-Stammfortsätze der soeben erwähnten Zellkörper an-

häufen; gewöhnlich aber trifft man vereinzelte markhaltige Fasern in der Gesamtmasse der Molekularschicht an, sogar in der Nähe der Peripherie der letzteren. In dieser Hinsicht schliesse ich mich vollkommen der Beschreibung dieser Fasern an Kölliker's Beschreibung, Gewebelehre des Menschen (6. Aufl. Bd. II, 1. Hälfte, 1893) an, wo es heisst: „Es ist zwar richtig, dass dieselben (d. i. die dunkelrandigen Fasern) am zahlreichsten und schönsten entwickelt im inneren Fünftheile oder Viertheile der Molekularschicht sich finden, doch fehlen dieselben auch in den äusseren und selbst in den oberflächlichsten Lagen dieser Schicht nicht, wenn auch zuzugeben ist, dass dieselben hier meist nur vereinzelte und nur in den besten Präparaten zur Anschauung kommen.“ Unsere Fig. 2 demonstirt, wie es mir scheint, vollkommen das soeben Gesagte. Auf dem Präparate, von welchem die Fig. 1 entnommen ist, sind die feinen markhaltigen Fäserchen des mittleren und äussersten Drittheils der Molekularschicht bei der gegebenen Vergrösserung nicht gut zu sehen und daher nicht dargestellt, obgleich sie in bedeutender Anzahl hier vorhanden sind, wie man sich an dem Präparate bei stärkerer Vergrösserung (z. B. Oc. 2 oder 3 und Object 4) überzeugen kann.

In Fig. 1 treten die von mir entdeckten markhaltigen Nervenfasern schon bei geringer Vergrösserung scharf hervor. In der That gehören diese Fasern grösstentheils zu den allerdicksten doppelcontourirten Nervenfasern nicht allein des Kleinhirns, sondern des Centralnervensystems des Hundes überhaupt. Man kann leicht wahrnehmen: 1. dass die Anzahl dieser Fasern in den verschiedenen Windungen eine verschiedene ist (in der äussersten rechtsseitigen Windung fehlen sie sogar gänzlich); 2. dass diese Fasern von ungleichem Kaliber sind; 3. dass sie alle einen mehr oder weniger gewundenen Verlauf nehmen; 4. dass sie grösstentheils einzeln auftreten, seltener in Gruppen von 2—3 Fasern, welche nebenbei liegen oder sich mit einander durchkreuzen; 5. dass diese Fasern, oft durch die ganze Masse der Molekularschicht verlaufend, sich zuweilen bis an den äussersten Rand der genannten Schicht verbreiten, sich unter der pia mater lagern und zuweilen einen bedeutenden Theil des Umkreises der Windung umgürten. Ferner wird man bemerken, dass diese bis dicht an die Peripherie der Molekularschicht heranreichenden markhaltigen Nervenfasern an einigen Stellen sich in

die Körnerschicht fortsetzen, diese letztere durchdringen und schliesslich, in die centrale weisse Substanz der Windungen ein-tretend, sich unter den übrigen markhaltigen Fasern des Central-(Stamm-)Theils der Windungen verlieren.

Weiteres Detail ergeben nun die übrigen Figuren.

Die Figuren 2 und 3 sind mit Oc. 3, Object. 4 eines Reichert'schen Mikroskopes nach Weigert-Pal-Präparaten gezeichnet worden.

Fig. 2 stellt einen Sagittalschnitt vom Oberwurme dar. Die eine Windung (*a*) ist mit allen ihren Details dargestellt, die andere (*b*) nur im Umriss und nur zum Theil. In der Windung — *a* — gehen aus deren centraler weisser Substanz zwei markhaltige Nervenfasern hervor, welche sich von den übrigen durch eine grössere Dicke unterscheiden. Beide Fasern gehen durch die Körnerschicht und versenken sich in die Molekularschicht, in welcher die eine Faser nach kurzem Laufe durchschnitten erscheint, während die andere, bogenförmig zu den äusseren Theilen der Molekularschicht aufsteigend, annähernd die untere Grenze des oberen Viertheils dieser Schicht erreicht, um dann wieder zurückzulaufen. Ihr Ende, welches gleichfalls ein Schnittende ist, zeigt mehrere kleine Krümmungen. Ausser den soeben beschriebenen Fasern springen ins Auge zwei ziemlich dicke Fasern, welche nur in der soeben genannten Schicht verlaufen und aller Wahrscheinlichkeit nach zu derselben Kategorie von Fasern gehören, wie die beiden andern. In der Windung — *b* — sind die Grenzen der Molekularschicht einerseits durch die Umrisse der Purkinje'schen Zellkörper bezeichnet und andererseits durch eine feine dunkle Linie, welche die Skizze der äusseren Grenze dieser Schicht darstellt. In der Molekularschicht dieser Windung sind zwei dicke markhaltige Fasern sichtbar. Die eine von ihnen steigt von der Masse der Körnerschicht aufwärts, geht zwischen den Purkinje'schen Zellkörpern und Dendriten hindurch, um schliesslich nahe der äusseren Oberfläche auf eine weite Strecke dieser parallel zu verlaufen. Von ihr treten mehrere feine markhaltige Fasern fast unter rechten Winkeln ab und zur Molekularschicht zurück. Die andere grössere markhaltige Faser dieser Windung verläuft nur in der Masse der Molekularschicht und bildet dort eine Reihe von Krümmungen, ähnlich einer unregelmässigen Pulscurve. In der Windung — *a* — trifft man ausser

den soeben beschriebenen beiden markhaltigen Fasern noch eine Menge feiner doppelcontourirter Fasern an, von welchen die grössere Anzahl im Gebiet der Purkinje'schen Zellkörper und Dendriten belegen ist; diese Fasern erscheinen in der Abbildung grösstentheils als schwarze Punkte, da sie quer durchschnitten sind; der kleinere Theil der Fasern verläuft der Länge nach in der Art von dunkelen, mehr oder weniger gewundenen Streifen. In dem übrigen Theile der Molekularschicht befinden sich grösstentheils vereinzelt feine markhaltige Fasern, hauptsächlich in der Längsrichtung verlaufend; einige von ihnen sind in der Nähe der äusseren Peripherie dieser Schicht belegen.

In Fig. 3 ist eine Windung des Unterwurmes eines alten Hundes im Sagittalschnitte dargestellt. In der Molekularschicht verläuft eine beträchtliche Anzahl dicker markhaltiger Fasern, von denen man eine bis zu ihrem Eintritt (resp. Austritt) in den weissen Stammtheil der Windung verfolgen kann. Alle diese Fasern, welche sich bis zur Peripherie der Molekularschicht erstrecken, liegen dicht bei einander und bilden in ihrer Vereinigung einen beim ersten Anblick fast ununterbrochen erscheinenden Bogen, welcher die Windungs-Peripherie fast völlig unschliesst. Was die feinen markhaltigen Fasern der Molekularschicht anbelangt, so springen hier ausser den von mir bereits bei der Fig. 2 beschriebenen Fasern solche in's Auge, welche in mehr oder weniger vertikaler Richtung zur Oberfläche der Windung verlaufen.

Fig. 4 stellt Theile zweier aneinander grenzenden Windungen des Oberwurmes eines erwachsenen Hundes im Sagittalschnitte dar; Golgi-Präparat. (Camera lucida Reicher's Mikroskop Oc. 1. Object. 4.) Die Blutgefässe sind mit Karminleim unvollständig injicirt. In der weissen Substanz der einen Windung (*a*) sind die schwarzen Achseneylinder der Nervenfasern sichtbar; unter der überaus grossen Anzahl von feinen Achseneylindern treten hier einige wenige von bedeutend grösserer Dicke hervor; einige dieser dicken Achseneylinder kann man in ihrem Verlaufe in der Körnerschicht und in der Molekularschicht verfolgen. In der Körnerschicht sind in der Fig. 4 ausser den soeben erwähnten dicken Achseneylindern viele feine Achseneylinder sichtbar, ferner einige Moosfasern R. Cajal's und zwei Nervenzellen mit sogenannten krallenartigen Endigungen ihrer Protoplasma-Fort-

sätze. In der Molekularschicht findet man ausser den 4 dicken Achseneylindern, welche beim ersten Blick auf der Zeichnung scharf in's Auge fallen, zahlreiche feine Nervenfasern, die Zellen Cajal's mit ihren Collateralen, welche die Purkinje'schen Zellkörper umflechten und eine im äusseren Theil der Molekularschicht liegende Nervenzelle (*c*), welche ihren Achseneylinder-Fortsatz in annähernd horizontaler und der äusseren Oberfläche der Windung paralleler Richtung entsendet. Der Achseneylinder-Fortsatz der Zelle (*c*) giebt kurze Collateralen ab, welche sich in den äusseren Theilen der Molekularschicht verzweigen und zerfällt dann selbst in feine Fäserchen, wodurch sein Ende das Aussehen eines kleinen Busches erlangt. Die Zelle — *c* — gehört zu der Art von Nervenzellen der Molekularschicht des Kleinhirns, welche ich entdeckt und unter dem Namen „Zellen mit horizontal verlaufendem Neuriten“ beschrieben habe (Anatomischer Anzeiger, Bd. XIII, N. 23, 1897: „Ueber eine besondere Art von Nervenzellen der Molekularschicht des Kleinhirns bei erwachsenen Säugethieren und beim Menschen“). In der Molekularschicht der Windung — *b* — findet man ausser den Nervenfasern auch 3 Nervenzellen; unter diesen besitzt die Zelle *d* einen Achseneylinder-Fortsatz, welcher sogleich nach seinem Austritt aus der Zelle in kleine Endzweige zerfällt. Diese Zelle gehört zu der Art von Zellen der Molekularschicht des Kleinhirns, welche ich ebenfalls zuerst in dem soeben genannten Artikel unter dem Namen „Zellen mit einem Neuriten, der bald in mehrere Endzweige zerfällt“, beschrieben habe.

Von den vorerwähnten vier dicken Achseneylindern gehen zwei (*n* und *n'*) aus der weissen Stammsubstanz der Windung *a* hervor und verlaufen ununterbrochen durch die Körnerschicht in die Molekularsubstanz, wo der eine *n'*, nachdem er annähernd bis zur Hälfte der Molekularschichtmasse gelangt ist, endigt, weil er durchgeschnitten worden ist, während man den anderen — *n* — noch eine beträchtliche Strecke weit in der Molekularschicht verfolgen kann; er verläuft in dieser Schicht in einer schrägen Richtung, wobei er eine Reihe grösserer und kleinerer Windungen macht und fast bis zur äusseren Oberfläche reicht. Die übrigen beiden Axeneylinder verlaufen in Windungen in der Molekularschicht bald in schräger, bald in mehr oder weniger horizontaler Richtung, bald nähern sie sich der äusseren Ober-

fläche, bald entfernen sie sich von ihr und gehen in die Tiefe dieser Schicht über; schliesslich versenken sich beide Fasern in die Körnerschicht, wo sie, ohne bis zur weissen Substanz der Windung zu gelangen, aufhören, weil sie durchschnitten worden sind. Beide Fasern geben in ihrem Verlauf einige feine Zweige ab. Es unterliegt wohl keinem Zweifel, dass diese dicken Achseneylinder dieselben Bildungen darstellen, wie sie vorhin nach Weigert-Pal-Präparaten beschrieben worden sind.

Auf dem Boden der Thatsachen bleibend, kann ich hier nur das anatomische Factum der Existenz von markhaltigen Nervenfasern mit den von mir beschriebenen charakteristischen Eigenschaften in den Windungen des Kleinhirns erwachsener Hunde constatiren. Was ihre Herkunft, ihr Verhalten zu anderen Nerven-elementen und ihre physiologische Bedeutung anbetrifft, so muss das zukünftiger Forschung vorbehalten bleiben. Den Gang der beschriebenen Nervenfasern kann man oft vom Centrum der weissen Substanz der Kleinhirn-Windungen bis dicht an die äussere Oberfläche der Molekularschicht verfolgen, in welcher diese Fasern seltene markhaltige kleine Zweige abgeben. Es scheint mir, dass diese Fasern ihren Anfang nicht aus den Zellen der Molekularschicht des Kleinhirns nehmen, sondern aus irgend einem anderen Nervengebiet. Ich bin geneigt, anzunehmen, dass diese Fasern sensible Nervenfasern des Kleinhirns sind.

Es erübrigt mir noch, in Kürze das von mir in Anwendung gebrachte Untersuchungs-Verfahren anzuführen:

Das ganze Kleinhirn eines soeben getödteten Hundes wird in folgende Mischung gelegt:

Kali bichromici puri 5⁰/₀ wässr. Lösung — 4 Theile (nach Volum.)
Formaldehyd — 1 Theil.

In dieser Mischung verbleibt das Präparat eine bis acht Wochen, ohne Erneuerung der Flüssigkeit; eine bald eintretende Trübung schadet nicht.

Dann wird das Kleinhirn median halbirt und so in eine 3—5⁰/₀ wässrige Lösung von Kali bichromici gebracht. Diese Lösung wird eine Woche lang täglich erneuert, später nicht mehr. Man lässt dann noch die Kleinhirnhälften 2—5 Wochen in derselben Lösung. Die eine Hälfte wurde nun nach Weigert-Pal behandelt, die andere in Stücke von 1—2 Centimeter zerschnitten, welche auf 1—1¹/₂ Wochen in folgende Mischung gelegt wurden:

Kali bichromici (5⁰/₀ wässr. Lösung) — 5 Theile nach Volumen.
Acidi osmici (2⁰/₀ wässr. Lösung) — 1 Theil n. Vol.

Nach Verlauf der angegebenen Zeit wurden die Stücke aus dieser Mischung in eine schwache wässrige Lösung von NO_2OAg gelegt und sodann auf 2 Mal 24 Stunden und länger in eine $1\frac{0}{10}$ wässrige Lösung von Argent. nitrici umgepackt. Diese Modifikation der Methode C. Golgi's gab unter anderem sehr gute Resultate an Präparaten des Kleinhirns und der Grosshirn-Hemisphären menschlicher Leichen, die 2 bis 3 Mal 24 Stunden an einem kühlen Orte aufbewahrt gewesen waren, was natürlich die Anwendung dieser Methode als wichtiges Mittel bei pathologisch-histologischen Untersuchungen sehr erleichtert.

Mit Hilfe dieses Verfahrens fand ich auch die vorerwähnten, von mir zuerst beschriebenen Nervenzellen auf.

T o m s k, Dec. 1897.

(Aus dem I. anatomischen Institute (Prof. Mihalkovics) zu Budapest.)

Ueber die Fixirungs-(Härtungs-)Flüssigkeiten¹⁾.

Von

Dr. **K. Tellyesniczky**, I. Assistent.

Hierzu Tafel XIV.

Die Untersuchung der Zellen mittelst der sogenannten Härtungsflüssigkeiten — die zur Zeit herrschende Methode der Mikrotechnik — ist nicht als den physikalischen Untersuchungen gleichwerthig zu betrachten. Von den Faktoren der Untersuchung sind so viele unbekannt, dass es eigentlich von der Strenge und Objektivität des Untersuchenden abhängt, was und wie viel er aus den gewonnenen Bildern schliesst; für die Unsicherheit der

1) Einige bedienen sich blos der Benennung „Härtung“, andere trennen dies vom Begriffe der „Fixirung“. Die beiden Begriffe decken sich eigentlich; ihre Scheidung ist mehr oder weniger eine künstliche.

Methode zeugt auch die von Jahr zu Jahr in potenzirterem Maasse wachsende Menge der Fixirungsverfahren.

Neben dem Trocknen wurde zweifellos der Alkohol am frühesten zur Fixirung benützt. Früh waren im Allgemeinen auch die Säuren und das Sublimat im Gebrauch (Kuffel 1810). Den ersten bedeutenderen Schritt auf diesem Gebiete bildete aber das Erscheinen der Chromsäure. Jacobson gebrauchte sie zuerst zur Conservirung (1832); in die Mikrotechnik aber führte sie Hannover ein (1840), wo sie alsbald zu einem sehr verbreiteten Mittel ward. Der bedeutenden Rolle der Chromsäure entsprechend fanden auch bald die chromsauren Salze Anwendung. Das neutrale chromsaure Kalium wurde ebenfalls bereits von Jacobson gebraucht; das saure chromsaure Kalium hingegen gelangt durch Heinrich Müller zur Anwendung, als ein Hauptbestandtheil der nach ihm benannten Flüssigkeit, die sich in den fünfziger Jahre ein grösseres Gebiet zu erobern beginnt. Harting (1859) hält indessen noch immer das Trocknen für die angemessenste Methode. „Ist nun auch das mit Sorgfalt ausgeführte Trocknen das zumeist anwendbare Mittel, um den Geweben die zur Anfertigung von Durchschnitten geeignete Härte zu ertheilen, so sind doch auch wieder Nachteile damit verbunden.“ Ausser dem Trocknen aber empfiehlt er 10—15^o/₁₀₀igen Alkohol für Uterus und Ovarium, $\frac{1}{100}$ — $\frac{1}{80}$ ^o/₁₀₀iges Sublimat für Kapillargefässe, mit 4—5 Theilen Wasser verdünnte Salpetersäure für die Linse, die Chromsäure aber „ist für viele Fälle sehr brauchbar“. Purkynje führt das kohlen saure Kalium (zu 1:4 Wasser) ein; es kommt auch Essigsäure, Oxalsäure und Schwefelsäure in Anwendung, und spielt letztere in Folge ihrer Wasserentziehungs-Fähigkeit auch beim Trocknen eine Rolle. Eine Zeit lang macht sich auch das von Kaspar empfohlene Kochen in Essig geltend, sogar Stricker hält in seinem Handbuche (1871) das Selchen für sehr vortheilhaft; indessen ebendasselbst: „Die einfachste und schönste Härtung ist die in einer Kältemischung.“ Das Frieren empfahl Colnheim, doch hatte es auch Stilling bereits 1842 zur Härtung des Hirns benutzt. Ueber den ersten von bei —13^o R. gefrorenem Rückenmark gewonnenen Schnitt meldet er: „Als ich diesen unter das Mikroskop brachte und bei 15facher Linsenvergrösserung die prächtigen Querfaserstrahlungen (centralen Nervenbahnen) sah, da hatte ich

einen Schlüssel gefunden, der die Gemächer in dem wunderbaren Bau des Rückenmarkes öffnete. Nicht froher hatte Archimedes sein εὕρηκα gerufen, als ich bei jenem Anblick ausrief.“

1864 und 1865 erscheinen Schultze's Abhandlungen, in welchen er die Aufmerksamkeit auf die 500—1000fach verdünnte Lösung von Osmiumsäure lenkt, in erster Reihe blos des einen Vortheiles halber, dass sie das Fett und gewisse Zellen schwarz färbe. Eigentlich wurde sie zuerst von Baruell 1849 angewendet. Die Bestimmung der Osmiumsäure tritt indessen insbesondere in den Werken Flesch's 1879 hervor, in Folge der ausgezeichneten Härtung der zarthäutigen Theile des Gehörorgans. Ihre gegenwärtige wichtige Rolle verdankt sie jedoch den Untersuchungen Flemming's (1882 Lit. 20), wodurch sie ein wesentlicher Bestandtheil unserer hervorragenden Härtungsflüssigkeiten wird.

Das Auftreten der Osmiumsäure, bezw. der Flemmingschen Osmiumchromessigsäure, kann als zweiter Wendepunkt in der Geschichte der Erhärtungsflüssigkeiten betrachtet werden. Von nun an mehren sich die Erhärtungsflüssigkeiten in noch grösserem Maasse; von Zeit zu Zeit tauchen stets neue Flüssigkeiten auf, besonders aber erleiden auch die bereits vorhandenen zahlreiche Combinationen.

In der folgenden Zusammenstellung biete ich die bisher gebrauchten Mittel und Verbindungen in übersichtlicher Gruppierung dar, abgesehen von den für Pflanzenzellen empfohlenen Flüssigkeiten, wo die sehr von einander abweichenden Verhältnisse (die Cellulose-Zellmembran, das Chlorophyll, die Stärke, die grosse Menge des Zellensaftes) Mittel und Zweck so sehr verändern, dass die Vergleichung derselben sich keineswegs zweckmässig erweist.

Zur Erklärung der Gruppierungen will ich von den Resultaten meiner Untersuchungen blos die folgenden erwähnen:

1. Die Zellen werden durch keine der einfachen Flüssigkeiten in genügendem Maasse conservirt: Die ganze Substanz, die Masse der Zellen aber erhalten am besten das Kalium bichromicum und die Osmiumsäure, so dass sich diese beiden den gesammten übrigen Flüssigkeiten gegenüber als plasmaconservirende Mittel par excellence erweisen.

2. Die Essigsäure gewährt in allen untersuchten zwei- und

mehrfachen Mischungen besondere Vortheile der Conservirung und zwar ist sie geeignet sowohl die Zellensubstanz zu erhalten, wie auch besonders die Structur scharf hervortreten zu lassen, so dass die zwei- und mehrfachen Verbindungen der hervorragenden Eigenschaften der Essigsäure halber in essigsäurehaltige und essigsäurelose eingetheilt werden können. Bei den Untersuchungen der drei- und vierfachen Verbindungen zeigte es sich übereinstimmend, dass die schönsten Resultate eben mittelst der plasmaerhaltenden Mittel (Kalium bichromicum, Osmium) und ihrer Combinationen mit der Essigsäure zu erreichen sind, so dass von den untersuchten als die wichtigsten Reagentien und Bestandtheile der Mischungen das bichromsaure Kalium, die Osmiumsäure und die Essigsäure in Betracht kommen, weshalb denn auch bei der Classification der Flüssigkeiten in erster Reihe die Gegenwart dieser maassgebend war.

Der Zweck vorliegender Tabelle ist, eine Uebersicht der bis jetzt gebrauchten Reagentien zu bieten; darin lässt sich eine fragliche Mischung leicht auffinden, wenn man gemäss der Zahl der Reagentien in der betreffenden Klasse nachsucht; auch findet man dort die etwaigen Variationen der Mischungen und die hauptsächlichsten literarischen Daten, in deren Zusammenstellung mir Bolles Lee's Vademecum sehr zu Hülfe kam. Vieles wird natürlich noch daraus fehlen, immerhin aber erhalten wir einen Begriff von der erschreckenden Masse der Flüssigkeiten. Die nur hier angeführten übersteigen allein die Hundert, in welche manchmal 4—5 Variationen ein und derselben Mischung nicht mitgezählt sind.

Einfache Flüssigkeiten.

Osmiumsäure (s. S. 228). In Dampfform und in 0.05%—2% Lösungen. Baruell gebrauchte sie schon in 1849. Schultze 1864—1865 (Lit. 50). Flesch 1879 (Lit. 23). Flemming 1882 (Lit. 20). Kaiserling u. Germer 1893 (Lit. 36). Rawitz (Lit. 48).

Kalium bichromicum (s. S. 229). H. Müller's gesammelte und hinterlassene Schriften Bd. I. 1859. (Vor Müller gebrauchte Jacobson das neutr. Kal. chrom.) 1—2—3% Lösungen, Flemming 1879 (Lit. 18). Ammonium bichr. führt Ranvier ein: Comptes rend. de l'acad. des sciences. 1879. Neutr.

- chroms. am. Klein (Quart. Journ. of micr. soc. 1878—1879) und Eimer (Arch. f. mikr. Anat. 1871, 1872, 1875, 1877).
- Essigsäure (s. S. 232). Von sehr verdünnten (0.2%) Lösungen bis reinen. Flemming (Lit. 20). van Beneden.
- Alkohol (s. S. 219). Von $\frac{1}{3}$ Alkohol (Ranvier, Traité technique d'histologie pag. 241) bis abs. Alk. in den verschiedensten Percentuationen.
- Chromsäure (s. S. 221). Zuerst von Jacobson gebraucht; in die histologische Technik von Hannover eingeführt (1840 Lit. 27). Von 0.02% Lösungen aufwärts bis 5%.
- Sublimat (s. S. 224). Seit langem in Gebrauche (Keuffel 1810). Neuerdings nach Heidenhain in phys. Kochsalzlösung concentr. Sublimat (Lit. 29). 7 gr Subl. 100 cm Wasser (cit. nach Behrens) [auch mit 1 cm Essigsäure], 1 gr Subl. 200—500 Wasser nach Harting für Blutzellen (Mier. diction. art. preservation). Heisse Lös. Lang.
- Pikrinsäure (s. S. 224). Kalt gesättigte wässrige Lösung (0.6 gr zu 100 cc Wasser). (Zuerst Ranvier?) Flemming (Lit. 20). Fischer (Lit. 16). Kaiserling u. Germer (Lit. 36).
- Salpetersäure (s. S. 222). Von 1% Lösung bis 40%. Altmann (Lit. 3). His (Arch. f. Anat. u. Phys. 1887 p. 115). Uskoff 5%. Wolff 10%.
- Formalin (s. S. 227). Von F. Blum eingeführt 1893 (Lit. 9, 10, 11). Durig (Lit. 13). Hoyer jun. (Lit. 35 u. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 95 XII. p. 28. Anat. Anz. IX. 1894). Hermann (Lit. 32). Weigert (Anat. Ergebnisse 1893). Strong (Anat. Anz. X. 1895 p. 494 ibid. Giesen). Lachi (Lit. 41). Reimar (Lit. 49).
- Platinchlorid. Rabl (Morph. Jahrbuch Bd. X. 1884 p. 216) in $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{10}$ % Lös.
- Palladiumchlorür in $\frac{1}{10}$ % Lös. F. E. Schultze (Arch. f. mikr. Anat. 1867 p. 477).
- Kohlensaur. Kal. und Natr. (altes verlassenes Mittel). Purkynje und Pappenheim (Simon's Beiträge zur phys. u. path. Chemie u. Mikr. 1843).
- Essigsaur. Uranium. Schenk (Mitth. a. d. Embryol. Inst. Wien 1882 p. 95). Gilson (La cellule 1885 p. 141).
- Ferrum sesquichloratum. Fol (Zeitschr. f. wiss. Zool. XXXVIII. 1883 p. 491). Platner (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1889 p. 187).

Plumbum aceticum. A. Kotlarewsky (Mitth. d. naturf. Ges. Bern 1887. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1887).

Pyridin. Soura (Compt. rend. hebdom. soc. de biol. IV. p. 622).

Cuprum sulf. Zincum sulf. Alumen. Schwefelsäure. Salzsäure.

Zweifache Mischungen.

Osmiums.-Essigs. Flemming (Lit. 20). Föl (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 p. 345). Eimer (Virchow Arch. XLVIII).

Osmiums.-Chroms. Flesch (Lit. 23) 0.1% Osms. 0.25% Chroms. in Wasser. Lo Bianco 2 cem 1% Osmiums., 100 cem 1% Chroms.

Osmiums.-Alkohol. Ranvier (Leç. d'anat. gen. p. 76). Vignal (Arch. de phys. 1884 p. 181) 1% Osmiums. 90% Alk. in gleich. Th.

Osmiums.-Sublimat. Mann (Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. p. 481) 1% Osmiums. in phys. Kochsalzlösung gesät. Sublimat gleich. Th.

Osmiums.-salpeters. Uranium.) Kolossow (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1888 pag. 51) 0.5% Osmiums., 2—3% salpeters. oder essigs. Uranium.

Osmiums. Pikrins. Flemming (Lit. 20 S. 381).

Osmiums. Kalium bichr. (s. S. 235). Altmann 5% Kalium bichr., 2% Osmiums. gleich. Th. Lo Bianco 100 cem 5% Kal. bichr., 2 cem 1% Osmiums.

Kalium bichr.-Essigs. Tellyesniczky (s. Seite 242) 3% Kalium bichr., 5% Essigsäure.

Kalium bichr.-Natrium sulf. Müller'sche Flüss. 2.5% Kalium bichr., 1% Natr. sulf.

Kalium bichr.-Cuprum sulf. Erlitzki (Warschauer med. Zeitschr. XXIII) 2.5% Kalium bichr., 1/2% Cupr. sulf.

Kalium bichr.-Formalin. Fisch (Lit. 14).

Alkohol-Essigsäure (s. S. 233). Carnoy (La cellule III. 1886 S. 6 und 1887 S. 276) 3 Th. abs. Alk., 1 Th. Essig. v. Beneden et Neyt (Bull. acad. roy. sc. belg. XIV. 1887 S. 218) Alk. abs. u. Essigs. ana. v. Gehuchten (Lit. 26). Herla (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 323).

Alkohol-Salpetersäure. Föl 97 Th. 70% Alk., 3 Th. Salpeters. (Lit. 8 S. 40).

- Alkohol-Sublimat. Apáthy 50% Alk. 100 Th. 4—5 gr. Subl. (Die Mikrotechnik etc. I. Abth. 1896. S. 111. Lit. 4).
- Alkohol-Pikrinsäure. Gage (Lit. 24) 250 Th. Wasser, 1 gr. Pikrins. Kingsburg (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 221).
- Alkohol-Ferrum sesquichlor. Fol 1 Th. Tinet. Ferri sesquichl. 5—10 Th. 70% Alk. (Zeitschr. f. wiss. Zool. 1883 S. 491). Platner (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1889 S. 187).
- Alkohol-Chromsäure. Urban-Pritchard'sche Flüss. 1 Th. Chroms., 20 Th. Wasser, 180 Th. Alk. (Quart. journ. micr. sc. 1873 S. 427). E. Klein 1 Th. Alk., 2 Th. $\frac{1}{6}$ % Chroms. (Quart. journ. micr. sc. 1879 S. 126).
- Chromsäure-Essigsäure. (Siehe Seite 234). Flemming (Lit. 20 S. 382). Ehlers 100 Th. 0.5—1% Chroms., 1—5 Tropfen Essigs. Lo Bianco 100 cem 1% Chroms., 5—10 cem Essigs.
- Chromsäure-Ameisensäure. Rabl (Morph. Jahrb. X. 1884 S. 215) 200 Th. 0.33% Chroms., 4—5 Tropf. Ameisens.
- Chromsäure-Pikrinsäure (s. S. 235). Fol (Lehrb. d. vergl. mikr. Anat. S. 100) 10 Th. gesätt. Pikrins., 25 Th. 1% Chroms., 65 Th. Wasser. Dieselbe mit ein wenig Essigsäure: Haenselsche Flüss.
- Chromsäure-Platinchlorid. Merkel (Mitth. Zool. Stat. Neapel 1881 S. 11) $\frac{1}{4}$ % Chroms., $\frac{1}{4}$ % Platinchl. ana.
- Chromsäure-molybdäns. Ammon. Altmann $2\frac{1}{2}$ % molybdäns. Ammon., $\frac{1}{4}$ % Chroms.
- Chromsäure-Sublimat. Lo Bianco 100 cem gesätt. wäss. Subl., 50 cem 1% Chroms.
- Sublimat-Essigsäure (s. S. 234). Carnoy (La Biologie cellulaire S. 95). In 100 Th. Wasser 5 Th. Subl., 5 Th. Essigs. oder 5 Th. Subl., 3 Th. Essigs. Lang'sche Flüss.: 3 Th. gesätt. wäss. Subl., 1 Th. Essigs. Lo Bianco: 100 cem gesätt. wäss. Subl. 50 cem Essigs. (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 500). Bolles Lee (Lit. 7): gesätt. wäss. Subl., 5% Essigs. van Beneden: gesätt. wäss. Subl., 25% Essigs. Pacini'sche Flüss.: 300 Th. Wasser, 1 Th. Subl., 2 Th. Essigs.
- Sublimat-Salpetersäure. Kostanecki (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 475). Gesätt. Sublimat. 3% Salpeters. zu gleichen Th.
- Sublimat-Kochsalz. Gaul'sche Flüss. 100 Th. Wasser, 5 Th. Subl., $\frac{1}{2}$ Th. Kochs. Pacini'sche Flüss. (Journal de Mi-

- crogr. IV. 1880. Journ. roy. micr. soc. II. 1882 S. 702): 200 Th. Wasser, 1 Th. Subl., 2—4 Th. Kochs.
- Sublimat-Platinchlorid. Rabl (Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. 1894 S. 165) gesätt. Subl. 1 Th., 1^o/₁₀ Platinehl. 1 Th., Wasser 1 Th.
- Sublimat-Cuprum sulfuricum. Lo Bianco 100 cem 10^o/₁₀ Cupr. sulf., 10 cem gesätt. wäss. Subl.
- Sublimat-Osmiumsäure. Heidenhain (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 II.). Inphys. Kochsalzlös. gesätt. Subl. mit wenig Osmiums.
- Sublimat-Pikrinsäure (s. S. 235). Rabl (Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. 1894 S. 165) gesätt. wäss. Subl., 1 Th. gesätt. wäss. Pikrins. 1 Th., Wasser 2 Th.
- Pikrinsäure-Essigsäure. Hertwig 100 cem gesätt. wäss. Pikrins., 3—5 cem Essigs. Davidoff 3 Th. gesätt. wäss. Pikrins., 1 Th. Essigs.
- Pikrinsäure-Salpetersäure (s. S. 235). Mayer (Mitth. Zool. Stat. Neapel 1881 S. 5). 100 Th. Wasser 5^o/₁₀ salpeters. Pikrins. wieviel sich löst; oder gesätt. wäss. Pikrins. u. 2—3 cem off. Salpeters. Whitman (Journ. roy. micr. soc. 1882 S. 868).
- Pikrinsäure-Salzsäure. Mayer (Mitth. Zool. Stat. Neapel 1881 S. 5) 100 Th. Wasser, 25^o/₁₀ Salzsäure. Pikrins. wieviel sich löst.
- Pikrinsäure-Schwefelsäure (s. S. 235). Kleinenberg (Quart. journ. micr. science. 1879 S. 208). Mayer (Journ. roy. micr. soc. 1882 S. 867) 100 Th. Wasser, 2^o/₁₀ Schwefels. Pikrins. wieviel sich löst: mit 3 Th. Wasser verdünnt. Bolles Lee: ohne Verdünnung (Lit. 7).
- Pikrinsäure-Platinchlorid. Rabl.
- Cuprum sulf.-Zinkum sulf. Friedländer (Biol. Centr. X. 1890. S. 483. Journ. roy. micr. soc. S. 804) 125 Th. Cupr. sulf., 125 Th. Zink sulf., 1000 Wasser.
- Jod-Jodkalium. Föl (Lehrb. S. 103) gesätt. Kaliumjod.-Lös. mit Jod. gesätt. 100—300, 1 fach verdünnt.

Dreifache Mischungen:

- Osmiums.-Essigs.-Chroms. (s. S. 237). Flemming I. (Lit. 20 S. 281) Osmiums. 0,1^o/₁₀, Essigs. 0,1^o/₁₀, Chroms. 0,25^o/₁₀ (Schwache Lös.) II. (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1884 S. 349) 2^o/₁₀ Osmiums. 4 Th., Essigs. 1 Th. 1^o/₁₀ Chroms. 15 Th. (Starke Lös.). Bunge nimmt noch einmal soviel Essigs. (Zeitschr. f. wiss. Mikr. X. 1893 S. 392). Cori nimmt den halben Theil der Osmiums.

- (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1890. S. 441). Merk (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1888 S. 237). Carnoy (La cellule I. 2, 1885 S. 211) 2% Osmiums. 16 Th., Essigs. 3 Th., 2% Chroms. 45 Th. Faussek (Zeitschr. f. wiss. Zool. 1887 S. 694). Arnold (Arch. f. mikr. Anat. 1887 S. 205). Kotlarewsky (Mitth. d. Naturf. Ges. Bern 1887 o. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1887 S. 387). Rawitz (Lit. 48). Flemming (Lit. 22). Fol Osmiums. 0,02%, Essigs. 0,1%, Chroms. 0,25%.
- Osmiums.-Essigs.-Platinchlorid. Hermann (Arch. f. mikr. Anat. 1889), 2% Osmiums. 2 Th., Essigs. 1 Th., 1% Platinehl. 15 Th. oder 2% Osmiums. 4 Th., Essigs. 1 Th., 1% Platinehl. 15 Th.
- Osmiums.-Essigs.-Palladiumchlorür. Frenkel (Anat. Anz. 1893 S. 538. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1893 S. 243) 2% Osmiums. 5 Th., 1% Palladiumchlor. 15 Th., einige Tropfen Essigs.
- Osmiums.-Essigs.-Alkohol. Zacharias (Anat. Anz. 1888 S. 24—27) 4 Th. abs. Alk., 1 Th. Essigs., einige Tropfen Essigs.
- Osmiums.-Essigs.-Sublimat. Drüner (Lit. 12).
- Osmiums.-Essigs.-Alkohol. Zacharias. 4 Th. Alk., 1 Th. Essigs., zu 10 cem dieser Flüss. 2—3 Tropf. 1% Osmiums.
- Osmiums.-Essigs.-Kalium bichr. Hoech (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 227).
- Osmiums.-Essigs.-Pikrins. (s. S. 240). Rath (Lit. 45).
- Osmiums.-Salpeters.-Chroms. Burckhardt 2% Osmiums. 10 cem, Salpeters. 10 cem, 1% Chroms. 200 cem.
- Osmiums.-Salpeters.-Pikrins. Rawitz 6 Th. Pikrinsalpeters. (s. oben), 1 Th. 2% Osmiums.
- Osmiums.-Salpeters.-Alkohol. Kolossow (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1892 S. 39), 50 cem abs. Alk., 50 cem Wasser, 2 cem Salpeters., 1—2 gr Osmiums.
- Osmiums.-Chroms.-Pikrins. (siehe Chrompikrinsäure. Fol).
- Kalium bichr.-Natrium sulf.-(Müller'sche Flüss.)Sublimat. Fol'sche Lös. 100 cem, Müller'sche Flüss. 2 gr Subl.
- Kalium bichr.-Natrium Sulf. (Müller'sche Flüss.)-Methylalk. Hamilton 3 Th., Müller'sche Flüss. 1 Th., Methylalk.
- Kalium bichr.-Natrium Sulf.-(Müller'sche Flüss.)-Formol. Orth. (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896).
- Kalium bichr.-Chroms.-Salpeters. Kollmann (Arch. f.

Anat. u. Phys. 1885 S. 296). Kal. bichr. 5⁰/₀, Chroms. 2⁰/₀, Salpeters. 2⁰/₀.

Kalium bichr.-Kalium chrom.-Sublimat. Cox 20 Th. 5⁰/₀
Kalium bichr. 16 Th. 5⁰/₀, Kalium chr. 5⁰/₀ Subl.

Alkohol-Essigs.-Formal. Lasdowsky (Anat. Hefte IV 1894
S. 355. Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. 1894 S. 507) 95⁰/₀ Alk.
10 Th., Essigs. 0,5 Th., Formalin 3 Th., Wasser 20 Th.
-- oder 95⁰/₀ Alk. 15 Th., Essigs. 1 Th., Formalin 5 Th.,
Wasser 30 Th.

Alkohol-Essigs.-Chloroform. Carnoy (La cellule III. 1886
S. 6 und 1887 S. 276) Abs. Alk. 6 Th., Essigs. 1 Th.,
Chlor. 3 Th.

Alkohol-Essigs.-Platinechlorid. Z o j a (Zeitschr. f. wiss. Mikr.
1896).

Alkohol-Essigs.-Sublimat. Mingazzini Abs. alk. 1 Th.,
Essigs. 1 Th., Subl. 2 Th. Raffaele (Zeitschr. f. wiss.
Mikr. 1896 S. 50). Kostanecki, Siedlecki (ibid. S. 475).

Alkohol-Salpeters.-Sublimat. Frenzel (Zeitschr. f. wiss.
Mikr. 1896 S. 475) gesätt. wäss. Subl. ana. abs. Alk., zu
jedem cem ein Tropfen off. Salpeters.

Alkohol-Salpeters.-Chroms. (s. S. 237). Perényi'sche Flüss.
(Zool. Anz. 1882 S. 459). Alk. 3 Th., 10⁰/₀ Salpeters. 4 Th.,
0,5⁰/₀ Chroms. 3 Th. Schak: (Zeitschr. f. wiss. Mikr.
1896). Wasser 300 Th., Salpeters. 10 Th., 10⁰/₀ Alk. 150
Th., 2⁰/₀ Chroms. 150 Th.

Alkohol-Salzs.-Pikrins. Mayer (Mitth. Zool. Stat. Neapel II,
1881 S. 7) 90⁰/₀ Alk. 97 Th., Salzs. 3 Th., ein wenig Pikrins.

Sublimat-Essigs.-Pikrins. ((s. S. 240). Rath (Anat. Anz. 1895 S.
286). Michaelis (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 487, 500).

Sublimat-Essigs.-Alumen. Lang.

Sublimat-Pikrins.-Tannin (s. S. 237). Mann (Zeitschr. f.
wiss. Mikr. 1895 S. 480).

Chroms.-Platinechlor.- (Merkel'sche Flüss.)-Essigs. Brass.
(Zeitschr. f. wiss. Mikr. I. (Siehe auch Flemming Arch. f.
mikr. Anat. 1887 S. 397—399).

Formol-Platinechlor.-Essigs. (Lit. 7, S. 55) 1 Th. Form.,
4 Th. 1⁰/₀ Platinchl., 2⁰/₀ Essigs.

Formol-Chroms.-Essigs. (Lit. 7, S. 55) 1 Th. Form., 2 Th.
1⁰/₀ Chroms., 4 Th. Essigs.

- Formol-Zinkehl.-Kochsalz. Fisch (Lit. 14 S. 491).
 Pikrins.-Schwefels.-(Kleinenberg) Chroms. Lo Bianco
 Kleinenberg'sche Flüss. und 1^o/₁₀ Chroms. gleich Th.
 Pikrins.-Salpeters.-(Mayer) Chroms. (s. S. 235). Rawitz
 1 Th. Pikrin-Salpeters., 4 Th. 1^o/₁₀ Chroms. 1896 S. 491.
 Pikrins.-Essigs. Platinehl. Rath (Anat. Anz. 1895, Lit. 46).

Vierfache Mischungen:

- Osmiums.-Kalium biehr.-Essigs.-Platinehl. (anstatt Essigs.
 auch Ameisens.) Lindsay Johnson, Heuneguy (Leçons
 sur la cellule Paris 1896, S. 61) 2^o/₁₀ Osmiums. 10 Th., 2^o/₁₀
 Kalium biehr. 70 Th., 1^o/₁₀ Platinehl. 15 Th., Essigs. 5 Th.
 Osmiums.-Essigs.-Pikrins.-Platinehl. Rath (Anat. Anz.
 1895, Lit. 46).
 Osmiums.-Essigs.-Pikrins.-Sublimat. Ibidem.
 Osmiums.-Essigs.-Platinehl.-Sublimat. Cox (Zeitschr. f.
 wiss. Mikr. 1896 S. 499) 1^o/₁₀ Osmiums. 10 Th., Essigs.
 5 Th., 5^o/₁₀ Platinehl. 15 Th., gesätt. Subl. 15 Th.
 Osmiums.-Essigs.-Platinehl.-Chroms. Brass (Zeitschr. f.
 wiss. Mikr. 1884 Bd. I. S. 47).
 Osmiums.-Essigs.-Chroms.-Sublimat. Podwyssovsky
 (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1886 S. 405).
 Osmiums.-Kalibiehr.-Natrium sulf.-Formol. Fisch (Zeitschr.
 f. wiss. Mikr. 1896 S. 491). Müller'sche Fl. 100 Th., For-
 malin 2 Th., 1^o/₁₀ Osmiums. 2 Th.
 Kalium biehr.-Natrium sulf.-(Müller) Essigs.-Sublimat.
 (s. S. 237). Zenker (Münchener med. Wochenschr. 1894
 S. 532). Mercier (Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI 1894 S. 371)
 Müller'sche Fl. 100 Th., Subl. 5 Th., Essigs. 5 Th.
 Kalium biehr.-Essigs.-Cuprum sulf.-Alkohol. Kultschitzky
 (Zeitschr. f. wiss. Mikr. IV, 1887 S. 348) 100 Th. ges. Lös.
 von Kalium biehr. und Cuprum sulf. in 50^o/₁₀igem Alkohol,
 5—6 Tropfen Essigs.
 Pikrins.-Essigs.-Schwefels.-Sublimat. (Lang Zool. Anz.
 1879 S. 46) Pikrinschwefels. (siehe oben) gesätt. mit Sub-
 limat und 5^o/₁₀ Essigs.
 Pikrins.-Sublimat.-Tannin-Kochsalz. Mann (Zeitschr. f.
 wiss. Mikr. XI 1895, S. 480). In phys. Kochsalzlös. gesätt.
 Subl. 100 Th., Pikrins. 1 Th., Tannin 1 Th.

- Pikrins.-Sublimat-Tannin-Alkohol. Mann (Anat. Anz. 1893 S. 441) Alk. abs. 100 gr, Pikrins. 4 gr, Subl. 15 gr, Tannin 6—8 gr.
- Sublimat-Essigs.-Alumen-Kochsalz. Lang (Zool. Anz. 1878 S. 14) 100 Th. Wasser, 3—12 Th. Subl., 5—8 Th. Essigs., 6—10 Th. Kochsalz.
- Sublimat-Essigs.-Salpeters.-Alkohol. Gilson Subl. 95—100 gr, Salpeters. 78 cem, 60 % Alk. 500 cem, Essigs. 22 cem, Wasser 4400 gr.
- Sublimat-Salpeters.-Alkohol-Chroms. Rosenstadt (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 333).
- Cuprum sulf.-Cuprum acet.-Essigs.-Campher. Ripar und Petit'sche Lös. Carnoy (La biologie cellulaire S. 95) Cuprum sulf. 0,30 gr, Cuprumacet. 0,30 gr, Campherwasser 75 gr, Essigs. 1 gr.

Fünffache Mischung:

- Pikrins.-Essigs.-Schwefels.-Chroms.-Alkohol. Aequisito (Lit. 1).
- Sublimat-Essigs.-Salpeters.-Alkohol-Kochsalz. Gilson, Carazzi (Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896 S. 333) 1 % Kochsalzlös. 1000 gr, Subl. 20 gr, 70 % Alk. 100 cem, Salpeters. 15 cem, Essigs. 5 cem.

Zweifache Verfahren:

- Benda. I. Salpeters. II. Kalium bichr. 10 Th., Salpeters. 90 Th. Wasser, worin die Stücke 24—48 Stunden bleiben; dann kommen sie in eine Lösung von gesätt. Kalium bichr. mit 3 Th. Wasser verdünnt und schliesslich in immer stärkere bis gesätt. Lösung mit gleichen Th. Wasser verdünnt.
- Marchi. I. Müller'sche Fl. II. 2 Th. Müller'sche Fl., 1 Th. 1 % Osmiums.
- Angelucci. I. 3 % Salpeters. 2 Stund. II. Müller'sche Fl. 10 Tage.

Bevor ich zu meinen eigenen Untersuchungen übergehe, thue ich zweier hervorragender Arbeiten (s. Lit. 15, 16, 36) Erwähnung, welche im Wesentlichen, wemgleich auf verschiedenen Wegen, einem und demselben Ziele nachstreben; neben diesen versucht vorliegende Arbeit — gleichsam auf dem Wege einer dritten Methode — zur Ver-

einfachung der Erhärtungsverfahren beizutragen. Das Princip der Forschungen Kaiserling's und Germer's besteht einfach darin, dass die Zellen zunächst im lebenden Zustande gemessen werden, hierauf nach den verschiedenen Reagentien. Die Maasse vergleichend erhielten sie ihre Resultate. Wie einfach auch das Wesen dieses Verfahrens ist, so schwer gelingt seine Ausführung. Wenn man nichts anderes thun müsste, als z. B. der Leber oder einem anderen Organe kleine Stückchen entnehmen, diese gleichmässig behandelnd, schliesslich Messungen vollziehen, so könnten wir uns unter den vielen Flüssigkeiten bald orientiren. Bei der Ausführung der so einfach erscheinenden Methode aber sind auch die Autoren grossen Schwierigkeiten begegnet. Zunächst musste das Messungsverfahren einwandfrei gemacht werden, um die sonst geringfügigen Veränderungen nachweisen zu können. Um dem zu genügen, arbeiteten sie in erster Reihe eine sehr empfindliche Messmethode aus und um die Messungen genau vollziehen und später sie auch controlliren zu können, haben sie die Photographien der Präparate einer genauen Messung unterzogen. Damit aber kamen sie blos über die ersten Schwierigkeiten hinaus, denn alsbald zeigte es sich, dass es keineswegs so leicht sei, zu dergleichen Untersuchungen auch die entsprechenden Objecte zu finden. „Nicht geringere Schwierigkeiten, wie die Wahl einer geeigneten Messmethode bot das Finden passender Untersuchungsobjecte“ sagen die Autoren. Die anfangs mit Baeterien, hierauf mit Leberzellen angestellten Versuche haben zu keinem Resultat geführt. Schliesslich sind sie bei den Untersuchungen der regelmässig geformten Blut- und Säugethiereizellen geblieben. Das Resultat der mit der Strenge physikalischer Untersuchungen durchgeführten Forschungen fassten sie im Folgenden zusammen: 1) „Dass (mit Ausnahme der physiologischen Kochsalzlösung) keines der angewendeten Mittel als indifferent gelten kann. 2) Dass die als Fixationsmittel angewendeten Ingredientien gröbere Structur- und Formveränderungen hervorrufen.“

Wie werthvoll auch in der Abhandlung die Daten der Untersuchungen sind, auf die ich an den entsprechenden Stellen zurückkomme, ebensowenig besagen die Endresultate. Es ist zweifellos nöthig, die entstellende Wirkung der Erhärtungsflüssigkeiten immer vor Augen zu halten. Die erwähnten, sehr allgemein gehaltenen Conclusionen aber drohen unser mikrotechnisches Ver-

fahren aufzuheben, ohne welches ein grosser Theil unserer mikro-technischen Kenntnisse gar nicht denkbar wäre; so können wir uns dem mit diesen allgemeinen Urtheilen keineswegs begnügen.

Eine ganz andere Methode von ähnlicher Tendenz aber hat Fischer. Der Autor untersucht die in verschiedenen Albuminlösungen nach Einwirkung der Erhärtungsflüssigkeiten entstandenen Niederschläge. Von seinen Resultaten haben diejenigen einen besonderen Werth für uns, nach welchen ein Theil der Niederschläge nicht einmal im Wasser seine Lösbarkeit verliert, wie z. B. der mittelst Alkohol und 0.5 % Pikrinsäure gewonnene Niederschlag der Peptonlösungen. Das durch Osmiumsäure und chromsaure Salze niedergeschlagene Pepton bleibt dagegen unlösbar. Diese Umstände sind von nicht geringer Bedeutung, wenn wir bedenken, welche mannigfachen Behandlungen wir das Object nach der Erhärtung unterziehen.

Die Arbeiten der angeführten Autoren, welche werthvolle Daten sie auch hinsichtlich der Wirkungen der Erhärtungsflüssigkeiten bieten, orientiren uns aber über ihre praktische Verwendbarkeit nicht. Diesem heiklen Zwecke wollen die gegenwärtigen Zeilen dienen. Lange zweifelte ich, ob man berechtigt sei, mit einer derartigen Untersuchung, welche doch wieder nichts anderes als ein Probiren mit Flüssigkeiten ist, aus den Wänden des Laboratoriums zu treten; schliesslich aber veröffentliche ich sie doch, einerseits, weil eine umfassendere Untersuchung derartiger Richtung noch nicht erschienen ist, andererseits, weil es doch als nöthig erscheint, endlich einmal die sehr nothwendige Vereinfachung anzubahnen.

Untersuchungsmethode.

Mit verschiedenen Organen der Säugethiere stellte ich Versuche an, ohne ein Resultat zu erzielen; aus der Kleinheit der Elemente, aus ihrer mehr oder weniger unregelmässigen Form, ferner aus der beirrenden Menge von Glycogen in den Leberzellen war es zu ersehen, dass auf diese Weise kein klares Resultat zu erreichen ist. Vor allem werden grössere Zellen benöthigt, und zu diesem Behufe stellten wir mit Salamanderlarven Versuche an; jedoch, bei dem ohnedies mir nur in beschränktem Maasse zur Verfügung stehenden Materiale, wirkte die Verschiedenheit der Elemente, welche der Untersuchung scheinbar

nur zum Vortheil gereichen könnte, auf eine strenge Beurtheilung nur störend ein. Endlich in den zufälligerweise mir zur Verfügung gelangten Hoden von in grosser Menge frisch gefangener Salamander gelang es mir, solch ein Material zu bekommen, welches für diesbezügliche Untersuchungen äusserst geeignet ist. Sowohl durch ihre Grösse als auch ihre Kugelform lieferten die Spermatogonien, deren Durchmesser in den Schnitten $20-25\ \mu$, noch mehr die Spermatocyten, deren Durchmesser $40-45\ \mu$ beträgt, ein unserem Zwecke ausgezeichnet entsprechendes Material. Ein fernerer Vortheil unseres Materiales war, dass der Salamander bekanntlicherweise an beiden Seiten 3—4 ganz selbständige Hoden von ziemlich gleicher Grösse besitzt, so dass wir aus einem Thiere gleich mehrere Stücke für 6—7 Flüssigkeiten erhalten, ohne durch Zerschneiden ihre Masse zu beschädigen.

In die weiter unten folgenden, genau nach Vorschrift hergestellten Flüssigkeiten wurde zu gleicher Zeit je ein Hoden gegeben und bis zur Einschliessung in Kanadabalsam mit einer bis aufs Aeusserste getriebenen Strenge gleichförmig behandelt. Bei gleicher Temperatur wurden sie in Paraffin eingebettet, gleichzeitig wurden sie geschnitten u. s. w. Von jedem einzelnen Objecte wurde auf ein gemeinschaftliches, grösseres Deckgläschen ein Schnitt von 10 und $15\ \mu$ aufgeklebt, so dass die aus sämtlichen Flüssigkeiten auf dem Deckgläschen gelangten Schnitte auch während der weiteren Behandlung unbedingt unter gleichen Umständen verblieben.

Zum Färben benützte ich Alaun-Carmin, Alaun-Hämatoxylin, Safranin, Gentiana-Violett und die Weigert'sche Nervenfärbung, wель letztere ich schon seit längerer Zeit auch für Zellenfärbung mit Erfolg gebrauchte, nur mit dem Unterschiede, dass ich die Entfärbungsflüssigkeit in 2—3 facher Verdünnung anwende.

Glauben wir aber nicht, dass trotz dem vortheilhaften Material und den, den Ueberblick bietenden gruppenartigen Präparaten, ein Urtheil zu fällen eine leichte Sache wäre. Einzelne, wie z. B. die Zenker'sche Flüssigkeit und die Osmiumverbindungen ragen zweifellos unter den andern hervor, doch bald zeigte sich, dass auch die Dicke der Schnitte und die Art der Färbung auf die Schönheit des Präparats einen wirklich überraschenden Einfluss üben. Bei der einen Flüssigkeit gibt ein

dickerer Schnitt ein schöneres Bild, bei der anderen macht ein dünnerer Schnitt mit lebhafterer Färbung mehr Effect. Auch die Vergrösserung dient manchmal zum Vor-, manchmal zum Nachtheil der sogenannten „Schönheit“ des Bildes; all dies lässt uns einsehen, dass man schliesslich mit jeder beliebigen Flüssigkeit ein „schönes“ Präparat anfertigen könne, ich wurde aber dadurch nur angeeifert, die Vergleichenungen nur auf eine handgreifliche Grundlage zu legen und mit der grössten Vorsicht zu bewerkstelligen. Auch die Verwerthung der litterarischen Daten ist eine schwierige Aufgabe, denn gerade die diesbezüglichen Forschungen entbehren aller Figuren und oftmals erhalten wir ausser den angeblichen „schönen“ Präparaten gar keinen Stützpunkt: was um so mehr zu bedauern ist, da durch diesen Mangel an genaueren Stützpunkten die betreffenden Werke ihren Werth bei den Vergleichenungen verlieren.

Meine Untersuchungen wurden mit der erwähnten Strenge am Salamanderhoden vollzogen. Es fragt sich, ob man berechtigt ist, auf Grund dessen allgemeinere Folgerungen abzuleiten. Zu Hilfe kommen mir jedoch meine an anderen Objecten vollzogenen Versuche, frühere Erfahrungen, wie auch die diesbezüglichen Daten der Litteratur, welche uns einen Fingerzeig für allgemeinere Folgerungen bieten. Wir müssen jedoch in Betracht ziehen, dass die Hodenzellen im Allgemeinen für Fixirung sehr empfindlich sind, nicht nur weil sie durch ihre Grösse die unvollständige Conservirung deutlich demonstrieren, sondern sie sind auch als junge, plasmareiche, sozusagen embryonale Zellen rein von Nebenproducten und in Bezug auf Structur am meisten indifferent. Was immer auch die Ursache der ausserordentlichen Empfindlichkeit der Hodenzellen bei der Conservirung sei, so steht diese doch ohne Zweifel weit über die der somatischen Zellen. „Zunächst sind die Hodenepithelien — sagt auch Flemming — leichter als die meisten andern Zellenarten einer künstlichen Veränderung durch Reagentien zugänglich (Lit. 21 S. 399).“ Auch die Erfahrung lehrt jeden Tag, dass somatische Zellen, z. B. selbst die Nervenzellen, viel widerstandsfähiger als Hodenzellen sind; ich erwähne nur den Alkohol, welcher zur Untersuchung von Nervenzellen in gewisser Hinsicht mit Erfolg benutzt werden kann, die Hodenzellen jedoch bis zur Unkenntlichkeit verstümmelt. Andererseits beweisen die Resultate übereinstimmend, dass die für Hoden gut

befundenen Flüssigkeiten im Allgemeinen die Zellen am besten conserviren. Auf Grund all diesen erleidet es keinen Zweifel, dass man von den an somatischen Zellen erzielten Resultaten auf die Hodenzellen im Allgemeinen keine Schlüsse ziehen kann (wofür auch das in jüngster Zeit so sehr in Schwung gekommene Sublimat ein eclatantes Beispiel bietet), andererseits liefern die an den ausserordentlich empfindlichen Hodenzellen erzielten Resultate einen ausgezeichneten Fingerzeig in Betreff der Conservirung von Zellelementen.

Die Frage der „Lebenstreue“ und hiernit die der feineren Zellenstructur vermeiden wir womöglich, wodurch die Charakterisirung der einzelnen Flüssigkeiten oft sehr kurz ausfiel; diese Frage beansprucht nämlich Untersuchungen ganz anderer Art, welche schliesslich auf den Erscheinungen der lebenden Zellen basiren müssen. Von den Härtungsflüssigkeiten fordern wir in erster Reihe und im engsten Sinne des Wortes die *C o n s e r v i r u n g*, das heisst die mangellose Erhaltung der ursprünglichen Form und Masse der Zelle; in wie fern aber die erhaltene Masse dem lebenden Zustande entspricht, ist eine vielleicht für ewige Zeiten offene Frage. Heutzutage aber stehen wir in Bezug der viel umstrittenen Structur der lebenden Zellen so, dass auch durch die als ausgezeichnet anerkannten Flüssigkeiten (z. B. Sublimat) in vielen Fällen ganz ansehnliche Theile des Plasmas verschwinden. Die schwere Aufgabe der guten Conservirung hängt grösstentheils von der fehlerlosen Erhaltung der Plasmamasse ab. Der Kern erwies sich im Vergleiche zum Plasma viel widerstandsfähiger. „Gutes kernfixirendes“ Mittel bedeutet kein grosses Lob, da sehr viele Flüssigkeiten den Kern ausgezeichnet conserviren, hingegen das Plasma auch bei den besten Flüssigkeiten oft viel zu wünschen übrig lässt.

Bei der Beurtheilung der in der Beschreibung überall direct den betreffenden Flüssigkeiten zugeschriebenen Wirkungen ist ein für allemal zu bemerken, dass bei diesen immer auch die Wirkungen der Nachbehandlungen einzurechnen sind. Die Nachbehandlung bringt nothwendigerweise Veränderungen hervor, womit wir auch immer conservirten (z. B. auch nach Flemming'scher Flüssigkeit wirkt Alkohol schrumpfend). Indirect sind diese Veränderungen den Fixirflüssigkeiten zuzuschreiben: je weniger Widerstandsfähigkeit nämlich die Fixirflüssigkeit selbst den Geweben

verleiht, umsomehr sind letztere der schädlichen Wirkung der Nachbehandlung ausgesetzt. Das Endresultat dieser zwei Wirkungen wird aber eben den Maassstab des praktischen Werthes einer Fixirflüssigkeit liefern.

Einfache Flüssigkeiten.

Alkohol (Fig. 1 u. 2).

1. **A b s. A l k o h o l** verursacht unter allen andern untersuchten Flüssigkeiten die auffallendste Veränderung. Schon bei geringer Vergrösserung (Fig. 1) ein grösseres Feld überblickend gewinnen wir ein eigenthümliches Bild. Das noch übrig gebliebene Plasma und das ganz veränderte Chromatin der Kerne ziehen sich überall von der Oberfläche gegen den Mittelpunkt hin. Im ersten Augenblicke nehmen wir wahr, dass die Masse der Zellen sich vor der Einwirkung der Flüssigkeit flüchtet. Die auf einzelne Zellen ausgeübte Wirkung veranschaulicht die 2. Figur an einem Spermatogonie: nicht nur das Plasma verdichtet sich und knüllt sich in eine Ecke des bisher durch ihn eingenommenen Raumes zusammen, sondern auch im Inneren des mitgerissenen Kernes verdichtet sich das Chromatin ganz eigenthümlich und bedeckt in Form eines Kegels den Kern. Die Flucht des ganzen Inhaltes der Zelle gegen dem Mittelpunkt des Schnittes zu geht mit solcher Vehemenz vor sich, dass der ganze Zelleninhalt in eine Ecke gedrängt wird; das zusammengeflossene und zusammengeschnitzene Chromatin tritt auch mit starker Wölbung in derjenigen Richtung hervor, welche der Einwirkung der Flüssigkeit entgegengesetzt ist.

Diese Verunstaltung der Zellen geht überall senkrecht auf die Oberfläche vor sich, entsprechend dem Eindringen der Flüssigkeit, so dass an beiden Seiten des Schnittes die Zellen mit ihren sich scharf abhebenden Chromatinkugeln gegeneinander gerichtet sind (siehe Figur 1); man kann genau bestimmen, in welcher Tiefe die Flüssigkeit im Innern des Materials zusammenschlägt: denn dort treffen die gegeneinander gerichteten Chromatinkugeln zusammen. Interessant ist es jedoch, dass wir in diesem Berührungspunkte, im Centrum der Einwirkung, zwar kein gut conservirtes Plasma, doch wohl vollständig runde, tadellos aussehende Kerne finden können; hier waren die Zellen plötzlich von allen Seiten der Einwirkung des Alkohols ausgesetzt, weshalb sie auch

diese charakteristische Verunstaltung nicht erleiden konnten. Diese Verunstaltung zeigen übrigens auch die Kerne der Cystenzellen; an den Kernen der Bindegewebszellen aber tritt sie kaum auf — noch weniger an anderen Epithelzellen.

2. 70%iger Alkohol. Seine Wirkung ist mit der des abs. Alkohols ganz identisch. Das einseitige Zusammenschrumpfen der Spermatogonien und Spermatoocyten geschieht ganz auf derselben Weise und sogar auch hier finden wir im Centrum der Einwirkung wohlerhaltene Kerne. Die übrigen Kerne zeigen ebenfalls nicht oder blos in geringem Maasse diese charakteristische Form der Verunstaltung.

Die auffallende Zerstörungskraft des Alkohols ist bei andern Thieren und in den verschiedenen Organen kaum zu beobachten; obwohl die Peripheriezellen von Leber- und Nierenstückchen des Salamanders dies ausgezeichnet sehen liessen, ist democh nicht zu zweifeln, dass die Hodenzellen zu dieser Art von Verstümmelung im Vergleich zu den andern Zellen neigen. Die auffallende Verstümmelung entsteht zum Theile zweifelsohne aus dem energischen Zusammenziehen der noch lebenden Zelle; ausserdem fehlt aber noch so viel von der Masse der Zelle, dass wir auch bedeutende Auflösungen voraussetzen müssen; es fragt sich nun, ob der Alkohol selbst, oder irgend ein Theil der Nachbehandlung als Lösemittel fungirt habe. Fischer's Untersuchungen zeigten, dass die aus Peptonlösungen mittelst Alkohol gewonnenen Niederschläge auch noch im Wasser lösbar bleiben, auf Grund dessen wahrscheinlich ein Theil der Auslösungen in den Präparaten auf die Nachbehandlung zurückgeführt werden könnten.

Ganz unbegründet ist die Bevorzugung des abs. Alkohols als Fixirmittel z. B. vor dem viel billigeren 96%igen Alkohol. Ich konnte keinen Unterschied zwischen der Wirkung des absoluten und 70%igen Alkohols finden; höchstens einen zum Nachtheile des abs. Alkohols, wo die Verunstaltungen noch ausgesprochenener sind. Es lässt sich nicht ermitteln, worauf sich die sehr verbreitete Auffassung gründet, wonach man die angeblichen Vortheile des abs. Alkohols dahin erklärt, dass bei dem abs. Alkohol die Fixirungsfähigkeit gegen die Wirkung des Wasserentziehens in den Vordergrund trete, wo doch auch dessen wasserentziehende Fähigkeit grösser ist. Ich kann mir diese beiden Wirkungen gar nicht getrennt denken.

Chromsäure (Fig. 3, 4, 5 und 6).

1 % (Fig. 6). Neben den Kernen, welche ihre Form ziemlich gut behielten, finden wir überhaupt kein Plasma. Die Kerne der Spermato gonien und Spermato tiden werden zumeist homogen; in der homogen gewordenen Grundmasse ist das Chromatin bald in Form von regelmässigen Netzen sichtbar, bald wieder wird dieselbe feinkörnig. Homogen sind die Cystenkerne, im Gegensatz zu dem oft sehr scharfen Bilde der Kerne der Bindegewebszellen. Eine eigenthümliche Erscheinung bilden bei dieser Flüssigkeit manchmal die um die Kerne der Spermato cyten sichtbaren runden Flecken.

Bei 0,1 % (Fig. 3) finden wir wie bei dem vorigen ebenfalls keine Spur von Plasma (dasselbe beobachtete ich auch bei den Leberzellen). Die Kerne sind meist vollkommen homogen, so dass wir Details in denselben nicht einmal mittelst Immersion wahrnehmen können. Mit $\frac{1}{2}$ % iger (Fig. 4, 5) Chromsäure erhielten wir eigenthümlicherweise ein sehr vortheilhaftes Bild; doch auch in diesem allgünstigsten Falle war dasselbe nicht zufriedenstellend. Die Form, Reinheit und Schärfe der Kerne war tadellos, das Plasma hingegen geht auch hier so sehr zu Grunde, dass nur einige Reste desselben vorzufinden sind. In der feinkörnigen Grundmasse treten die Chromatinkörner scharf hervor. Interessant ist es für die Beurtheilung des Plasmas der rothen Blutzellen, dass es im Gegensatz zu dem der vorigen Zellen vollständig unversehrt bleibt und in seinem Innern bacillenförmige Schollen aufweist.

Die Chromsäure empfiehlt Hannover im Jahre 1840 als ein Mittel, welches ebenso gut die äussere Form wie auch die mikroskopische Construction conservirt. Er selbst sah zuerst in Kopenhagen bei Jacobson die gute makroskopische Conservationsfähigkeit dieses Mittels. Die schnelle Verbreitung der Chromsäure, wie überhaupt deren Salze, sicherte der Umstand, dass sie das Auge (zumal die Netzhaut) und insbesondere das centrale Nervensystem auch makroskopisch sehr gut härtet (auf derselbe Weise trat unser neuestes Mittel, das Formol, auf, ohne dass jedoch die auch hier ausgezeichnete makroskopische Conservirung mit guter Zellenfixirung vereint wäre). Rawitz (Lit. 47) hält die Chromsäure zwar „zur Fixirung von Kern- und Plasma-structuren ausgezeichnet“, „für alle Organe verwendbar“, was

jedenfalls ein wenig übertrieben ist, weil es z. B. auch für Hodenzellen ganz unbrauchbar ist. Heidenhain erwähnt (Lit. 28), dass sie das Plasma der rothen Blutzellen der Amphibien bis auf den Kern und eine geringe äussere Schale auflöst. Bei unsern mittelst einer $1\frac{1}{2}\%$ igen Lösung gewonnenen Präparaten ist an dem Plasma der rothen Blutzellen des Salamanders nichts auszusetzen, wiewohl grosser Unterschied kaum mit dem geringen Unterschied der Lösung zu erklären ist. Es ist nicht leicht erklärlich, dass wir mit $1\frac{1}{2}\%$ iger Lösung die schönsten Resultate erzielen, während 1% ige und $0,1\%$ ige ein sehr ungünstiges Bild abgeben. Dies alles steht jedoch in Uebereinstimmung mit Flemming's Behauptung: „Nach längerer Erfahrung über Chromsäure als Fixativ bei Wirbelthier- und anderen Geweben finde ich, dass man mit Concentrationen von $\frac{1}{6}$ — $\frac{1}{2}$ p. c. gleich gute Fixirungen von Zell- und Kernstructionen erhalten kann, aber sie fallen merkwürdigerweise bei gleicher Concentration an gleichen Objecten nicht immer ganz gleich gut aus“ (Lit. 20 S. 379. 380).

Auch Bolles Lee (Lit. 7) hält nicht viel von der Plasmafixirungsfähigkeit der reinen Chromsäure, in erster Linie jedenfalls deshalb, weil sie widernatürliche Niederschläge und Structuren verursacht. Auf Grund all diesen aber verdient die Chromsäure unser Misstrauen und dürfte zur feinem Conservirung von Zellelementen alleinstehend nicht benützt werden.

Salpetersäure. 10% — 5% — $3\frac{1}{2}\%$ — 2% ig. (Fig. 7, 8, 9.)

Die 5% ige Lösung zeigt sowohl die zerstörende, wie auch die günstige Wirkung der Salpetersäure; während sie nämlich das Plasma und den Kern der auf der Oberfläche befindlichen Zellen (Fig. 9) ausserordentlich verunstaltet, so ist in den tiefern Schichten eine viel günstigere Wirkung vernehmbar. Die Kerne der an der Oberfläche liegenden Zellen schrumpfen in den verschiedensten Formen; ihr Plasma fehlt entweder ganz oder knüllt sich in geringer Menge um die Kerne zusammen. Im Innern des Schnittes sind jedoch die Kerne von regelmässiger runder Form, und bei einer grösseren Plasmamenge werden sogar die Plasmagrenzen sichtbar. Die von den 5% abweichenden Lösungen wirken auf zweierlei Art: bei den stärkeren steigert und verbreitet sich die zerstörende Wirkung, bei den schwächeren

jedoch tritt die günstigere Wirkung in den Vordergrund. Während bei den $3\frac{1}{2}\%$ igen Lösungen (Fig. 8) die peripherische Zerstörungswirkung nur in geringem Grade zu erkennen ist, kommt sie bei der 2% igen (Fig. 7) Lösung gar nicht zur Geltung. Unter den bisher beschriebenen Lösungen conservirt die 2% ige verhältnissmässig am besten die Masse und Form des Plasmas, ohne jedoch die ganze Masse desselben mangellos zu erhalten. Die Kerne erhalten bald ein eigenthümliches bläschenhaltiges Aussehen, bald erscheinen die einzelnen Chromatinschollen in Form von kleinen Bläschen.

Die Salpetersäure benützte schon Keuffel im Jahre 1810 zur Härtung; die gegenwärtig allgemein empfohlene $3-3\frac{1}{2}\%$ ige Lösung stammt von Altmann her (Lit. 3), welcher dieselbe an Stelle der im His'schen Institute schon seit längerer Zeit benützten 10% igen Salpetersäure empfiehlt; unter andern erwähnt er, dass auch Rusconi im Jahre 1836 die Säure benützte, so dass Rawitz's Meinung wahrlich der Correction bedarf, da er die erste Benützung derselben Engelmann zuschreibt. Fleming gebraucht $40-50\%$ ige Salpetersäure bei den Eiern der Wirbellosen, was jedoch zweifelsohne von der sehr verschiedenen Beschaffenheit des Materials abhängt; anderseits aber liefert dies ein Beispiel dafür, dass die Zellen im Allgemeinen auch sehr starke Säurelösungen aushalten, wie wir dies z. B. auch bei der Essigsäure sehen werden.

Die schwächsten alkalischen, sogar die neutralen Lösungen hingegen liefern von den gewöhnlichen stark abweichende und zumeist homogen gewordene Bilder. Sehr starke Säuren sind jedoch ohne Zweifel nur in speciellen Fällen zu gebrauchen, z. B. bei dotterreichen Eiern; an Stelle der von Altmann empfohlenen $3-3\frac{1}{2}\%$ igen Lösungen dürfte es jedoch rathsamer sein, für gewöhnliche Zellenfixirungen $2-2\frac{1}{2}\%$ ige Lösungen zu benützen, durch welche die peripherische, zerstörende Wirkung vermieden werden kann.

Das unmittelbare Uebertragen der Objecte aus Salpetersäure in Alkohol beantragt ebenfalls Altmann; und dies mag begründet sein, da nach der Salpetersäurebehandlung in der That eine Lösungsfähigkeit des Wassers vorausgesetzt werden kann. Die directe Uebersetzung in Alkohol ist immer rationell, indem dadurch das Wasser als Lösemittel bestimmt vermieden wird;

umsomehr ist dieses Verfahren bei Fixirungen mit Säuren nöthig, weil durch das Wasser die Objecte nach der Säurebehandlung ganz weich werden und leicht zerfallen.

Gesättigte Pikrinsäurelösung (Fig. 10).

Ein Theil der Kerne ist mehr oder weniger zufriedenstellend; dies lässt sich jedoch nur bei vorzüglichster Färbung behaupten. Ein anderer Theil hingegen ist homogen und weist eine diffuse Färbung auf, wodurch das ganze Bild, insbesondere wegen des zusammengeschrumpften Plasmas, ganz unbrauchbar wird. Die Kerne des Bindegewebes bieten ein ziemlich reines Bild dar und eigenthümlicherweise kann auch bei dem Plasma der sich theilenden Zellen keine gröbere Beschädigung constatirt werden. Die Kerne sind an ein und demselben Präparate wahrscheinlich je nach ihrem verschiedenen Zustande bald homogen, bald zeigen sie eine scharfe Chromatinfärbung.

Auf die Spur des ersten Benützer der Pikrinsäure konnte ich nicht kommen (Ranvier²). Flemming (Lit. 20) hält sowohl ihre gesättigte als auch schwächere Lösung für gut; zur feineren Conservirung von Zellen empfiehlt jedoch meines Wissens niemand die reine Pikrinsäure, zu welchem Zwecke auch ich sie für unbrauchbar halten muss in Uebereinstimmung mit Germer's und Kaiserling's Resultaten: „Die Pikrinsäure in gesättigter wässriger Lösung ist für zarte Zellen überhaupt nicht zu brauchen, die äussere Form wird durch ihre Anwendung stets zerstört. Besser erhält die Kleinenberg'sche Pikrinschwefelsäure Form und Contouren“ (Lit. 36 S. 100), welches letzteres auch mit meinen weiter unten folgenden Resultaten übereinstimmt. Apáthy (Lit. 4 S. 111) giebt entschieden der reinen Pikrinsäurelösung den Vorzug; leider aber begründet er dies näher nicht. Die directe Uebersetzung der Objecte in Alkohol ist gerade so rationell wie bei der Salpetersäure, was sogar auf Grund von Fischer's Untersuchungen (Lit. 15) noch näher begründet erscheint, indem er durch $\frac{1}{2}\%$ ige Pikrinsäure entstandene Peptonniederschläge auch im Wasser lösbar fand.

S u b l i m a t (gesätt. in physiol. Kochsalzlösung nach Heidenhain,
Fig. 11 a, 11 b).

Die Wirkung kommt derjenigen der gesättigten Pikrinsäure sehr nahe; auch hier treffen wir das ausserordentliche Zusammen-

schrumpfen des Plasmas an, wobei die Kerne ziemlich regelmässig sind und zur diffusen dunklen Färbung neigen. Von der Masse des Plasmas fehlt gewöhnlich sehr viel; die Kernmasse scheint unversehrt zu sein, hat eine homogene Grundsubstanz und gleichförmig vertheilte Körnchen.

Das schon lange benützte Sublimat verdankt seine gegenwärtige Verbreitung eigentlich Heidenhain: „Es ist mir nicht recht begreiflich (Lit. 29 S. 113), warum dieses Mittel, welches die feinsten Details der Kerne und Protoplasmastructuren so vorzüglich erhält, bisher noch so wenig Eingang in die Technik der Cellularhistologie finden konnte.“ Diese Zeilen wurden nun zur Quelle eines nicht geringen Missgriffes! Zum deutlichen Verständniss der Sache müssen wir zunächst hervorheben, dass Heidenhain bei der ersten Veröffentlichung seiner schönsten Resultate bemerkt: „Obgleich man mit den Osmiumgemischen häufig an den verschiedensten Gewebeformen vorzügliche Conservirung erhält, habe ich mich doch im Grossen und Ganzen genommen wesentlich aus Rücksicht der Bequemlichkeit und Billigkeit und im Hinblick auf das nachfolgende Färbungsverfahren an das Sublimat gehalten“ (Lit. 29 S. 113). Ich glaube, aus diesen Zeilen ist doch deutlich zu erfahren, dass er es in erster Reihe nicht der guten Fixirung zu Liebe benützte. Pag. 114 jedoch bemerkt er: „Ich gebe zu, dass mir oftmals Schrumpfungen vorgekommen sind.“ All dies entspricht nicht einer solchen Einführung, welche die schnelle Verbreitung und das gegenwärtige Ansehen des Sublimats auch nur im Entferntesten erklären könnte. Noch weniger gerechtfertigt erscheint dies auf Grund Heidenhain's späterer Werke (Lit. 30 S. 428): „Sehr grosses Vertrauen hatte ich seit längerer Zeit dem Sublimat entgegengebracht, ich muss meine früheren Angaben (auch diese klangen nicht sehr ermuthigend!) über dieses Mittel jedoch dahin corrigiren, dass ich in letzterer Zeit weniger günstige Resultate damit hatte. Ich erhielt oft Schrumpfungen von ganz eigenthümlicher Art, ohne dass es mir gelang, die Ursache derselben festzustellen.“ Er sucht in allem die Ursache der schlechten Resultate, nur nicht in der zweifellos schlechten Fixirungsfähigkeit des Sublimats. In seinem letzten Werke (Lit. 28 S. 195) jedoch schreibt er endlich die Schrumpfungen direkt dem Sublimat zu: „Ich habe zwar, um die schrumpfende Wirkung des Sublimats zu vermeiden, in letzter Zeit dem

Sublimat geringe Menge Osmiumsäure zugesetzt“ u. s. w.; ebendort pag. 169 bemerkt er: „Sublimat langt übrigens bei Weitem nicht für alles; noch nie habe ich eine Hode mit diesem Mittel auch nur annähernd gut conserviren können.“ Dies ist auch Anderen noch nicht gelungen.

Im Gegensatze hierzu sagt Rawitz von der gesättigten Sublimatlösung (Leitfaden 1887 und ähnlicher Weise 1895): „Sie ist nebst Flemming'scher Lösung und Pikrinsalpetersäure eines der besten Reagentien, das wir besitzen,“ welche Behauptung nicht auf die Zellenfixirung bezogen werden kann, und ist sie in dieser Hinsicht mit der Flemming'schen nicht zu vergleichen. In diesem Sinne erklärt sich auch Bolles Lee in seinem „Vademecum“ (Lit. 7, S. 40); er ist der einzige, der im Lobe des Sublimats nicht der allgemeinen Strömung folgt: „For cytological work it is according to my experience, not to be trusted and not to be recommended.“ Rabl bemerkt in Bezug auf Embryonen (Lit. 44): „Sehr wenig empfehlenswerth finde ich die reine Sublimatlösung, sie macht die Embryonen stets stark verschumpfen.“ Endlich erfahren wir aus den ausgezeichneten Untersuchungen Kaiserling's und Germer's (Lit. 36), dass z. B. Säugethier-eier unter der Einwirkung von Heidenhain'scher Sublimatlösung um 0.02 mm einschrumpfen, ferner bemerken dieselben Autoren: „Neben dieser starken Schrumpfung platzt an den Eizellen bei Anwendung dieser wohl zu stark wirkenden Lösung die Zona pellucida. Dies kehrt an den einzelnen Präparaten mit solcher Regelmässigkeit wieder, dass man an einen Zufall kaum glauben kann.“ Nach all diesem kann ich an der unbedingt schlechten Fixirfähigkeit des Sublimats nicht zweifeln, welches Urtheil selbst dann nicht zu ändern ist, wenn wir auch das Centrosoma oder gewisse Plasmastructuren in vielen Fällen damit sichtbar machen können. Von einer guten Fixirung erwarten wir in erster Reihe die gute Erhaltung der ganzen Zellenmasse, doch diesbezüglich sagt Heidenhain selbst (Lit. 28, S. 196), „dass bei den Hodenzellen ein Theil Zellsubstanz im Sublimat in Lösung geht.“ Bei der grossen Mangelhaftigkeit des Plasmas konnte ich auch bei meinen Präparaten nicht über die bedeutenden Auslösungen in Zweifel sein. Heidenhain schreibt mit diesen Zeilen die Auslösungen dem Sublimat selbst zu; ich glaube aber, dass es

noch eine offene Frage ist, inwiefern auch die Nachbehandlung daran betheiligt sei.

Formalin (Fig. 12, 13).

$\frac{1}{2}\%$ (Fig. 12), 10% (Fig. 13). Diese zwei verschieden starke Lösungen brachten unter allen bisherigen Flüssigkeiten die schlechtesten Resultate. Bloss geringe Ueberreste des Plasmas sind zusammengeschrumpft rings der Kerne wahrnehmbar, welche entweder ebenfalls Schrumpfungen erlitten und sich diffus dunkel färben.

Das durch T. Blum und J. Blum (Lit. 9, 10, 11) im Jahre 1893 in die anatomische Technik eingeführte Formalin hat heute eine schon ganz ansehnliche Litteratur; und wer nur einigermaassen in der Litteratur der Fixirflüssigkeiten bewandert ist, wird sich über die aufgetauchten scharfen Gegensätze nicht wundern. Hermann (Lit. 32) stellt enttäuscht seine Versuche mit diesem Mittel ein und erwartet höchstens von neueren Untersuchungen Resultate; diese jedoch schlugen nicht zu Gunsten des Formalins aus. Durig (Lit. 13) und Reimar (Lit. 49) erklären sich für die Güte dieses Mittels. Durig jedoch lobt das Formalin nur im Allgemeinen, was keiner näheren Beurtheilung unterworfen werden kann. Reimar's Untersuchungen jedoch können uns nicht überzeugen, da er sich zur Vergleichung des Sublimats und Alkohols bediente, welche dem Vorausgeschickten zufolge als Maassstab der Zellenfixirung nicht zu gebrauchen sind. Hoyer's jun. (Lit. 35) Untersuchungen zufolge ist die Formalinlösung (1:10—1:100) für mikroskopische Zwecke: „durchaus ungeeignet.“ Mit gesättigter Lösung scheint er ein günstigeres Resultat zu erzielen. Bolles Lee's Erfahrungen verheissen auch damit nicht viel, denn gerade in Bezug auf Hoyer's Untersuchungen bemerkt er (Lit. 7. S. 54): „He states that with such solutions tissues are better preserved than with weak ones, even better preserved than with corrosive sublimate. There is certainly some mistake here. I find that preparations fixed in 13.3 per cent. formaldehyde (formol with two volumes of water) have the cells enormously over-fixed and presenting the homogeneous aspect of osmicated cells.“ Nach Lachi's Untersuchungen (Lit. 41) ist es für Nerven- und Epithelgewebe und für Schleimhäute gut zu gebrauchen, hingegen für Binde- und Muskelgewebe, für Embryo

und Nabelschnur unverwendbar. Dem Vorgebrachten zufolge aber leidet es keinen Zweifel, dass reines Formalin weder in starken, noch in schwachen Lösungen zur feineren Conservirung der Zellen zu gebrauchen ist. Nach Gilson schreibt Henne-guy (Lit. 8. S. 66): „Jusqu'à présent, m'écrir-il, il a troué qu'employé seul (à 2 p. 100, 5 p. 100, 10 p. 100), c'est un fixateur énérgique, assez pénétrant, mais qui déforme notablement.“

Osmiumsäure (Fig. 14, 15).

1^o/₀. Ihre Wirkung weicht von den bisher behandelten Mitteln sehr ab; obwohl die durch dieselbe gewonnenen Bilder in gewisser Beziehung nicht zufriedenstellend sind, weisen sie doch solch werthvolle Eigenschaften auf, welche ihr in entsprechenden Zusammensetzungen eine Rolle ersten Ranges sichern: und zwar besteht diese Rolle in der Erhaltung des Plasmas respective der ganzen Zellenmasse. Bei dem Vergleiche der durch Osmiumsäure gewonnenen Bilder (siehe Figur 14—15) mit sämmtlichen bisher untersuchten (Fig. 1—13) ist der Unterschied sehr auffallend. Dies ist der erste Fall, in welchem das Plasma in den Präparaten den Raum, welcher den Zellen zukommt, vollständig ausfüllt, womit wir jedoch nicht behaupten wollen, dass ihr Volumen dem der lebenden Zelle gleichkomme. Bei guter Fixirung besteht die grösste Schwierigkeit in der Conservirung des in geringem Maasse widerstandsfähigen Plasmas, wobei das „gute kernfixirende“ Mittel ganz in den Hintergrund gedrängt wird, da gutes Kernfixiren mit sehr vielen Mitteln erreicht werden kann, bei welchem jedoch das Plasma ganz zerstört wird. Doch bei der mangellosen Erhaltung von Kern und Plasma durch Osmiumsäure wird die Zelle sehr homogen, meistens noch viel homogener als die auf den Figuren sichtbaren, ziemlich gekörnten Zellen. Ebenso bleibt die Masse der Kernspindel, ohne besondere Structur zu zeigen, erhalten. Diese Wirkung der Osmiumsäure ist kaum von derjenigen der $\frac{1}{4}\%$ igen, ja sogar $\frac{1}{10}\%$ igen Lösung zu unterscheiden.

Von dem ersten Benützer der Osmiumsäure sprachen wir in der Einleitung. Ihre im Vergleich mit den übrigen Mitteln sehr auffallende Wirkung ist allbekannt und unbestritten, so dass ich an dieser Stelle nur Kaiserling's und Germer's physikalische Untersuchungen (Lit. 36) erwähne, nach welchen, die Os-

miumsäure die Eizellen von Säugethieren in ihrem Durchmesser beinahe unverändert conservirt. Der in physiologischer Kochsalzlösung 0.1712 mm betragende Durchmesser der Eizelle betrug nach der Einwirkung von Osmiumsäure 0.172 mm; so zeugen Zahlen für die beinahe ganz vollständige Conservirung der Zelle. Von diesem Standpunkte aus bemerken sie: „Die Osmiumsäure ist überhaupt als Fixationsmittel für zarte Objecte wie Eizellen am meisten geeignet und zu empfehlen.“

Kalium bichromicum (Fig. 16).

Da dasselbe auch noch jetzt in der Müller'schen Zusammensetzung gebraucht wird, untersuchte auch ich diese Flüssigkeit. Das Kalium bichromicum erweckte durch seine eigenthümliche Wirkung meine Aufmerksamkeit im höchsten Grade; da das Untersuchungsmaterial jedoch schon zur Neige ging, konnte ich mit demselben keine besonderen Versuche mehr anstellen. Zum Glück stellte sich jedoch heraus, dass die auffallende Wirkung der Müller'schen Flüssigkeit mit der des Kalium bichromicum ganz identisch sei, so dass neben demselben die Rolle des Natrium sulfuricum sehr fraglich wird. „Die als Müller'sche Augenflüssigkeit bekannte Mischung von Kalium bichromicum 2—2.5⁰/₀, Natrium sulfuricum 1 Aq. 100 fand ich — sagt Flemming Lit. 20 S. 107. Anm. 3 — stets in ihrer Wirkung auf die feineren Structuren von Zellen und Kern so übereinstimmend mit 1—3 procentigen Lösungen von reinem Kalium bichromicum, dass ich nur noch die letzteren angewendet habe.“ Sowohl die Wirkung der Müller'schen Flüssigkeit als auch die des Kalium bichromicum ist so auffallend und eigenthümlich, dass wir mit Sicherheit auf deren Identität folgern können.

Die Wirkung zeigt sich in erster Reihe in der Erhaltung der Plasmamasse, so dass neben der Osmiumsäure das Kalium bichromicum das zweite Mittel ist, welches unter den bisher angeführten einfachen Flüssigkeiten durch diese Eigenschaft scharf hervortritt. Das Plasma erscheint als mehr oder weniger homogene Masse, welche den ihr zukommenden Platz im Präparate ausfüllt (siehe Fig. 16 a, b). Ganz eigenthümlich ist die Wirkung des Kal. bichr. auf die Zellenkerne, welche in zweierlei Gestalt erscheint: die Kerne der Spermatoeyten (Fig. 16a)

und Spermatogonien (Fig. 16b) zeigen einerseits in ihrer homogenen, dunkeln Grundsubstanz hellere Flecken, abweichend von sämtlichen bisherigen Kernbildern. Ebenso eigenthümlich ist die zweite Art seiner Wirkung, welche sich an den Kernen der Bindegewebe zeigt (Fig. 16c). Hier nämlich kann in der ebenfalls dunkleren Grundsubstanz ein scharfes Chromatinnetz gefärbt werden, welches von der Oberfläche des Kernes zurückgezogen bald in Form eines Kranzes, bald in der eines Netzes erscheint. Es ist begreiflich, wenn in Folge dieser eigenthümlichen Wirkung die Müller'sche Flüssigkeit, respective Kalium bichromicum ihren zellenfixirenden Werth zur Zeit verloren hat und von Rawitz ein „kernfeindliches Mittel“ genannt wird. Klein indessen hält gerade die durch Kalium bichromicum gewonnenen Kernbilder für lebensgetreue, was von Flemming an mehreren Stellen (Lit. 18) bestritten wird. Die Diskussion der lebensgetreuen Structuren gehört nicht in den Rahmes dieser Arbeit, weshalb ich denn auch darüber gar nicht zu sprechen komme. Mit den erwähnten eigenthümlichen Bildern wollte ich blos den eigentlichen Grund des Misstrauens gegen Kalium bichromicum illustriren. Meiner Ansicht nach aber hat es durch diese seine Eigenschaft weit über seine Schuld am Werthe verloren. In Folge der auffallenden Wirkung auf die Kerne, wiewohl auch von deren Substanz Nichts verloren zu gehen scheint, ist nicht einmal dessen überaus werthvolle plasmaerhaltende Rolle gebührend gewürdigt worden. Dieser Umstand aber ist von nicht geringer Bedeutung, wenn wir bedenken, dass über diese hervorragende Eigenschaft nur noch die Osmiumsäure verfügt. Neben den anderen grossen Nachtheilen der Osmiumsäure ist aber der plasmaerhaltende Werth des Kalium bichromicum unschätzbar. In einfacher Combination mit Essigsäure (siehe Seite 242) gelangt dessen eigenthümliche Kernwirkung nicht mehr zur Geltung und gewährt so eine ausgezeichnete Conservirung.

Resumé.

Unter den einfachen Flüssigkeiten habe ich nicht eine einzige gefunden, die die Zellen der Salamanderhode befriedigend conservirt hätte. Ihre Wirkung in Betracht gezogen, zerfallen sie in zwei Gruppen.

I. Osmiumsäure und Kalium bichromicum ragen über sämt-

lichen übrigen Flüssigkeiten besonders dadurch hervor, dass sie das Plasma, beziehungsweise die ganze Masse der Zelle erhalten, weshalb sie denn auch als Plasmaconservirer par excellence zu betrachten sind.

II. Die übrigen untersuchten, einfachen Flüssigkeiten (Alkohol, Chromsäure, Salpetersäure, Pikrinsäure, Sublimat, Formalin) zerstören entweder vollends das Plasma oder conserviren es bloß in mehr oder minder mangelhaftem Zustande. Die Substanz der Kerne conserviren sie in vielen Fällen sehr gut. Am destruetivsten wirkt das Formalin, welches das Plasma wie auch den Kern gleich heftig alterirt. Den grössten Vortheil bietet die 2—3%ige Salpetersäure, die neben scharfen Kernstrukturen auch befriedigende Conservirung des Plasmas bietet.

Zusammengesetzte Flüssigkeiten ¹⁾.

Während zu Beginn meiner Untersuchungen ohne irgendwelchen Stützpunkt in dem Gewirre der Flüssigkeiten dieselben als ebensoviele specifische Mittel erschienen, so haben sie sich nach eingehender Untersuchung ihrer Wirkung von selbst in natürliche Gruppen getheilt, wie wir dies soeben auch bei den einfachen Flüssigkeiten gesehen haben. Noch später aber trat aus der Menge der zusammengesetzten Flüssigkeiten diejenige Gruppe hervor, deren gemeinsamer Charakterzug der Essigsäuregehalt

1) Es wäre sehr wünschenswerth, wenn die Autoren ihre Flüssigkeiten einheitlich auf 100 Raumtheile berechnet bieten würden; es würde dies nicht bloß den Ueberblick fördern, sondern es würde auch bei Kenntniss der Wirkungen der einzelnen Reagentien die procentuirte Zusammensetzung derselben schon auf den ersten Blick eine nähere Orientirung über die Verwendbarkeit der Flüssigkeit bieten. Die verschiedensten Formeln sind oftmals nur mit schwerer Mühe in Percente umzurechnen (siehe z. B. Rawitz'sche Flüssigkeit). Es würde auch dem vorzubeugen, dass Flüssigkeiten von sozusagen identischer Zusammensetzung neben einander unter den Namen verschiedener Autoren angeführt werden. Es wäre sehr wünschenswerth, ein für allemal bezüglich der Percentuirung der Flüssigkeiten ein Uebereinkommen zu treffen und zwar derart, dass angegeben werde, wie viel von den einzelnen Reagentien 100 Theile der angegebenen Flüssigkeit enthalten. Der Einheitlichkeit halber sind solche Formeln zu meiden, in denen z. B. mit 100 Theilen der Grundflüssigkeit Reagentien verbunden werden. Die zur Darstellung der Flüssigkeiten dienenden bequemeren Formeln wären nachträglich zu erwähnen.

war. Gegenüber dem ausserordentlich zerstörend wirkenden Alkohol lenkten zunächst die auffallend schönen Resultate der Alkoholessigsäure unsere Aufmerksamkeit auf sich. Als dieser auffallende Unterschied in gleich grossem Maasse bei der Vergleichung von Chromsäure und Chromessigsäure, Pikrinsäure und Pikrinessigsäure, Sublimat und Sublimatessigsäure sich regelmässig zu Gunsten der Essigsäure wiederholte, trat die hervorragende Bedeutung der letzteren unzweifelhaft zu Tage¹⁾.

Die reine Essigsäure selbst kam bei der streng vergleichenden Untersuchung nicht an die Reihe; nachträglich prüfte ich ihre Wirkung an Mäuse-Organen in 5%iger Lösung, welche Percentuirung in den Zusammensetzungen von sehr günstiger Wirkung ist. Während 24 Stunden wirkt sie bekanntlich isolirend. Sämmtliche Objecte werden ausserordentlich weich, die Hode z. B. zerfällt in ihre Kanäle, die Epithelien schälen sich ab etc. Hierauf mit Alkohol behandelt, härten sie sich schrumpfend. Wenn wir Schnitte von diesen direct nach der Auslösung des Paraffins in Xylol untersuchen, werden die Zellen wohl kleiner gefunden, bieten aber immerhin ein genügend scharfes klares Bild; auffallender Weise gehen aber die Elemente zu Grunde, wenn wir sie nach der Auslösung des Paraffins auch noch anderweitigen Behandlungen unterziehen, was augenscheinlich beweist, dass die Essigsäure selbst den Objecten keinerlei Widerstandsfähigkeit verleiht. Auf Grund dieser ihrer Eigenschaft konnte die Essigsäure im Allgemeinen nicht als Fixirer gelten, obzwar ihr Fixirwerth, von der nachträglichen Behandlung abgesehen, ein sehr guter ist. „Der Glaube (Flemming Lit. 20 pag. 103), dass Essigsäure und andere Reagentien die Kerne und andere Dinge schrumpfend machen, und der bekannte Schulsatz, welcher den intakten Zellkern mit einer frischen, den von Essigsäure betroffenen mit einer gedörrten Zwetschke vergleicht, sind gleich unrichtig.“ Flemming empfiehlt auf Grund seiner an Zellkernen angestellten Versuche die 1%igen oder noch mehr verdünnten Lösungen; zur Beurtheilung der Verwendbarkeit der

1) Den Werth der Essigs. betont auch Apáthy in vollem Maasse (Lit. 4. S. 114); er bezeichnet aber neben der Essigs. das Sublimat für das am meisten zu schätzende fixirende Princip. Nach dem Vorhergesagten aber sind entschieden die Osmiums. und das Kalibichrom. neben der Essigs. die werthvollsten.

Essigsäure ist indessen von Wichtigkeit, dass auch die 5%ige auf dieselbe Weise wirkt, nur dass sie nach einer gewissen, wenn auch kurzen Zeit den Kern schwellt und bleicht (Flemming l. c. 103). Van Beneden aber fixirt mit concentrirter Essigsäure während einer Einwirkung von 5—6 Minuten Würmer und Coelenteraten. Während die Essigsäure allein in Folge ihrer erweichenden Eigenschaft bloß ausnahmsweise anwendbar ist, bildet sie, wie wir sehen werden, in Gesellschaft anderer erhaltenden Reagentien den wichtigsten Bestandtheil der Fixirungsflüssigkeiten.

Zweifache Mischungen mit Essigsäure.

Alkoholesigsäure (Fig. 17, 18). Zum Experiment wurden 80% (96%) Alkohol mit 20% Eisessig benützt, nach dreistündiger Einwirkung in absolutem Alkohol gewaschen und ferner in vollkommen gleicher Weise mit den übrigen behandelt. Deren auffallende Wirkung im Vergleiche zur reinen Essigsäure haben wir bereits oben betont (vergl. Fig. 1, 2 mit Fig. 17, 18). Von den bei reinem Alkohol sichtbaren und in grossem Maasse auftretenden Schrumpfungen sind nicht einmal Spuren zu finden, es sei dem hie und da in der geringen Verrückung des Plasmas (Fig. 18). Indessen füllt auch die in der Zeichnung sichtbare Plasmamasse grosser Spermatogonien (Fig. 17) sehr gleichmässig ihren Platz aus, höchstens an der Peripherie zeigt sie einige Lichtungen; die Kerne bleiben tadellos.

Die Alkoholesigsäure wurde bisher zumeist zur Fixirung von Eiern empfohlen. Carnoy (1886) benützt 75% abs. Alkohol, 25% Essigsäure (3:1), v. Beneden und Neyt in derselben Absicht abs. Alkohol und Eisessig ana, Boveri (1887) aber heisse Alkoholesigsäure, in welcher er das Material noch zwei Stunden auskühlen lässt, gegen welches Verfahren v. Gehuchten gewichtige Bedenken erhebt, die um so mehr begründet sind, da starke Säuren nur bei kurzer Einwirkung vortheilhaft sind.

„Cette méthode, qui est celle de Boveri, doit nécessairement amener des altérations profondes“ etc. von Gehuchten (Lit. 26. S. 240). Nach Carnoy genügen 5—20 Minuten zur Fixirung der widerstandsfähigsten Eier. Die Hinzugabe der schwer eindringenden Osmiumsäure (Zacharias) ist bei Conservirung grösserer Eier nicht rationell.

Carnoy empfiehlt zur Beschleunigung der Wirkung die

Hinzugabe von Chloroform (6 Th. abs. Alk., 1 Th. Eisessig, 3 Th. Chloroform, 60 % abs. Alk., 30 % Chlorof., 10 % Eisessig), doch ist nach meiner Ansicht die Alkoholesigsäure schon an und für sich eine der am raschesten eindringenden Flüssigkeiten. Es ist eigenthümlich, dass diese einfache Flüssigkeit, die, wie wir gesehen haben, die Zellen verhältnissmässig gut conservirt und die Objecte nicht im Geringsten färbt, was eben den Nachtheil unserer besten Fixirflüssigkeiten bildet, keine ausgedehntere Anwendung gefunden hat.

Chromessigsäure (Fig. 19). 70 cem 1 %ige Chromsäure, 5 % Essigsäure, 90 % dest. Wasser (Flemming) (beiläufig $\frac{1}{2}$ % Chroms., 3 % Essigs. in 100 Th. Wasser) conservirt das Plasma besser als reine Chromsäure (s. Fig. 3, 4, 5, 6), wiewohl auch hier nur mangelhaft. Die Theilungsfiguren, die Spindel sind gut. Sie zeichnet sich jedoch hauptsächlich dadurch aus, dass sie die Kerne und Kernstructuren auffallend klar und scharf hervortreten lässt. Dasselbe gilt auch von der Chromameisensäure (s. Fig. 22) (200 cem $\frac{1}{3}$ % Chromsäure, 4—6 Tropfen Ameisensäure, also in 100 Th. Wasser $\frac{1}{3}$ % Chromsäure und 2—3 Tropfen Ameisensäure), zum Zeichen, dass auch die Gegenwart der verhältnissmässig geringen Säure die Fixirung begünstigt. Flemming (Lit. 20 S. 382) empfiehlt ausserdem auch die Lösung von $\frac{1}{5}$ % Chromsäure und $\frac{1}{10}$ % Essigsäure, La Bianco gibt in 100 cem 1 %iger Chromlösung 10 cem Eisessig. Dem gemäss scheinen neben der Chromsäure schon ein paar Tropfen Essigsäure günstig zu wirken, gleichwohl ist es keineswegs begründet, mit der Essigsäure in Verbindungen also sehr zu sparen. La Bianco hat auch bei Gegenwart 10 %iger Essigsäure ein günstiges Resultat erzielt, und spricht alle Erfahrung dafür, dass wir die Essigsäure in Mischungen in noch viel grösseren Percenten anwenden können.

Sublimatessigsäure (Fig. 20). 100 Theile gesättigte wässrige Sublimatlösung, 50 cem Eisessig von La Bianco (in 100 Theilen 77 Th. gesätt. Sublimatl., 33 Th. Essigsäure) conserviren die Kerne vollkommen, das Plasma mangelhaft. Die Wirkung ist aber dennoch um Vieles günstiger, als die des reinen Sublimates. Gleichermaassen äussert sich auch Bolles Lee, dessen Erfahrungen auch bezüglich der Wirkung des reinen Corrosivs mit meinen Resultaten übereinstimmen und der ebenfalls die günstige Wirkung der Essigsäure hervorhebt (Lit. 7 S. 38): „For fixing, corrosive sublimate may be, and very frequently is,

used pure; but in most cases a finer fixation will be obtained if it be acidified with acetic acid, say about 1 per cent, of the acid. I find that a saturated solution in 5 per cent acetic acid is a very good formula for marine animals.“ Die Lang'sche Flüssigkeit ist beiläufig dieselbe, wie die La Bianco's, nämlich 3 Th. gesättigte Sublimatlösung, 1 Th. Eisessig (75⁰/₀ saturirtes Sublimat und 25⁰/₀ Eisessig, während nach La Bianco 77⁰/₀ Subl., 33⁰/₀ Eisessig.

Zweifache Mischungen ohne Essigsäure.

Unter den untersuchten Pikrinsalpetersäure (Fig. 24), Pikrinschwefelsäure (Fig. 23), Pikrinchromsäure (Fig. 26—27) und Pikrinsublimat (Fig. 25) waren blos Verschiedenheiten geringeren Grades zu constatiren.

Vollends aber von diesen allen weicht die Wirkung des Altmann'schen Kalium bichromicum ab, was auch nach den bei den einfachen Flüssigkeiten erzielten Resultaten meiner Untersuchungen zu erwarten stand. Die ersten vier können ohne grössere Abweichung gemeinsam charakterisirt werden, insofern sie alle das Plasma mehr oder minder schrumpfend machen. Die Kerne neigen bei Sublimat-Pikrin und Chrom-Pikrin zur diffusen Färbung; hingegen gewähren sie ein auffallend schönes Bild an pikrinschwefel- und pikrinsalpetersauren Präparaten. Die Pikrinschwefelsäure zumal ragte besonders durch das überaus scharfe Hervortretenlassen der Spindel hervor (s. Fig. 23), vom Plasma hingegen ist auch in der Nachbarschaft der schönen Spindel nur sehr wenig zu finden.

Osmiumsäure-Kalium bichromicum (Fig. 28—29) (2¹/₂⁰/₀ Kalium bichromicum, 1⁰/₀ Osmiumsäure Altmann). Die Abbildungen zeigen die nothgedrungenen Resultate der Zusammenwirkung dieser Reagentien. Beide Reagentien, als Plasmaerhalter par excellence bereits erkannt, haben demzufolge, wie zu erwarten stand, die gesammte Zellenmasse tadellos conservirt; die Zellengrenzen heben sich überall in scharfen Conturen ab; die Formen der Kerne sind sehr regelmässig; ihre Grundmasse färbt sich diffus und dunkel.

Drei- und vierfache Mischungen.

I. Ohne Essigsäure.

Die von Rawitz eben für die Salamanderhode empfohlene Chrom-Pikrin-Salpetersäure gewährt in Folge der regelmässigen, sich vorzüglich färbenden Kerne ein günstiges Bild. Die mangelhafte Conservirung des Plasmas indessen, welches grösstentheils blos in geringen, rings um den Kernen zusammengeschrumpften Theilen aufzufinden ist, berechtigt nicht dessen specielle Empfehlung. Die Flüssigkeit besteht aus 4 Th. 1^o/₁₀iger Chromsäure und 1 Theil Mayer'scher Pikrinsalpetersäure (auf 100 Theile kommt $\frac{4}{5}$ ^o/₁₀ Chromsäure, beil. $\frac{1}{8}$ — $\frac{1}{10}$ ^o/₁₀ Salpetersäure und $\frac{1}{8}$ ^o/₁₀ Pikrinsäure). Deren günstigere Wirkung als der Chrompikrinsäure lässt sich durch die, wenn auch verhältnissmässig geringe Menge der Salpetersäure begründen.

Anmerkung: Diese Flüssigkeit zeigt am besten, wie unangenehm es ist, wenn wir statt einfacher, zu 100 Theilen percentirter Mischungen wiederholte Combinationen allerlei anderer Verbindungen bekommen. In der Rawitz'schen Flüssigkeit sind 4 Theile 1^o/₁₀iger Chromsäure, 1 Theil Mayer'sche Pikrinsalpetersäure.

Hier lässt sich leicht berechnen, dass 100 Theile der Flüssigkeit $\frac{4}{5}$ ^o/₁₀ Chromsäure enthalten; was sollen wir aber nun mit den auf 100 Theile kommenden 20 Theilen Pikrin-Salpetersäure machen?

Wie viel Pikrinsäure ist darin, wie viel Salpetersäure? Wenn es sich blos um concentrirte Pikrinsäure handelte, worin sich 0,6^o/₁₀ lösen, so käme hier auf 100 Theile der zusammengesetzten Flüssigkeit nur $\frac{1}{5}$ Theil derselben, oder beiläufig $\frac{1}{8}$ grm Pikrinsäure; doch nicht einmal dies ist richtig, denn schon in der Mayer'schen Flüssigkeit selbst fällt ein Theil der concentrirten Pikrinsäure aus und bleibt beim Filtriren zurück, so dass wir blos sagen können, dass weniger als $\frac{1}{8}$ grm Pikrinsäure darin enthalten ist. Wie viel Salpetersäure aber ist darin?

Bei der Mayer'schen Pikrin-Salpetersäure wird zu 100 Theilen 2—3 cem officinelle Salpetersäure empfohlen. Wie concentrirt aber die Salpetersäure nach dem Deutschen Arzneimittelbuch ist, wusste ich nicht, nach unserem ist sie 50^o/₁₀₀ig (so, dass ich bei Bereitung der Pikrinsalpetersäure anstatt der bezeichneten 3 cem officineller Salpetersäure nicht ganz 1 cem reine Salpetersäure nahm, unter Gewissensbissen, da ich nicht wusste, wie weit ich von der Formel abweiche). Die Sache so genommen, kommen $\frac{2}{5}$ — $\frac{3}{5}$ cem officinelle Salpetersäure auf 100 Theile der Rawitz'schen Flüssigkeit, oder auch $\frac{2}{25}$ — $\frac{3}{25}$ reine Salpetersäure. Demnach enthält sie $\frac{4}{5}$ ^o/₁₀ Chromsäure beiläufig $\frac{1}{8}$ ^o/₁₀ Pikrinsäure und $\frac{3}{25}$ ^o/₁₀ Salpetersäure.

Ich glaube, auch dieser Fall illustriert zur Genüge, wie wünschenswerth es sei, bei den Flüssigkeiten eine einfache Percentuirung

einzuführen. Denn das glaubt ja schliesslich Niemand, dass es einen argen Unterschied macht, wenn man statt $\frac{1}{8}\%$ iger Salpetersäure $\frac{1}{10}\%$ ige, oder gar statt der $\frac{4}{5}\%$ igen Chromsäure 1% ige nimmt. Der in jeder Hinsicht nothwendigen Vereinfachung halber wäre es geboten, dass auch bezüglich dieser, wenn auch geringfügig scheinenden Dinge ein Uebereinkommen erzielt werde.

2. Chromsäure - Salpetersäure - Alkohol (Pérényi'sche Flüssigkeit) (Fig. 33—34). In 100 Theilen 30% Alkohol, 4% Salpetersäure, $\frac{1}{10}\%$ Chromsäure. Das Plasma der grossen Spermatogonien wird auffallend schön conservirt; (Fig. 34), ihr besonderer Vorzug besteht aber darin, dass die Kernfäden ausserordentlich scharf hervortreten, wobei jedoch die übrigen Theile des Kernes leer erscheinen (Fig. 33). Die spezifische Wirkung des Alkohols ist besonders an den peripherisch liegenden Zellen zu beobachten (siehe Figuren, wo der Kern der grossen Spermatogonie und das Plasma der Spermatoocyten Verschiebung nach einer Richtung zeigen).

Unter den Mischungen ohne Essigsäure ist diese Flüssigkeit die verhältnissmässig brauchbarste. Nebst ihrer bedeutenden Fähigkeit, das Plasma zu erhalten, treten auch die Details der Kernstructuren (siehe in der Figur die Chromatinfäden) scharf hervor, was jedoch von der Auslösung der übrigen Theile des Kernes abzuhängen scheint.

Die aus unserer Anstalt herrührende Flüssigkeit ist besonders vorthellhaft zur Fixirung der Eier von Amphibien. Bolles Lee (Lit. 7 S. 36) empfiehlt deren ausgedehntere Anwendung: „Chromitric acid is not only an embryological reagent, and a very important one, but also an admirable one for general work.“ Er hält sie ebenfalls für eine der brauchbarsten Flüssigkeiten; ihre günstige Wirkung beruht eigentlich auf der Salpetersäure.

3. Mann'sche Flüssigkeit (Fig. 31). In der Lösung von 100 cem concentrirtem Sublimat 1 gr Pikrinsäure und 2 gr Tannin. Die Wirkung ist eine vollkommen destructive. Die bedeutende plasmazerstörende Wirkung des Sublimats und der Pikrinsäure wird noch gesteigert durch die Gegenwart des Tannins, wobei auch die Kerne deformirt und homogen werden (siehe Fig. 31). Nebenbei bemerkt, werden die Objecte in ihrer makroskopischen Form sehr gut erhalten, Beweis dessen, dass die Güte der makroskopischen Conservirung kein Kriterium für die histologische Conservirung abgibt, wie es auch bei dem Formalin der Fall war.

Drei- und vierfache Mischungen mit Essigsäure.

Die hierher gehörenden Zenker- (Fig. 35, 36, 37, 38) und Flemming'sche (Fig. 30) Flüssigkeiten ragen sowohl durch die möglichst fehlerfreie Conservirung des Plasmas und der Kernsubstanz, wie auch durch das scharfe Hervortretenlassen der Zellentheile so sehr unter allen bisher untersuchten Flüssigkeiten hervor, dass ihnen eine Rolle ersten Ranges zuerkannt werden muss. Die Flemming'sche Flüssigkeit hat auch, Dank ihrer Wichtigkeit (auch beim Salamanderhoden wurde sie unzähligmal angewendet), allgemeine Anerkennung gefunden, so dass es zwecklos ist, sich hierüber weiter zu verbreiten; in der Reihenfolge unserer Untersuchung konnte sie aber um so weniger übergangen werden, da sie in Folge ihres ausgezeichneten Conservirens bei der Vergleichung der Reagentien gleichsam als Maassstab gelten konnte. Umsomehr aber bedarf noch die Zenker'sche Flüssigkeit der Besprechung, welche, wiewohl auch sie sich einer bedeutenden Verwendung erfreut, die ihr zukommende allgemeine Anerkennung, wie beispielsweise das Flemming'sche Reagens, noch bei Weitem nicht gefunden hat. Auch in Bolles Lee's Vademecum wird sie blos mit einigen Worten in Kleinschrift abgethan.

Bei der Flemming'schen Flüssigkeit ist bekanntlich die Wirkung der Osmiumsäure augenscheinlich: sie bewirkt die mangellose Conservirung des ganzen Zellenkörpers (vergl. die Wirkung reiner Osmiumsäure Fig. 14, 15 mit der der Flemming'schen Lösung Fig. 30). Neben ihr wirkt die Essigsäure nicht so sehr durch Unterstützung dieser Wirkung mit (wie wir z. B. bei anderweitigen Mischungen der Essigsäure gesehen), als vielmehr durch Compensiren der homogen-machenden Wirkung der Osmiumsäure. Anbei zeigen wir in einigen Abbildungen die zwischen Flemming und Rawitz strittige, peripherische Wirkung, blos um die Aufmerksamkeit auch auf den Umstand zu lenken, dass der Grad des Homogenwerdens des Kernes wesentlich auch von dem Zustand desselben abhängt. In der beigegebenen Abbildung demonstrieren *a b* die Zellen zweier vollkommen an der Peripherie nebeneinander liegenden Zellenmester. Indem die Zellen der entsprechenden Nester einander vollkommen ähnlich sind, habe ich der Einfachheit halber blos eine von jedem gezeichnet. In diesem Falle ist der scharf hervortretende Chro-

matingehalt des Kernes der Zelle *b* gegenüber des homogenen Kernes der Zelle *a* auf den verschiedenen Zustand der Zellen zurückzuführen. Die erste schwächere Formel Flemming's (Lit. 20, S. 381) besteht aus $\frac{1}{10}\%$ Osmiumsäure, $\frac{1}{10}\%$ Eisessig und $\frac{1}{4}\%$ Chromsäure. Die stärkere Formel aber $\frac{2}{5}\%$ Osmiumsäure, 5% Eisessig und $\frac{3}{4}\%$ Chromsäure; darin ist also 50 mal mehr Eisessig, 3 mal mehr Chromsäure und 4 mal mehr Osmiumsäure, als in der schwächeren. Fol's Modification aber enthält $\frac{1}{50}\%$ Osmiumsäure, $\frac{1}{10}\%$ Eisessig und $\frac{1}{4}\%$ Chromsäure und entspricht daher der verdünnteren Flemming'schen Flüssigkeit, nur ist darin 5 mal weniger Osmiumsäure enthalten.

Diese Reagentien lassen sich in verschiedensten Percenten variiren, ohne dass ihre Wirkung eine grössere Einbusse erleiden würde.

Die Osmiumsäure für sich, ob nun in $\frac{1}{10}\%$ oder 1% , ergibt beinahe ein und dasselbe Resultat; die Essigsäure kann auch gerade in Gesellschaft anderer Reagentien (besonders Kalium bichromicum oder Osmiumsäure) innerhalb weitester Grenzen ohne wesentliche Veränderung variirt werden. In der Flüssigkeit ist es die Chromsäure allein, deren Wirkung sich nicht näher nachweisen lässt. Flemming bemerkt im Allgemeinen über die, bei Weglassung der Chromsäure, mit Osmium-Essigsäure erzielten Resultate: „Die Resultate aber waren weit weniger gut, als bei Mitwirkung der Chromsäure“ (Lit. 20, 381).

Es ist denn auch deren Rolle neben der energisch wirkenden Osmium-Essigsäure zweifellos eine untergeordnete. Auch die Modification Hermann's, in welcher eben die Chromsäure durch Platinechlorid ersetzt wird, ändert im Wesentlichen nicht die Wirkung der Flüssigkeit. Auch Henneguy schreibt: „Après des essais soigneux de ce réactif, je n'ai pas pu trouver qu'il possède une superiorité réelle sur celui de Flemming, il m'a semblé même souvent qu'il donnait des fixations moins bonnes“ (Lit. 8, S. 53).

Die Flemming'schen Flüssigkeiten und deren Modificationen wurden, obgleich sie sehr werthvoll sind, keiner eingehenden Untersuchung unterzogen, nicht blos deshalb, weil sie allgemein bekannt sind, sondern auch aus dem Grunde, weil eine bessere Mischung in dieser Richtung nicht zu erwarten stand.

Umsomehr aber untersuchte ich die Zenker'sche Flüssigkeit, welche in Folge ihrer zahlreichen Vortheile (leichtere Fär-

bung, Fixirbarkeit grösserer Stücke, Billigkeit) sich als eine weit brauchbarere Flüssigkeit erwies, wobei noch deren Zellen-Fixirfähigkeit geradezu der Flemming'schen Flüssigkeit an die Seite gestellt werden kann. An den beigegebenen Abbildungen (Fig. 35, 36, 37, 38) werden augenscheinlich sowohl die Masse des Plasmas, wie auch Kernstrukturen, Centrosomen, Spindel ausgezeichnet conservirt. Das Bild ist um vieles reiner, leichter färbbar und kann von einer homogenmachenden Wirkung gar keine Rede sein. Die gute Wirkung der Zenker'schen Flüssigkeit ($2\frac{1}{2}\%$ Kalium bichromicum, 1% Natrium sulfuricum, 5% Eisessig und 5% Sublimat) müsste zunächst der Wirkung des Kalium bichromicum und der Essigsäure zugeschrieben werden; das schwefelsaure Natrium spielte selbst in Verbindung mit Kalium bichromicum keine Rolle, um so weniger ist dies daher in dieser weit energischeren Flüssigkeit anzunehmen, so dass es auch gestrost weggelassen werden kann. Da ich aber dachte, die günstige Wirkung aus der plasmaerhaltenden Eigenschaft des Kalium bichromicum unter Mitwirkung der Essigsäure erklären zu können, stellte ich Versuche an mit Weglassung auch des Sublimats (s. unten), welches die Verwendbarkeit der Flüssigkeit schwerfällig macht, und dessen Rolle in der Flüssigkeit sich in der That als untergeordnet erwiesen hat.

Pikrin-Osmium-Essigsäure (Rath Fig. 32). In concentrirter Pikrinsäurelösung ist noch $\frac{1}{8}\%$ Osmiumsäure, 1% Essigsäure (200 cem conc. Pikrins., 12 cem 2% Osmiumsäure, 2 cem Essigsäure) diese Flüssigkeit ist ebenfalls als eine Modification der Flemming'schen aufzufassen, in der die Chromsäure durch Pikrinsäure ersetzt ist, jedoch nicht im Geringsten zu ihrem Vortheile. Die Osmiumwirkung waltet auch hier vor, was sich in der Erhaltung des Plasma geltend macht; das Bild ist dem der Flemming'schen Flüssigkeit ähnlich; ein Theil der Kerne aber färbt sich, an die Wirkung der reinen Pikrinsäure erinnernd, diffus, und sogar auch das Plasma erleidet an vielen Stellen der Wirkung der Letzteren zuzuschreibende Schrumpfungen. Im Vergleiche zu anderen Reagentien, ist sie eine hervorragende, als Osmiumverbindung dürfte sie aber nur dann Berechtigung besitzen, wenn sie auch nur den geringsten Vortheil gegenüber der Flemming'schen Flüssigkeit bieten würde, deren Wirkung aber sie nicht erreichen kann.

P i k r i n - S u b l i m a t E s s i g s ä u r e (R a t h). Concentrirte Pikrinsäure, concentrirtes sublimat ana enthalten in ihren Lösungen 1% Essigsäure (100 Th. conc. Pikrins., 100 Th. conc. Sublimatlösung, 2 Th. Essigsäure). Eine noch weniger glückliche Mischung als die vorherige; sie weicht kaum von dem Pikrinsublimat ab; die 1%ige Essigsäure ist nicht im Stande, die nachtheilige Wirkung des Pikrinsublimats aufzuheben. Das Plasma ist mangelhaft, zusammengeschrumpft, und sogar ein Theil der Kerne wird diffus gefärbt. Die Theilungen sind verhältnissmässig schön.

Resumé.

1. Die Essigsäure in Verbindung mit Reagentien, welche die erforderliche Festigkeit der Gewebe sichern, ist eine der wichtigsten Reagentien.

Bei allen essigsäurehaltigen, zweifachen Mischungen hat es sich übereinstimmend erwiesen, dass sie sowohl in der Erhaltung der gesammten Zellenmasse, wie auch im scharfen Hervortretlassen der Details eine hervorragende Rolle spielt.

2. Zeigte es sich, dass die vollkommensten Fixirer von Seiten der das Plasma par excellence erhaltenden Reagentien (Kalium bichromicum, Osmiumsäure) in ihrer Combination von Essigsäure zu erwarten sind. Die überaus grosse Fehlerhaftigkeit des Plasmas und die Leere der Kerne, welche wir bei Fixirungen ohne Kaliumbichromicum und ohne Osmiumsäure erhalten, steht im schroffen Gegensatze zu den massiven vollen Zellen bei Osmiumsäure oder Kalium bichromicum. Bei Jenen erleidet es keinen Zweifel, dass entweder das Fixirmittel selbst, oder die Behandlungen nach der Fixirung die Theile lösen, oder zu Grunde richten: die Wahrscheinlichkeit spricht dafür, dass die meisten Theile bei der Nachbehandlung zu Grunde gehen. Fischer hat gerade die durch chromsäure Salze und Osmiumsäure gewonnenen Peptonniederschläge unlösbar gefunden, während z. B. die Niederschläge von Alkohol und der $\frac{1}{2}$ %iger Pikrinsäure in Wasser lösbar sind. Ich kann nicht umhin, die bei meinen Untersuchungen so scharf hervorgetretene plasmaerhaltende Eigenschaft des Kali bichromicums und der Osmiumsäure mit diesen Resultaten Fischer's zu vergleichen; ja es zeugt die Uebereinstimmung bezüglich eben dieser beiden Reagentien dafür, dass wir uns hier nicht bloß einer Aehnlichkeit, sondern einer Gesetzmässigkeit

gegenüber befinden. Die Frage der Auslösungen wurde bisher neben den so sehr betonten Schrumpfungen und Schwellungen kaum gewürdigt; es zeigt sich aber nach meinen Untersuchungen, dass die ungünstigen Resultate zum grossen Theile auf Auslösungen zurückzuführen sind, auf Grund deren die Schrumpfungen eigentlich entstehen. Die grösste Auslösung beobachtete ich bei der Chromsäure, wo es bis zum Verschwinden des Plasma kommen konnte. Sublimat-, Pikrinsäure-, Alkohol-, Formalin-Präparate zeigen alle bedeutende Spuren dieser Auslösungen. „So meine ich, — sagt Heidenhain Lit. 28, — dass bei den Hodenzellen ein Theil der Zellensubstanz im Sublimat in Lösung geht.“ Es stimmt dies mit meinen Resultaten vollkommen überein, nur muss ich noch bemerken, dass die Auslösung nicht ohne Weiteres dem Sublimat selbst zuzuschreiben ist, da auch die Nachbehandlung in Betracht gezogen werden muss. Ich kann aber nicht die Ansicht Heidenhain's theilen, wenn er dieselbe bedeutende Auslösung auch auf die Flemming'sche Flüssigkeit ausdehnt. „Auch die Flemming'sche Lösung scheint bedeutende Mengen von Eiweiss abzulösen, und die berühmte „Klarheit“ solcher Präparate dürfte zum Theil darauf beruhen, dass die Dichtigkeit der Zellensubstanz durch Eiweiss-Ablösung gelockert wird.“ Diese Zeilen Heidenhain's stehen im Gegensatze nicht nur mit meinen Resultaten, sondern im Allgemeinen mit der bekannten Wirkung der Osmiumverbindungen, welche gegenüber den übrigen Flüssigkeiten sich eben durch die dichte, volle Conservirung der Zellen auszeichnen. Die allgemein bekannte, „berühmte Klarheit“ der mittelst Flemming'scher Lösung gewonnenen Bilder hängt eben von dem auf der Erhaltung der vollen Zellensubstanz beruhenden vorzüglichen Hervortreten der Zellengrenzen ab. Die anerkannte Vorzüglichkeit der durch Flemming'sche Lösung gewonnenen Bilder dürfte wohl nicht aus etwaigen zerstörenden Wirkungen der Flüssigkeit erklärt werden!

Kalium bichromicum-Essigsäure (Tellyesniezky).

3 gr. Kal. bi. 5 cem Essigs. 100 cem Wasser.

Da Kalium bichromicum neben Osmiumsäure das einzige Reagens ist, welches die Unlöslichkeit der fixirten Zellentheile sichert, so ist es bei den bekannten Nachtheilen der Osmiumsäure besonders zu würdigen und der Untersuchung werth. Die

einfache Combination mit Essigsäure zeigt schon gar nichts von jenen Eigenschaften des Kalium bichromicum, welche den guten Ruf desselben so sehr beeinträchtigte. Hingegen gelangt die Conservirung der Zellensubstanz am schönsten zur Geltung, wobei auch die Kerne scharfe Structuren zeigen. Versuche stellte ich an mit 2^o/_o—3^o/_o—3¹/₂^o/_o—5^o/_o—6^o/_oigem Kalium bichromicum und mit Combinationen von 5—10^o/_o Essigsäure.

Mangels Salamander- haben zum Zwecke der Vergleichung auch Tritonhoden gute Dienste geleistet, wobei auch verschiedene Organe anderer Thiere, so weit es möglich war, bisher schon untersucht wurden. Die prachtvollsten Leistungen bot es mir auch bei Säugethier- und Fischembryonen.

Die einfache Essigsäure-Combination von Kalium bichromicum — welche unter den so zahlreich empfohlenen Flüssigkeiten theils zufällig, theils auf Grund des zerstörten Rufes des Kalium bichromicum eigenthümlicherweise weggeblieben ist — ist auf Grund meiner Untersuchungen auch theoretisch begründet, indem sie die plasmaerhaltende Wirkung des Kalium bichromicum zur Geltung bringt, und eine allgemeiner anwendbare Flüssigkeit als die Osmiumverbindungen bietet. Meine bisherigen Versuche habe ich hauptsächlich an mit Mayer'schem Haemalaun in toto gefärbten, in Paraffin gebetteten Objecten angestellt. Ich kann es aber nicht glauben, dass bei der nachträglichen Färbung der Schnitte die schädlichen Einflüsse eher zum Vorschein kämen, als bei anderen Flüssigkeiten; bos um dem etwaigen Misslingen vorzubeugen und der leichteren Beurtheilung der Resultate halber habe ich dies erwähnt. Die auf die bezeichnete Weise erzielten Resultate können mit dem Zenker'schen verglichen werden; die Flüssigkeit besitzt die gesammten Vortheile der Zenker'schen, wobei noch die langwierige Auslösung des Corrosivs mit Jodtinctur und die dadurch bedingte bedeutende Alkoholverschwendung wegfällt. Die Anwendung derselben, wie auch die Frage der Percentuirung ist an keine heikle Vorschrift gebunden; das 3^o/_o-Kalium bichromicum mit 5^o/_o Essigsäure, als das am meisten erprobte, möchte ich bos der Formel zu Liebe empfehlen; ich lasse kleinere Stücke 1—2 Tage, grössere Stücke aber auch länger in der Flüssigkeit. Auswaschen in reichlichem Wasser, allmählich steigernde, mit 15^o/_o anfangende Alkoholbehandlung.

Inwiefern die Nachhärtung in reinem Kalium bichromicum den Objecten zum Vortheil gereiche, und inwiefern überhaupt die an sie geknüpften Erwartungen eintreffen, bleibt weiteren Versuchen vorbehalten.

Literatur-Verzeichniss.

1. Acquisito, V., Una nuova tecnica per la conservazione degli elementi del sangue etc. Montore zool. ital. 1894. Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. 1894.
2. Altmann, R., Ueber Kernstructuren und Netzstructuren. Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1892. Zeitschr. f. wiss. Mikr. IX. 1892.
3. Derselbe, Einige Bemerkungen über histologische Technik etc. Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1881.
4. Apáthy, Die Mikrotechnik der thierischen Morphologie. I. Abth. 1896.
5. Balbiani, E. G., Sur la structure intime du noyau du *Loxophyllum meleagris*. Zool. Anz. Bd. XIII. 1890. Zeitschr. f. wiss. Mikr. VIII. 1891.
6. Behrens, W., Tabellen zum Gebrauch bei mikroskopischen Arbeiten. Zweite Aufl. Braunschweig 1892.
7. Bolles Lee, Arthur, The Microtomist's vade-mecum. A handbook of the methods of microscopic anatomy. Fourth edition. London 1896.
8. Bolles Lee, Arthur et Henneguy, L. F., Traité des méthodes techniques de l'anatomie microscopique. Paris 1896.
9. Blum, F., Der Formaldehyd als Härtungsmittel. Zeitschr. f. wiss. Mikr. X. 1893.
10. Derselbe, Ueber Wesen und Werth der Formolhärtung. Anat. Anz. Bd. XI. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896.
11. Blum, J., Die Erfahrungen mit Formolconservirung. Ber. d. Senck. Naturf. Ges. Frankfurt 1896. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896.
12. Drüner, L., Studien über den Mechanismus der Zelltheilung. Jenaische Zeitschr. f. Nat. und Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1895.
13. Durig, Arnold, Das Formalin als Fixirungsmittel anstatt der Osmiumsäure bei der Methode Ramon y Cajal's. Anat. Anz. Bd. X. 1895.
14. Fisch, P. A., The use of formalin in neurology. Transact. amer. soc. XVII. 1896. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896.
15. Fischer, A., Zur Kritik der Fixirungsmethoden und der Granula. Anat. Anz. Bd. IX. 1894.
16. Derselbe, Neue Beiträge zur Kritik der Fixirungsmethoden. Anat. Anz. X.
17. Flemming, W., Beobachtungen über die Beschaffenheit des Zellkernes. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 13. 1876.

18. Derselbe, Zur Kenntniss der Gerüste im Zellkern und ihre Veränderung durch chromsaure Salze. Centralblatt f. d. medic. Wissenschaft 1879.
19. Derselbe, Beiträge zur Kenntniss der Zelle und ihrer Lebenserscheinungen. Arch. f. mikr. Anat. 16. 1879.
20. Derselbe, Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung. Leipzig 1882.
21. Derselbe, Neue Beiträge zur Kenntniss der Zelle. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 29. 1887.
22. Derselbe, Ueber die Wirkung von Chromosmiumessigsäure auf Zellkerne. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 45. 1895.
23. Fleisch, M., Die Anwendung von Gemischen der Chromsäure und Osmiumsäure zur Untersuchung des Gehörorganes kleiner Thiere. Arch. f. mikr. Anat. 16. 1879.
24. Gage, H. S., Picric and chromic acid for the rapid preparation of tissues for classes in histology. Proceed. amer. soc. microsc. 1890. Zeitschr. f. wiss. Mikr. IX. 1892.
25. Gerota, D., Contribution à l'étude du formol dans la technique anatomique. Internat. Monatschr. f. Anat. Phys. Bd. XIII. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896.
26. van Gehuchten, A., L'alcool acétique comme fixateur des oeufs d'Ascaris megaloccephala. Anat. Anz. 1888.
27. Hannover, A., Die Chromsäure, ein vorzügliches Mittel bei mikroskopischen Untersuchungen. Müller's Archiv 1840.
28. Heidenhain, M., Noch einmal über die Darstellung der Centralkörper durch Eisen-Hämatoxylin nebst einigen allgemeinen Bemerkungen über die Hämatoxylinfarbe. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896.
29. Derselbe, Ueber Kern und Protoplasma. Festschrift für A. von Kölliker.
30. Derselbe, Neue Untersuchungen über die Centrakörper und ihre Beziehungen zum Kern und Zellenprotoplasma. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 43.
31. Held, H., Beiträge zur Structur der Nervenzellen und ihrer Fortsätze. Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1897.
32. Hermann, F., Notiz über Anwendung des Formalins (Formaldehyds) als Härtungs- und Conservierungsmittel. Anat. Anz. Bd. IX.
33. Derselbe, Beiträge zur Histologie des Hodens. Arch. f. mikr. Anat. 1889.
34. Hopkins, G. S., Structur of the stomach of *Amia calva*. Proceed. Amer. soc. microsc. 1890. Zeitschr. f. wiss. Mikr. IX. 1892.
35. Hoyer (jun.), Ueber die Anwendung des Formaldehyds in der histologischen Technik. Verhandl. d. Anat. Ges. Strassburg.
36. Kaiserling, C. und Germer, R., Ueber den Einfluss der gebräuchlichen Conservirungs- und Fixationsmethoden auf die Grössenverhältnisse thierischer Zellen. Virchows Archiv 1893. Bd. 133.
37. Kellikot, D. D., Formalin in the zoological and histological laboratory. Transact. amer. microsc. soc. vol. XVII. 1896. Zeit. f. wiss. Mikr. 1896.

38. Klein, E., Observations on the structure of cells and nuclei. Quart. Journ. of micr. sciences. 1879.
39. Kolossow, A., Ueber eine neue Methode der Bearbeitung der Gewebe mit Osmiumsäure. Zeitschr. f. wiss. Mikr. IX. 1892.
40. Krauss, C., Formalin as a harding agent for nerve tissues. Transact. amer. microsc. soc. vol. XVII. 1896. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1896.
41. Lachi, P., Sul valore della Formalina per usi di microscopia. Monit. zool. ital. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1895.
42. Mann, G., A new fixing fluid for animal tissues. Anat. Anz. VIII. 1893. Zeitschr. f. wiss. Mikr. X. 1893.
43. Mercier, A., Die Zenker'sche Flüssigkeit eine neue Fixirungsmethode. Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. 1894.
44. Rabl, C., Einiges über Methoden. Zeitschr. f. wiss. Mikr. XI. 1894.
45. Rath, O., Beiträge zur Kenntniss der Spermatogenese von Salamandra maculosa.
46. Derselbe, Zur Conservirungstechnik. Anat. Anz. 1895.
47. Rawitz, B., Leitfaden für histologische Untersuchungen. Zweite Aufl. Jena 1895.
48. Derselbe, Ueber den Einfluss der Osmiumsäure auf die Erhaltung der Kernstructuren. Anat. Anz. X.
49. Reimar, R., Ueber das Formalin als Fixirungsmittel. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1895. XII.
50. Schultze, M., Kleinere Mittheilungen. 4. Beobachtung an Noctiula. Arch. f. mikr. Anat. II. Bd. 1866.
51. Zenker, K., Chromkali-Sublimat-Eisessig als Fixirungsmittel. Münch. med. Wochenschr. Bd. XXXXI. 1894. Zeitschr. f. wiss. Mikr. 1894. Bd. XI.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XIV.

Bilder der Zellen des Salamanderhodens nach den verschiedenen Flüssigkeiten.

Mit Ausnahme der 1. Figur, welche mit Reichert'schem Mikroskop Oc. 4 Obj. 4 gezeichnet wurde, sind sämtliche übrigen Figuren nach homogener Immersion ($\frac{1}{18}$ Apert. 1.30 Reich.) möglichst naturgetreu wiedergegeben. Die verschiedenen Farben der Figuren sind dahin zu verstehen, dass diese den für die betreffende Flüssigkeit vortheilhaftesten Färbungen entsprechen.

Fig. 1. Alkohol abs. Weigert'sche Färb. a—b. die Ränder des Schnittes, von welchen die verstümmelten Zellen (c. Spermatoocyten, d. Spermatogonien) sich gegen dem Centrum hin verzogen.

Fig. 2. Alkohol abs. Safr. Spermatogonie für die Darstellung der charakteristischen Wirkung des Alkohols.

Fig. 3. Chromsäure $\frac{1}{10}\%$. Safr. a. Spermatoocyten, b. Cystenzellen.

Fig. 4. Chromsäure $\frac{1}{2}\%$. Safr. Spermatogenie.

- Fig. 5. Chromsäure $\frac{1}{2}\%$. Safr. a. Spermatocten, b. Cystenzellen.
 Fig. 6. Chromsäure 1% . Safr. a. Spermatocten, b. Cystenzellen, c. Bindegewebskern.
 Fig. 7. Salpetersäure 2% . Safr. Spermatocten.
 Fig. 8. Salpetersäure $3\frac{1}{2}\%$. Safr. Spermatocten.
 Fig. 9. Salpetersäure 5% . Safr. Von der Peripherie des Schnittes. Neben dem Plasma sind auch die Kerne verstümmelt.
 Fig. 10. Wässr. gesätt. Pikrinsäure. Weigert'sche Färb. a. Spermatocten, b. Spermatocten, c. Bindegewebskern.
 Fig. 11a. Sublimat (Heidenhain). Safr. Spermatocten.
 Fig. 11b. Sublimat (Heidenhain) Safr. Spermatocten.
 Fig. 12. Formalin $\frac{1}{2}\%$. Safr. Die am meisten zwischen sämmtlichen Flüssigkeiten verstümmelten Spermatocten.
 Fig. 13. Formalin 10% . Safr. Spermatocten.
 Fig. 14. Osmiumsäure 1% . Safr. Spermatocten und Cystenzellen.
 Fig. 15. Osmiumsäure 1% . Safr. Spermatocten.
 Fig. 16. Kalium bichr. (Müller'sche Flüss.). Weigert'sche Färb. a. Spermatocten, b. Spermatocten, c. Bindegewebskerne.
 Fig. 17. Alkohol-Essigsäure. Safr. Spermatocten.
 Fig. 18. Alkohol-Essigsäure. Safr. Spermatocten.
 Fig. 19. Chroms.-Essigs. Hämat. a. Spermatocten, b. Spermatocten.
 Fig. 20. Sublimat-Essigs. Hämat. Spermatocten.
 Fig. 21. Pikrins.-Essigs. Weigert'sche Färb. Spermatocten.
 Fig. 22. Chroms.-Ameisens. Safr. Spermatocten.
 Fig. 23. Pikrins.-Schwefels. (Kleinenberg) Safr.
 Fig. 24. Pikrins.-Salpeters. Safr.
 Fig. 25. Pikrins.-Sublimat (Rabl). Weigert'sche Färb.
 Fig. 26. Pikrins.-Chroms. (Fol). Safr. Spermatocten.
 Fig. 27. Pikrins.-Chroms. (Fol). Hämat. Spermatocten.
 Fig. 28. Kalium bichr.-Osmiums. (Altmann). Safr. Spermatocten und Cystenzellen.
 Fig. 29. Kalium bichr.-Osmiums. (Altmann). Safr. Spermatocten.
 Fig. 30. Osmiums.-essigs.-chroms. (Flemming). a—b. Zwei an der Peripherie liegende Spermatocten. Der Kern des -a- ist fast homogen, dagegen der Kern des -b- zeigt scharfe Chromatinzeichnung. c. Zelle von der neunten Zellenreihe (von der Peripherie gerechnet), in welcher die nach der Peripherie liegende Hälfte des Kernes noch homogen ist; d. Typus der über der neunten Reihe liegenden Zelle.
 Fig. 31. Sublimat-Pikrins.-Tannin (Mann). Safr.
 Fig. 32. Osmiums.-Essigs.-Pikrins. (Rath). Safr.
 Fig. 33. }
 Fig. 34. } Salpeters.-Alk.-Chroms. (Perényi).
 Fig. 35. }
 Fig. 36. } Kalium bichr.-Essigs.-Subl.-Natrium sulf. (Zenker). 35, 36
 Fig. 37. } Eisenhäm.-Färb. nach Heidenhain und Safr. 37 Safr. 38
 Fig. 38. } Weigert'sche Färb.

(Aus dem anatomisch-biologischen Institut der Universität Berlin.)

Rudimentäre Eier im Hoden von *Rana viridis*.

Von

Franz Friedmann.

Hierzu Tafel XV.

Das Vorkommen von Zwitterbildungen bei Amphibien scheint verhältnissmässig lange bekannt zu sein. Schon 1879 erwähnt es, wie ich einer Literaturangabe von v. La Valette St. George entnehme (13), Balbiani in seinen „Leçons sur la génération des Vertébrés“. Im Laufe der Jahre hat sich dann speziell über Hermaphroditismus beim Frosch eine kleine, merkwürdigerweise fast nur von englischen Forschern gelieferte Literatur angesammelt. Soviel ich jedoch sehe, betreffen alle bisher mitgetheilten Fälle den braunen Grasfrosch. Bei *Rana viridis* scheint der Befund in der That zu den grossen Seltenheiten zu gehören, denn auch ich fand unter den Hoden von etwa 160 grünen Fröschen, die ich zu anderen Zwecken untersuchte, nur in einem Falle die gleich zu beschreibende Abnormität. Vorher sei mir jedoch eine kurze Uebersicht über die Literatur gestattet.

Der erste Forscher, der hermaphroditische Bildungen beim Frosch, wenn auch nur kurz, histologisch beschrieben hat, ist meines Wissens Pflüger (1), der bei seinen mühevollen Versuchen über die das Geschlecht bestimmenden Ursachen in den Hoden von drei braunen Grasfröschen „Graaff'sche Follikel mit kernhaltiger Hülle, zartem, sehr fein granulirtem Dotter, ungeheurem scharf und doppelt contourirtem Keimbläschen mit den bekannten zahlreichen, das Licht stark brechenden Keimflecken“ antraf. Schon vorher hatte Born (20) beobachtet, dass sich gar nicht selten in Froschhoden aller Entwicklungsstufen richtige, wenn auch unreife Eier entwickeln.

Sodann haben 1884 gleichzeitig zwei englische Zoologen, A. Milnes Marshall und A. G. Bourne, Fälle von Zwitterbildungen bei *Rana temporaria* mitgetheilt. Marshall (2)

beschreibt hauptsächlich 2 interessante Fälle: das eine Mal zeigte ein Männchen in beiden Hoden Eier, die zerstreut zwischen den Samenröhren eingekeilt waren „wedged in between the seminal tubules“ — ein Punkt, auf den wir später zu sprechen kommen. Der Müller'sche Gang, der ja normaler Weise im männlichen Geschlecht nur einen feinen Faden darstellt, ist hier ein Kanal von beträchtlicher Weite. — Im andern Falle besass ein Weibchen rechts eine Ovotestis, in der der Hodencharakter vorherrschend und die Eier, ebenso wie die des linksseitigen äusserlich normalen Ovariums, grösstenteils degenerirt waren.

Bourne (3) beschreibt ein Weibchen von *Rana temporaria*, welches auf der rechten Seite ein normal entwickeltes Ovarium besitzt, während links in das Ovarialgewebe ohne besondere Grenze ein Hodentheil mit wohl entwickelten Spermatozoen eingeschaltet ist.

Kent (4) glaubt beim Frosch in einem Fall eine rechteitige Ovotestis gesehen zu haben, hat aber eine mikroskopische Untersuchung nicht vorgenommen.

Hoffmann (5) fand bei einem braunen Grasfrosch, der noch im ersten Lebensjahr stand, eine Zwitterdrüse mit vorwiegend männlichem Charakter, die zahlreiche rudimentäre Eier, die grössten vom Durchmesser 0,07 mm, enthielt, welche „überall zwischen den Hodenschläuchen zerstreut“ lagen.

Ridewood (6) bemerkte bei einer *Rana temporaria* am linken Hoden eine makroskopisch sichtbare, dicht pigmentirte Ovarialportion; histologisch weiss er „der erschöpfenden Darstellung Knappes“ (?) über die Ovotestis nichts hinzuzufügen.

Smith (7) beschreibt eine *Rana temporaria* mit beiderseitiger Zwitterbildung: rechts war der männliche Charakter vorherrschend, doch fand sich am äusseren Rande der Geschlechtsdrüse ein kleiner Ovarialbezirk mit deutlichen Eiern, der mit dem Hodengewebe innig verbunden war; auf der linken Seite war ein mit normal entwickelten Eiern versehenes Ovarium vorhanden, an dessen äusserem und innerem Rande sich aber — ebenfalls in innigem Connex mit dem Eierstock — ein 2 bis 3 mm grosser Complex von Hodengewebe fand. Bemerkenswerth ist noch, dass dieser Frosch auf der rechten Seite den für das männliche Geschlecht charakteristischen Daumenballen besass, dass derselbe aber links vollkommen fehlte.

Gleichzeitig mit Smith beschrieb Latter (8) das Vorhandensein von Eiern im Hoden einer *Rana temporaria*. Auch er ist der Ansicht, dass die meisten Eier zwischen den Samenröhrchen liegen, dieselben ersetzen „ova apparently replacing the seminal tubes“, während einige Eier innerhalb der tubuli seminiferi gelegen sind; in letzterem Falle glaubt aber Latter eine Degeneration des übrigen Hodengewebes im Tubulus wahrzunehmen.

Mitrophanow, dessen Arbeit ich im Original leider nicht erhalten konnte¹⁾, sah, wie ich einem Referat Frank J. Cole's entnehme, in einem Falle am vorderen Ende eines rechtseitigen Froshodens einen besondern Lappen, den er für ein rudimentäres Bidder'sches Organ hält; im selben Hoden, der äusserlich einen durchaus männlichen Charakter besass, fand er grosse Zellen, die er mit Wahrscheinlichkeit für Eier hält, und sicher ein Ei in einem Tubulus seminiferus; der linke Hoden enthielt einzelne besondere Gebilde, deren Einatur aber zweifelhaft war.

Summer (9) erwähnt kurz einen Fall von „Hermaphroditism in *Rana virescens*“, der aber lediglich darin bestand, dass ein Männchen mit ganz normalen Hoden Ovidukte besass, deren Länge freilich nur den sechsten Theil der beim normalen Weibchen vorhandenen besass.

Die neueste Beobachtung von Zwitterbildung bei *Rana temporaria* stammt von Frank J. Cole (10): Ein Männchen besass links eine Ovotestis, die aus einem grösseren, dicht pigmentirten Ovarialabschnitt und einem kleineren pigmentfreien Hodentheil bestand und einige mehr oder weniger degenerirte Eier enthielt, während sich im rechten Hoden ein wohlentwickeltes Ei vorfand.

1) Mitrophanow Arbeiten aus dem zoot. Labor. der Universität Warschau IX, 7. Beilage 1894. Ein Fall von Hermaphroditismus beim Frosch. Ebenso wenig konnte ich die Mittheilungen dreier anderer russischer Forscher: Kartschaguine, Journ. de la section de la société des naturalistes. Moscou 1890 II. Pedaschenko, Revue des sciences naturelles St. Petersburg 1890. Eismönd, Séance de la section biologique de la société des naturalistes à Varsovie 1892“, die, wie aus einem Literatur-Verzeichniss Frank J. Cole's hervorgeht, ähnliche Fälle veröffentlicht haben, zu Gesicht bekommen.

Endlich sind noch zwei Fälle von Zwitterbildung bei Anuren zu erwähnen, die Spengel (11) bei *Pelobates fuscus* und *Bufo cinereus* beschrieben hat. Im ersteren Fall war die hintere Hälfte des linken Hodens durch zwei Eierstocksfächer ersetzt, deren Eier wie bei einem Weibchen schwarz pigmentirt waren und auch die Grösse reifer Eier besaßen, der rechte Hoden war normal. — Im zweiten Fall (bei *Bufo cinereus*) war die Zwitterbildung, wie Spengel hervorhebt, unabhängig vom Bidder'schen Organ, jenem merkwürdigen und in seiner Bedeutung noch durchaus räthselhaften Gebilde, das sich bei den Bufoniden in beiden Geschlechtern am oberen Rande der Sexualdrüsen findet und bis zu einer gewissen Stufe entwickelte Eier enthält. In dem Spengel'schen Falle fand sich vielmehr zwischen Hoden und Bidder'schem Organ jederseits ein Ovarium mit wohlentwickelten Eiern. Doch scheinen die Verhältnisse hier bei den Bufoniden ganz anders als bei den Raniden zu liegen und Zwitterbildungen hier (auch abgesehen vom Bidder'schen Organ, was ja regelmässig vorhanden ist), äusserst häufig zu sein. Dem Hoffmann (5) berichtet von den Krötenmännchen: „Fast in jedem Hoden findet man hier und dort zwischen den Hodenschläuchen selbst vollständig geschlechtsreifer Männchen grosse und wieder in Rückbildung sich befindende rudimentäre Eier —, eine Beobachtung die von Knappe (12), der zum Studium des Bidder'schen Organs eine grosse Anzahl von Kröten untersucht hat, für *Bufo calamita* und *Bufo variabilis* vollauf bestätigt wird und die auch ich nach meinen Präparaten von Hoden der gemeinen Kröte stützen kann, nur mit der Einschränkung, dass diese Eier nicht immer zwischen den Hodenschläuchen liegen, sondern, wenn sie wirklich ohne jeden Zusammenhang mit dem Bidder'schen Organ sind, auch bisweilen eine intratubuläre Lage zeigen.

Bei Urodelen ist, soviel ich weiss, Zwitterbildung erst einmal beschrieben und zwar von von la Valette St. George (13) bei *Triton taeniatus*: Der grosse gelblich gefärbte Eierstock lag hier jederseits lateral vom Hoden und zwar so, dass das bindegewebige Stroma, in das die Eier eingebettet waren, unmittelbar in das Hodengewebe übergang. Innerhalb der Hoden fand sich keine Spur von Eiern. —

Der uns vorliegende Fall betrifft ein ausgewachsenes Männchen von *Rana viridis*, welches gegen Ende August getödtet

wurde. Beide Hoden, die äusserlich durchaus den Charakter der männlichen Geschlechtsdrüse trugen, zeigen im Innern grosse Zellgebilde, die eine vollständige Identität mit den Eiern derselben Spezies besitzen. Glücklicherweise hatte ich beide Hoden nach verschiedenen sich einander ergänzenden Methoden behandelt, indem das eine Präparat mit dem Hermann'schen Gemisch (15 Th. 1% Platinchlorid, 4 Th. 2% Osmiumsäure, 1 Th. Eisessig) fixirt und dann die 5 μ dicken Serienschmitte zum Theil ungefärbt gelassen, zum Theil nach der von Hermann modifizirten Flemming'schen Methode in Saffranin und Gentianaviolett gefärbt wurden, während der Hoden der anderen Seite nach einer Fixation in dem hierfür ganz geeigneten Pikrinessigsublimatgemisch (Subl. conc. 1000 Th., Picrins. conc. 1000 Th., Eisessig 50 Th., Aq. dest. 2000 Th.) theils einfach mit einer schwachen Lösung von Böhmer'schem Hämatoxylin, theils nach der M. Heidenhain'schen Methode mit Weigert'schem Hämatoxylin und Eisenammoniakalaun mit vorangehender Bordeaux-Färbung behandelt wurde. Auf diese Weise konnte ich besser einen Einblick in die feineren strukturellen und tinktoriellen Eigenthümlichkeiten der merkwürdigen Gebilde gewinnen. Die zunächst dem Beobachter ins Auge springenden grossen wohlentwickelten Eier waren im einen Hoden in der Zahl von 10, im andern 5 vorhanden. Ihre Grundform, die auch in einigen Exemplaren vollständig hervortritt, ist rund; doch erscheinen sie auch oft in Anpassung an die umgebenden Lageverhältnisse als annähernd polygonale, viereckige oder auch elliptische Gebilde. Der Durchmesser der Eier ist verschieden gross, er beträgt 225 μ bis 500 μ . — Sämmtliche Eier liegen, wie man bei sorgfältigem Studium der Schnittserien an geeigneten Schnitten deutlich erkennen kann, innerhalb der Samenkanälchen, was ich besonders Marshall und Hoffmann gegenüber, die alle Eier als „zwischen den Hodenschläuchen gelegen“ beschrieben haben, betonen möchte. Freilich füllen sie die Tubuli seminiferi zum grossen Theil aus, so dass das übrige intratubuläre Hodengewebe, zumal an Schnitten, in denen die Eier in ihrem grössten Durchmesser getroffen sind, im Querschnitt nur noch als ganz schmaler Ring oder noch öfter als Halbmond zu sehen ist (Fig. 1). Gerade die Bilder letzter Art erinnern sehr an eine von v. la Valette St. George (14) gelegentlich der Be-

schreibung einer Zwitterbildung beim Flusskrebs gegebene Zeichnung.

Die Eier zeigen ein niedriges Follikelepithel, dessen Zellen dieselben länglichen flachen Kerne besitzen wie die Ovarialeier des Frosches. Das Protoplasma erscheint von ziemlich grob körnig-fädiger Struktur, die oft, wie z. B. auf Figur 1, eine undeutlich radiäre Anordnung, die aber vielleicht erst bei der Fixation entstanden ist, erkennen lässt. Das Protoplasma wird durch Osmiumsäure bald mehr, bald weniger gebräunt und nimmt durch Saffranin einen schwach röthlichen, nach der Eisenalaun-Hämatoxylinmethode behandelt einen bläulichen Farbton an.

Die für das reife Froschei so charakteristischen elliptischen Dotterplättchen sind noch nirgends vorhanden, wohl aber zeigen sämtliche Eier auf den mit Hermann'scher Flüssigkeit behandelten Präparaten eine ganz peripher gelegene Zone feinerer und gröberer Körnchen, die sich mit Osmiumsäure grau bis tief-schwarz färben und in denen man wohl die Anfänge der Dotterbildung zu erblicken hat. Sehr interessant scheint mir die Frage, woher und auf welchen Wegen die fettähnlichen d. h. Osmiumsäure reducirenden Nährsubstanzen in diese abnormen Hodencier gelangen und ob diese, wenn sie einmal vorkommen, etwa wie normale Hodenzellen ernährt werden. Doch möchte ich auf diesen Punkt hier nicht näher eingehen, da ich auf die Vertheilung und Bedeutung des Fettes und der fettartigen Substanzen in den Geschlechtsorganen der Amphibien in einer späteren Mittheilung zurückkommen werde. — In einem Ei sah ich auf Schnitten, die nach der Fixation mit Hermann'scher Flüssigkeit nicht mehr gefärbt waren, ausser jener peripheren aus geschwärzten Körnchen bestehenden Schicht noch in einer unmittelbar an das Keimbläschen angrenzenden Zone Anhäufungen von Fettkörnchen; ja auch in der Grundsubstanz des Keimbläschens selbst, sowie in einzelnen Nucleolen fanden sich körnige, von Osmiumsäure geschwärzte Einschlüsse.

Ebenso wenig wie typische Dotterplättchen war das im reifen Froschei stets vorhandene bräunliche Pigment in den Eiern vorhanden, was ich an den Pikrin-Essig-Sublimat-Präparaten erkennen konnte.

Dagegen fiel mir in den meisten Eiern eine ziemlich concentrisch mit der Kernmembran im Protoplasma verlaufende kör-

nige Schicht auf, die durch Osmiumsäure etwas mehr als das übrige Protoplasma gebräunt wird (Fig. 1) und die ich auch in älteren Ovarialeiern des Frosches sah. Diese annähernd kontinuierliche Zone, die auch Born (15) als „besonders körnig fädliche Schicht dicht um den Kern“, die bei Triton gegen Ende des zweiten Reifungsstadiums des Ovarialeies auftritt, erwähnt und zeichnet, aber nicht näher beschreibt, vermisste ich bei jüngeren Eierstockseiern: dagegen war hier öfter an einer engumgrenzten Stelle des Protoplasmas nahe der Kernmembran eine kleine Ansammlung einer körnigen, sich in Osmiumsäure etwas mehr bräunenden Substanz vorhanden. Daher glaubte ich in dieser die Anlage der Zone erblicken zu müssen. Erst später ersah ich aus der Litteratur, dass jene Ansammlung bereits von Cramer gesehen und als Dotterkern bezeichnet wurde; und O. Schultze (16) beschreibt in seinen „Untersuchungen über die Reifung und Befruchtung des Amphibieneies“ den Gegenstand näher: „Es lösten sich von den Enden des Dotterkernes, der sich mehr von dem Keimbläschen entfernt hatte, Körnchen los; diese verbreiteten sich in einer concentrischen dunklen Zone um das Keimbläschen. Schliesslich war die Stelle, wo der Dotterkern gelegen, kaum mehr in der Körnchenzone zu erkennen.“

Der Vollständigkeit wegen möchte ich noch einen Befund erwähnen, der mir an einem Ei, dem grössten von allen vorhandenen — es betrug $\frac{1}{2}$ mm im Durchmesser — auffiel. Das Protoplasma hatte an einer Stelle des Eiumfanges eine tiefe Delle, die sich bis nahe an den Rand des Keimbläschens einsenkte. Der so entstandene Hohlraum war auf einigen Schnitten theilweise von durch Osmiumsäure geschwärzten Kügelchen und einem körnigen Gerinnsel ausgefüllt. Ob die ganze Bildung ein Kunstproduct ist oder aber etwa den Beginn der Degeneration darstellt, wage ich an dem einen Exemplar nicht zu entscheiden, doch scheint mir das erstere fast wahrscheinlicher.

Das Keimbläschen besitzt in seinem ganzen Umfang und in sämtlichen Eiern amöboide Fortsätze; die Kernmembran ist sehr deutlich contourirt und nimmt durch Saffranin und Gentinaviolett einen violettbraunen Farbton an; die äusserst zart granulirte, durch Saffranin leicht rosa gefärbte Grundsubstanz ist durchsetzt von feinsten Mikrosomen, die sich mit Saffranin und Gentinaviolett rothblau, durch Hämatoxylin-Eisenalaun tief

blauschwarz färben. Das meistens noch ganz im Centrum des Eies gelegene Keimbläschen befindet sich in allen Eiern in dem Stadium der Entwicklung, das Born (15) als das fünfte in der Reifung des Tritonencies bezeichnet: es hat das Maximum seiner Grösse erreicht und die vorher quergewundenen „Chromatinfadenstränge“ haben sich zu schmalen, annähernd glatt contourirten Chromatinfäden reducirt, die im Vergleich zu der beträchtlichen Grösse des Keimbläschens einen verschwindend kleinen Raum in demselben einnehmen. Sie färben sich sowohl mit Safranin und Genitanviolett als auch nach der M. Heidenhain'schen Methode behandelt, recht intensiv, dagegen nicht so deutlich mit Böhmmer'schem Hämatoxylin. Der kleine Chromatinknäuel erscheint in einer Ausbreitung von ungefähr 20—50 μ , d. h. die Chromatinfäden finden sich auf etwa 4—10 auf einander folgenden 5 μ dicken Serienschnitten. Die kleinen chromatischen Fadenstücke besitzen, gerade wie dies Fick (16) für das Axolotlei und Rückert (17) für das Selachierei festgestellt haben, die mannigfachsten Formen (Fig. 2 a, b, c, d). Im Allgemeinen sind es kleine chromatische Stäbchen, bald glattrandig, bald mit feinsten zackigen Ausläufern, bald gerade gestreckt, bald hakenförmig gebogen oder wellenförmig geschlängelt. Durch Combination dieser Formen entstehen dann die sonderbarsten Chromosomenbilder (Fig. 2 a, d), die z. B. einem Fragezeichen, einem Posthorn ähnlich sehn. In seltenen Fällen (2 oder 3 mal) sah ich feinste chromatische Körnchen zu einer Kette zusammengeschlossen; auch die gablig getheilten Y-förmigen Chromosomen Fick's fand ich bisweilen; und endlich möchte ich noch eine Form erwähnen, die ich zu wiederholten Malen sehr deutlich sah: es sind zwei zierliche Kölbchen, zwischen denen ein überaus feiner chromatischer Verbindungsfaden ausgezogen ist (Fig. 2 c).

Im Bereich der Chromatinfäden finden sich, meist in noch dichterem Anhäufung als im übrigen Theil des Keimbläschens, wie ich in Uebereinstimmung mit Born und Fick gesehen habe, kleine, bisweilen blasse, meist aber wohlgefärbte Nucleolen. Zwischen den kleinsten und grössten Nucleolen finden sich alle möglichen Zwischenformen. Die grossen Nucleolen fehlen zwar nie in der Peripherie des Keimbläschens, wo sie meist in den pseudopodienartigen Ausbuchtungen der Kernsubstanz gelegen sind, doch kommen sie auch in sämtlichen Eiern, z. Th. sogar in recht

grosser Anzahl, durch das ganze Keimbläschen zerstreut vor; sie erreichen bisweilen eine enorme Grösse, sind meist von einem hellen Hofe, wo sich die Grundsubstanz des Kerns retrahirt hat, umgeben und sind oft von Saffranin dunkelroth gefärbt, häufig aber auch ganz blass geblieben. Ausser in der normalen Kugelgestalt kommen sie auch in den bizarrsten Formen, wurstförmig, eckig, oft deutlich aus einzelnen zusammengeballt, vor. Sehr häufig zeigen sie im Innern hellere Kreise, Vacuolen (Fig. 2 a). Alles dies ist nach Born charakteristisch für das vorerwähnte Stadium der Eireife.

Ausser den soeben beschriebenen, in beiden Hoden zusammen in der Zahl von 15 vorhandenen wohlentwickelten Eiern fanden sich im einen Hoden noch 3 bedeutend kleinere (90 μ , 70 μ , 45 μ im Durchmesser betragende) kuglige Gebilde, die ihrer ganzen Structur nach als degenerirende Eier aufzufassen sind. Dieselben lassen besonders deutlich ihre intratubuläre Lage erkennen: denn da diese Eier ganz bedeutend geschrumpft sind, so haben sie sich natürlich nach der Mitte des Tubulus zusammengezogen und liegen nun in der That fast ganz im Lumen desselben (Fig. 4). Denn dass diese Eier geschrumpft sind und früher bedeutend grösser waren, beweist der Umstand, dass sie sämmtlich im Centrum eines grossen kugligen Hohlraumes gelegen sind, den sie doch früher ausgefüllt haben müssen; und dass diese Verkleinerung oder Schrumpfung etwa ganz und gar oder zum Theil durch die angewandten Reagentien hervorgerufen ist, ist darum unwahrscheinlich, weil in diesen Eiern das Keimbläschen, dessen Substanz doch empfindlicher als die des Protoplasmas ist, gar nicht geschrumpft ist, indem weder zwischen ihm und dem Protoplasma ein Zwischenraum entstanden ist, noch auch der Kerninhalt sich von der Kernmembran zurückgezogen hat. Gleichzeitig zeigen diese Gebilde aber, dass die Entwicklung des Hodengewebes, d. h. der samenbildenden Elemente von der Entwicklung dieser abnormen Hodeneier im selben Tubulus gänzlich unabhängig ist. Denn während hier die Eier einer regressiven Metamorphose anheimfallen, blüht die Spermatogenese in dem Hodengewebe desselben Samenkanälchens (Fig. 4).

Betrachten wir nun diese degenerirten Eier genauer, zunächst die beiden ziemlich gleich beschaffenen grösseren, die 70 und 90 μ im Durchmesser betragen (Fig. 3).

Das Keimbläschen ist, wohl durch Wasserverlust, bedeutend verkleinert und enthält Nucleolen, die in Form, Grösse und Färbbarkeit sehr verschieden sind: manche sind zu unförmigen Klumpen geballt und von Saffranin dunkelroth gefärbt, andere besitzen annähernd normale Formen, wieder andere sind ganz bloss geblieben; die meisten aber zeigen Vacuolen und überhaupt Merkmale des nahen Unterganges.

Chromatinfäden sind in keinem dieser Eier zu erkennen, wohl aber erfüllen kleine chromatische Körnchen ziemlich dicht das ganze Keimbläschen.

Viel auffälligere Veränderungen hat aber das Protoplasma erlitten, die an den mit Hermann'scher Flüssigkeit fixirten und mit Saffranin und Gentianaviolett gefärbten Präparaten sehr deutlich hervortreten. Es hat sich in zwei, structurell und tinctoriell verschiedene Bezirke gesondert, die aber so unregelmässig verlaufen und überall Zacken und Ausläufer in einander senden, dass man selbst bei genauem Verfolgen der Seriensehnitte nicht mit voller Bestimmtheit anzugeben vermag, was mehr aussen und was mehr innen gelegen ist: die eine Schicht hat eine ausgesprochen körnige Structur und färbt sich — eine Erscheinung, die normales Protoplasma nicht zeigt — kolossal stark, bald mehr blaviolett, bald mehr rothviolett; sie bietet mit ihren zackigen, oft schon ganz losgesprengten Fortsätzen recht das Bild des körnigen Zerfalls. Die andere Schicht hat nur einen mattröthlichbraunen Farbton angenommen und ist annähernd homogen; auch sie besitzt zahlreiche Ausläufer, die sich als Balken und Zacken in die Lücken der andern Schicht schieben.

Noch weiter ist das kleinste, nur $45\ \mu$ im Durchmesser betragende Ei (Fig. 4) geschrumpft; dies befindet sich also wohl schon in einem vorgeschritteneren Stadium der Degeneration. Das ganze Protoplasma besitzt hier eine durchaus homogene Structur, nur dass einzelne Theile desselben mehr, andere weniger mit Osmiumsäure gebräunt worden sind.

Der Befund dieser drei degenerirten Eier erschien darum als besonders interessant, weil sich ziemlich genau dieselben seltsamen Formen in einem Bidder'schen Organ fanden, dessen sehr zahlreiche Eier (ich zähle auf einen $5\ \mu$ dicken Schnitt etwa 180) sämmtlich degenerirt waren. Es scheinen also die beschriebenen Veränderungen typische Degenerationserscheinungen un-

reifer, in ihrer Weiterentwicklung gestörter Amphibieneier zu sein. — Von Degeneration durch Pigmentbildung, durch Einwanderung von Granulosazellen oder durch Einwucherung von Blutgefässen, wie dies Knappe (12) für die zu Grunde gehenden Eier des Bidder'schen Organs beschrieben hat, habe ich weder auf meinen Präparaten von degenerirten Eiern des Bidder'schen Organs, noch auch in den oben beschriebenen degenerirten Hodeneiern des Frosches etwas gesehn.

Ueber die Bedeutung all' dieser merkwürdigen Eier im Hoden finde ich in der Litteratur nur eine höchst seltsame Behauptung Knappe's: dass nämlich sowohl in den Eiern des Bidder'schen Organs als auch in den gesondert von diesem im Krötenhoden vorkommenden sich Spermatoeyten und Spermatozoen bilden — wohl eine für unsere heutigen Kenntnisse von der Spermatogenese unhaltbare Annahme. Ich möchte einfach glauben, dass solche Eier im Hoden unter günstigen Ernährungsverhältnissen bis zu einer gewissen — in unserm Falle ziemlich hohen — Entwicklungsstufe reifen, um dann ebenso wie Ovarialeier, die nicht befruchtet werden, unterzugehen.

Die Entwicklungsgeschichte dieser Gebilde im Hoden ist natürlich an unserm einen Exemplar, in dem die Eier sämtlich das gleiche, noch dazu ziemlich hohe Entwicklungsstadium erreicht haben, zum Theil sogar schon degenerirt sind, nicht zu erforschen. Doch erscheint mir die Angabe Hoffmann's (5), dass bei manchen Krötenmännchen schon im Peritonealepithel des Hodens vereinzelte besonders beschaffene Zellen als Grundlage für die späteren Hodeneier vorkommen, plausibler als die Vermuthung von la Valette St. George's (14), dass in seinem Fall von Zwitterbildung beim Flusskrebs einige Spermatogonien „ihrem ursprünglichen Berufe untreu geworden, anstatt sich zu einer Summe von Spermatoeyten durch Theilung zu vermehren, einen kürzeren Weg eingeschlagen haben, der aus ihnen durch einfaches Auswachsen je ein Ei entstehen liess.“ — Man kann, wie mir scheint, in unserm Falle nur annehmen, dass einzelne wenige noch indifferente Keimzellen eines späteren Männchens merkwürdiger Weise eine weibliche Entwicklungsrichtung eingeschlagen haben.

Als oberflächliches Erklärungsprincip für unseren speciellen Fall lässt sich recht wohl jene alte Annahme verwerthen, die auch

Born (20) auf seine Fälle von Zwitterbildung passend fand: dass nämlich die Elementartheile der indifferenten Geschlechtsdrüse an sich die Möglichkeit der Entwicklung nach beiden Richtungen hin enthalten und dass der zu einer bestimmten Zeit nöthige Anstoss, „um den ersten Ausschlag nach einer Richtung hin zu geben und damit die Kette der in einander greifenden Wirkungen zum Abläufen zu bringen“ in unserem Falle da, wo er sonst normaler Weise alle Elemente zu weiterer Theilung (Spermatogonien, Spermatoeyten, Spermatiden) angeregt, hier und da eine Zelle des Keimepithels ausgelassen hat, so dass diese auf dem Wege einfacher Vergrösserung zur Eibildung hin fortgeschritten ist. Doch kann meiner Ansicht nach dieser Anstoss resp. sein Ausbleiben nur wirksam sein, solange die Keimzellen wirklich noch indifferent sind, aber nicht mehr, wenn sie sich schon zu Spermatogonien differenzirt haben, wie v. la Valette St. George es annimmt.

Es kann also unser Fall die von Kopsch und Szymonowicz (19) gemachte Annahme von specifisch männlichen und specifisch weiblichen Bezirken des Keimepithels nicht stützen, da die in unserem Falle verschwindend wenigen (im einen Hoden 13, im anderen 5) anscheinend regellos in die Hodenschläuche versprengten Eier doch wohl auch im Keimepithel versprengt zwischen der unvergleichlich grösseren Zahl der später zu Spermatogonien werdenden Zellen vorhanden waren, wie ich für unsern Fall vermuthe und wie es Hoffmann für die Krötenmännchen (s. o.) beschrieben hat. Dagegen würde die Kopsch-Szymonowicz'sche Hypothese passen für die von Bourne, Ridewood und Smith bei *Rana temporaria* und von v. la Valette St. George bei *Triton taeniatus* beschriebenen Fälle von Zwitterbildung. — Gerade die sich aus den oben erwähnten Fällen in Verbindung mit unserm Falle ergebende Thatsache, dass bei ein und derselben Species, wie beim Frosch, so mannigfache Formen von Zwitterbildung vorkommen können: grosse geschlossene Ovarialbezirke an Hodenbezirke grenzend, andererseits verschwindend wenige Eizellen in die grosse Masse des Hodengewebes versprengt, oder endlich beides gleichzeitig — scheint mir dafür zu sprechen, dass hier vorläufig noch keine Theorie alle Fälle zu erklären im Stande ist und dass nur die Untersuchung möglichst zahlreicher ganz junger Thiere, deren Geschlechtsorgane noch

undifferenziert sind, über die morphologischen und somit auch physiologischen Eigenthümlichkeiten der einzelnen Zellen des Keimepithels Aufschluss zu geben vermag. Dass für diese Untersuchungen gerade der Frosch ein geeignetes Objekt ist, schliesse ich aus einer sehr interessanten, wenn auch noch keineswegs exakt bewiesenen Angabe Pflüger's. Dieser Forscher kam nämlich, ausgehend von der Beobachtung, dass bei den jungen braunen Grasfröschen (in Utrecht, Königsberg und Bonn) die Männchen stets bei weitem in der Minderzahl waren, während sie bei den alten *Ranae temporariae* in gleicher Zahl wie die Weibchen vertreten waren, nach langen Untersuchungen zu der sicheren Annahme, dass der scheinbare Hoden des braunen Grasfrosches eine Zwitterdrüse ist, nur dass die Menge des Eierstocksgewebes sehr variabel und irregulär ist. „Bei den jungen Fröschen giebt es dreierlei Arten von Thieren: Männchen, Weibchen, Hermaphroditen. Im Laufe der Entwicklung verwandeln sich die Hermaphroditen in definitive Weibchen oder Männchen.“ Born (20) hingegen, der bei 1272 jungen, mit Pflanzen- und Fleischnahrung aufgezogenen *Ranae fuscae* den Procentsatz der Weibchen sogar auf 95 berechnen konnte, sodass hier die Männchen also nur 5% betragen, glaubt, diese fast ausschliessliche Entwicklung des weiblichen Geschlechts auf die Einflüsse der Gefangenschaft, speciell der inadäquaten Ernährung zurückführen zu müssen.

Sicher dürfte es von grossem Interesse sein, alle diese auf Grund überaus mühevoller Untersuchungen gewonnenen Resultate, speciell die oben citirten Anschauungen Pflüger's, mit Hilfe neuerer verbesserter Methoden systematisch zu prüfen, und ich hoffe, angeregt durch Herrn Geheimrath Hertwig, diese Untersuchungen, sobald es die Jahreszeit ermöglicht, beginnen zu können.

Zum Schlusse ist es mir Bedürfniss, dem Direktor des anatomisch-biologischen Instituts, Herrn Geheimrath Professor O. Hertwig, der meiner Arbeit jederzeit sein gütiges Interesse geschenkt und meine Bestrebungen wesentlich gefördert hat, auch an dieser Stelle meinen herzlichsten Dank auszusprechen.

Literatur-Verzeichniss.

1. Pflüger, Ueber die das Geschlecht bestimmenden Ursachen und die Geschlechtsverhältnisse der Frösche. Arch. f. Phys. Bd. 29. 1882.
2. Marshall, On certain abnormal conditions of the reproductive organs in the Frog (R. temp.). Journ. Anat. and Physiol. vol. 18. 1884, p. 121—144.
3. Bourne, On certain abnormalities in the common frog. Quart. Journ. microsc. Sc. vol. 24, 1884, p. 83—86.
4. Kent, A case of abnormal development of the reproductive organs in the Frog. Journ. Anat. and Phys. vol. 19. 1885.
5. Hoffmann, Zeitschr. für wiss. Zoolog. Bd. 44. 1886.
6. Ridewood, On an abnormal genital system in the male of the common Frog (R. temp.). Anat. Anz. vol. 3. 1888.
7. Smith, A case of hermaphrod. in the common frog (R. temp.). Journ. Anat. and Phys. vol. 24. 1890.
8. Latter, Abnormal reproductive organs in R. temp. Journ. Anat. and Phys. vol. 24. 1890.
9. Sumner, Hermaphroditism in *R. vivescens*. Anat. Anz. 1894. Bd. IX.
10. Frank J. Cole, On case of hermaphrod. in R. temp. Anat. Anz. 1895, Bd. XI.
11. Spengel, Arb. des zool.-zootom. Inst. Würzburg Bd. 3. 1876.
12. Knappe, Das Bidder'sche Organ. Morph. Jahrb. 1886.
13. v. la Valette St. George, Zwitterbildung beim kleinen Wassermolch (Trit. taen.). Dies Archiv Bd. 45. 1895.
14. Derselbe, Ueber innere Zwitterbildung beim Fusskrebs. Dies Archiv Bd. 39. 1892.
15. G. Born, Die Struktur des Keimbläschens im Ovarialei von Trit. taen. Dies Archiv Bd. 43, 1893.
16. O. Schulze, Unters. über die Reifung und Befruchtung des Amphibieneies. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 45. 1887.
17. Rud. Fick, Ueber Reifung und Befruchtung des Axolotleies. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 56. 1893.
18. Rückert, Zur Entwicklungsgeschichte des Ovarialeies bei Selachiern. Anat. Anz. 1892.
19. Kopsch und Szymonowicz, Ein Fall von Hermaphroditismus verus bilateralis beim Schwein. Anat. Anz. Bd. XII. 1896.
20. G. Born, Experimentelle Untersuchungen über die Entstehung der Geschlechtsunterschiede. Breslauer ärztl. Zeitschrift pro 1881, Nr. 3 ff.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XV.

Sämmtliche Abbildungen sind in ihren Contouren mit Hülfe des Abbé'schen Zeichenapparates in der Höhe des Objektisches entworfen.

Fig. 1. ist mit Zeiss Objektiv AA und Ocular 4 gezeichnet.

Fig. 2 a, b, c, d ist mit Himmler homogen. Immers. $\frac{1}{12}$ und Ocular Zeiss 2 gezeichnet.

Fig. 3. ist mit Zeiss Objektiv DD und Ocular 2 gezeichnet.

Fig. 4. ist mit Zeiss Objektiv DD und Ocular 2 gezeichnet.

Sämmtliche Figuren stellen mit Hermann'scher Flüssigkeit fixirte Präparate dar, Fig. 1—3 mit Färbung in Saffranin und Gentianaviolett, Fig. 4 ohne weitere Färbung.

Fig. 1. Schnitt durch einen Tubul. semin., der durch das in ihm liegende Ei grossentheils ausgefüllt wird und nur noch einen schmalen Halbmond von Hodengewebe zeigt.

Fig. 2 a, b, c und d. Segmente von Keimbläschen, in denen die Chromatinknäuel liegen. Sämmtliche 4 Zeichnungen stammen von verschiedenen Eiern.

Fig. 3. Ein Hodenei im Stadium der Degeneration.

Fig. 4. Schnitt durch einen Tubulus seminiferus mit reger Spermatogenese. Derselbe enthält in seinem Lumen ein kleines Ei im Stadium vorgeschrittener Degeneration.

Neues über petrificirte Muskulatur etc.

Von

Dr. **Otto M. Reis** in München.

In Bd. XXXXI und XXXXIV dieser Zeitschrift hat der Verfasser mikroskopische Untersuchungen über eine Phosphorit-Petrificirung der Muskulatur, des Nervensystems und der Lederhaut fossiler Würmer, Cephalopoden, Fische und Reptilien veröffentlicht, welche in zoologischen Kreisen ein viel grösseres Interesse erregten und besseres Verständniss fanden, als in paläontologischen; es sei daher gestattet, einiges Neue hier noch kurz

zu berühren, besonders auch einige Besprechungen der Petrificirungserscheinung in der neuesten paläontologischen Litteratur zu prüfen.

Abgesehen von einer kurzen Berührung der schon Newberry 1889 bekamten und von ihm abgebildeten (vgl. S. 264 Anm.) Thatsache durch O. Jaekel bei dem in Nordamerika gefundenen palaeozoischen Elasmobranchier *Cladodus* (*Cladoselache*) in Sitzber. der Ges. natf. Freunde zu Berlin 1892 (S. 80—92), hat besonders v. Ammon (vergl. Berichte des naturw. Vereins zu Regensburg 1894/95, V. Heft) die von mir bei *Ischyodus* dargestellten Einzelheiten, soweit sie makroskopisch zu beobachten sind, alle an einem neuen wohl erhaltenen Exemplar wiedererkannt.

Was nun meine Beobachtungen über Petrificirung der Muskulatur bei Reptilien betrifft, so ist neuerdings W. Dames gelegentlich eines „Beitrags zur Kenntniss der Gattung *Pleurosaurus* (H. v. Meyer)“ mit der Annahme einer neuen Entdeckung (cf. Sitzber. d. k. preuss. Akademie der Wissenschaften zu Berlin, 1896, S. 1109) aufgetreten. Er bespricht daselbst Abdrücke von Weichtheilen, welche ungefähr der Länge der einzelnen Wirbel entsprechen und bemerkt: „solche Eindrücke der Weichtheile sind meines Wissens an fossilen Wirbelthieren noch nicht beobachtet worden und ich bin Herrn Du Bois-Reymond zu lebhaftem Dank verpflichtet, dass er mich bei Besichtigung derselben sofort auf *Myocommata* hinwies.“ In einer Anmerkung macht Dames nur auf die Erwähnung der „Ligamentinscriptionen der Muskelmassen (*Myocommata*)“ bei *Ischyodus* in der oben erwähnten Schrift v. Ammon's aufmerksam, deren genauere Beschreibung und Abbildung für später in Aussicht gestellt sei!

Es muss hierbei Wunder nehmen, dass Dames mit keinem Wort auf das von mir verschiedentlich erwähnte Auftreten der *Myocommata* (Ligamentinscriptionen der Rumpfmuskulatur) zurückkommt und etwaige Beziehungen oder Verschiedenheiten im Vergleich mit der von ihm beobachteten Erscheinung aufdeckt. Ich habe „Ligamentinscriptionen“ nicht nur bei *Undina* (Paläontogr. Bd. XXXV, Taf. 2, Fig. 5) in allergrösster Deutlichkeit abgebildet, bin in meiner I. Detailabhandlung ausführlich darauf zurückgekommen (S. 493 und 513), habe auch daselbst Taf. XXX Theile der *Myocommata* von *Callopterus* abgebildet und von *Ischyodus*

erwähnt, sondern habe auch auf Abbildungen von *Acanthodes* nach Kner, *Chenacanthus* nach Traquair, *Agassizia* nach Vetter (bzw. S. 508, 509 und 519) verwiesen, wo eben die Myocommata in mehr weniger klarer Ausbildung die makroskopische Grundlage vermuthungsweise Deutung „versteinerten Fleisches“ bildeten¹⁾. Ausserdem sind diese Punkte in einem sachlichen Musterreferat von Dr. Rauff in dem von Dames redigirten Neuen Jahrbuch für Mineralogie 1895 ausführlichst erwähnt.

Wir sind also gezwungen, auf eigne Hand den Vergleich zu führen; die bezüglich der Präcision wenig vortheilhaft gewählten Worte „Eindruck der Weichtheile“ kann mit Zuhilfenahme der beigegebenen Figur vielleicht einigermaassen genügend ergänzt werden.

In den von mir beschriebenen und abgebildeten Fällen sind die Myocommata nicht substantiell erhalten, sondern treten nur als mehr weniger feine Furchen auf, worauf wir unsere Ansicht gründeten, dass Sehnensubstanz überhaupt nicht zur Verkalkung gelangen könne²⁾. Dieser Punkt bildet eine der wichtigsten Grundlagen der Theorie der Erklärung der Structurerhaltung der Muskelfasern in der Petrificationsmasse überhaupt, in der ich bis jetzt keinen Widerspruch erfahren habe.

In einem etwaigen Nachweis der Sehnensepten der Rumpfmuskeln bei *Pleurosaurus* läge aber ein Widerspruch, der von unserer Seite zu lösen wäre; die von W. Pütz gezeichnete Abbildung zeigt nun die segmentalen Querstreifen, welche „Eindrücke“ der Myocommata sein sollen, innerhalb des deutlichen Körpersaumes bei der allgemeinen Beleuchtung der Erhabenheiten der Platte von rechts, als einen nach aussen sich verlierenden dunkeln Strich, welcher von oben her durch eine Lichtlinie erhöht ist; der zeichnerische Eindruck ist der, dass man hier nicht

1) Ich mache nachträglich noch auf die schöne Abbildung bei Newberry (*Palaeoz. fish. of North.-Am., Un. St. Geol. Surv., Monographs XVI, Pl. XLIX, Fig. 2, tail and posterior body showing myocommata or septa dividing them*) aufmerksam.

2) Mikroskopische Querschnittsbilder, welche hie und da an Querschnitte von Sehnenfasern erinnern, erwiesen sich in allen Fällen als posthum oder vor der Verkalkung veränderte und geschrumpfte Partien von beiderseits oder ringsum in normalerer Struktur fortsetzenden Muskelfasern; ich betone dies als das Resultat verschiedentlich vorgenommener Nachprüfungen.

eine Furche, sondern eine erhöhte Partie vor sich habe. Ist dieser Eindruck korrekt, so wird man diesen erhöhten Streifen nur der Gesteinsmasse selbst zuschreiben können und seine Entstehung auf die Ausfüllung der Myoommata-Furchen zwischen der verkalkten Muskulatur zurückführen müssen, wie dies bei Fischen oft zu beobachten und von mir erwähnt ist. Die verkalkte Muskulatur erwähnt nun W. D a m e s an demselben Exemplar an mehreren Stellen des Knochengerüsts selbst; hier scheint sie sich zwischen den Knochen festgehalten zu haben, während sie sich ausserhalb desselben (d. h. im Bereich der „Myoommata-Eindrücke“) wohl bei der Auseinanderspaltung der Platten abgesplittert oder vorher chemisch aufgelöst haben kann.

Ist diese Deutung nicht richtig und sind die Striche, welche die Myoommata andeuten sollen, wirkliche Vertiefungen in der Gesteinsmasse (was die Abbildung nicht zeigt), so muss nach einer anderen Deutung gesucht werden. Von einem einfachen „Abdruck“ der Myoommata in weichem Zustande kann natürlich bei einem Reptil nicht die Rede sein, welches ganz zweifellos nach dem Urtheile Aller, wie sein lebender naher Verwandter *Sphenodon*, eine mit Hornschuppen versehene Haut hatte; besonders in dem vorliegenden Falle, dass diese Hornschuppen nicht auch im Gesteine abgedrückt sind, kann von einem „Abdruck“ der weichen Myoommata nicht die Rede sein. Wir müssten also hier einen vorhergegangenen Verkalkungsprozess des Sehngewebes annehmen. Für diesen Fall möchte ich daran erinnern, dass ich bei Fischen auch eine unter gewissen Umständen stattfindende Verkalkung der dem Sehngewebe histologisch viel näher stehenden Cutis nachgewiesen habe, welche ich auf abnorme Umstände des Hautgewebes zur Zeit der Laichperioden zurückführte (vgl. Arch. für mikrosk. Anatomie Bd. XXXIV, S. 111). Meine Uebertragung dieser Ansicht auf die von Eb. Fraas beobachtete Kammbildung bei *Ichthyosaurus* hat, wie ich mir nach brieflicher Mittheilung zu erwähnen erlaube, die lebhafteste Zustimmung bei Herrn Prof. Fraas gefunden. Es wäre möglich, dass auch hier im Princip Aehnliches vorläge; von jener sexuell hervorgerufenen Erweichung und Schwellung der Cutis könnten auch besonders in der dorsalen Thorakalregion Verbindungsstellen der Cutis mit den Myoommata, ja diese selbst in einiger Tiefe ergriffen werden und demgemäss auch verkalkt sein. Diese Mög-

lichkeit ist also vorhanden, wenn mir auch unsere erstere Deutung die wahrscheinlichere ist, dass einfach auch hier, wie überall, ein von der Gesteinsmasse gebildetes Negativ der Myocommata-furchen zwischen den verkalkten Myomerstreifen der Rumpfmuskulatur vorliege.

Dass wir hierauf so eingehend zurückgekommen sind, geschah besonders in Anregung zu etwas genaueren Darstellungen derartiger Befunde unter ausführlicherer Berücksichtigung der grundlegenden Arbeiten, damit ein Fortschritt in dieser Sache überhaupt möglich sei. Die Ergründung dieser Erscheinung ist ja nicht etwa eine aussichtslose nebensächliche Spielerei paläohistologischer Untersuchungen; sie hat nicht nur — wie der Nachweis der Identität der Erscheinung mit den älteren Harting'schen Petrifications-Experimenten an weichen organischen Substanzen darlegt, eine allgemeine Bedeutung, sondern sie kann auch besonders paläontologisch vielfach verwendet werden; ich habe selbst eine Anzahl kleinerer derartiger Beispiele schon früher besprochen und verweise heute nur noch auf die Bemerkung, welche Rauff bezüglich der Erhaltung fossiler Kalkschwämme macht (vgl. Neues Jahrb. für Mineralogie 1895 und Sitzungsber. der niederrh. Ges. in Bonn (natw. Section) 1894 S. 100—113) und auf meine Anwendung der Schrumpfungsercheinungen bei der eintretenden Verkalkung bezüglich der Erklärung eigenartiger Strukturen der erhärteten Hornfasern bei Acanthodes (Schwalbe's: Morphol. Arbeiten Bd. VI, S. 200).

Ein weiterer Punkt neuerer Untersuchung betrifft das Auftreten der Muskelverkalkung bei Pycnodontiden; ich selbst habe früher keinen Fall davon beobachtet und dies darauf zurückzuführen gesucht, dass dieselben keine Vertebratenfresser seien und eine in ihren Gedärmen gelöste Menge von Knochensubstanz sogleich nach dem Absterben noch den Process der Phosphoritisirung nicht rasch genug einleiten konnte, welche Anfangsmenge in Fällen eintretender völliger Phosphoritisirung dann durch allmähliche Zuführung weiterer Mengen löslicher phosphorsaurer Salze von aussen her vervollständigt werden musste.

Das paläontologische Museum in München hat nun in neuerer Zeit ein prachtvolles Exemplar des Pycnodontiden *Mesturus* aus dem lithogr. Schiefer erworben, welches die phosphoritisirte

Muskulatur an Stellen des abgebrochenen Schuppenkleids schon makroskopisch in deutlicher Weise zeigt; die Dicke der Lage ist gar nicht einmal gering und Herr Dr. Plieninger verfertigte Dünnschliffe, welche nicht nur die Muskelstructur in deutlichster Weise zeigten, sondern auch die bei *Ischyodus*, *Caturus* und *Leptothentis* beobachteten mikroskopischen Kryställchen von Kalkspath in ganz ähnlicher Einlagerung, Erhaltung und Grössenentwicklung aufweisen, was selbst in seiner Nebensächlichkeit die grosse Constanz der Art des Phosphoritisirungsprocesses beweist.

Wenn nun dies die Bedeutung der Pycnodontiden im oben angeführten Sinne erschüttern könnte, so ist dagegen zu bemerken, dass gerade *Mesturus* von dem Allgemeintypus der Pycnodontiden abweicht und seine Bezahnung auch auf die Möglichkeit ausgedehnterer Vertebratennahrung hinweist. Ueberhaupt ist wohl die Molluskennahrung bei den Pycnodontiden ebenso wenig exclusiv, wie bei den Holocephalen, wie es auch bei der Ernährungsweise nicht bloss auf die Art der Bezahnung allein, sondern auf die Entwicklung von Körperform und Flossenskelet, d. h. die Bewegungsart ankommt, da Vertebratenfresser auch viel beweglichere Geschöpfe sein müssen; auch hierin ist *Mesturus* nach der Widerstandsfähigkeit und Festigkeit der Flossenstrahlen, sowie der Entfaltung eines Schwanzstieles unter den Pycnodontiden bevorzugt zu nennen. Auch gewebig ist bei ihm das Haut- und Knochenskelet vollständiger als bei den übrigen Pycnodontiden; während z. B. in den Schuppen das Dentin bei gewissen Arten von *Gyrodus* nur sehr spärlich oder auch fehlend zu beobachten ist, besteht die reiche Dermalculptur bei *Mesturus* gänzlich aus Dentin¹⁾; dem Auftreten dieses älteren Structurtypus gemäss ist

1) Ich meine hiermit wirkliches Dentin, nicht die von Skupin sogenannten und fälschlich zum Dentin gerechneten Osteinröhrchen; Skupin hat auch das vereinzelte Auftreten von echtem Dentin bei *Gyrodus* nicht beobachtet (Arch. f. Naturgesch. Jahrg. 1896. Bd. I, Heft 2), wie er auch *Mesturus* nicht kennt; er verallgemeinert trotzdem seine isolirten Beobachtungen auf die Pycnodontiden, hier wie in anderen Fällen. Es ist zu bedauern, dass in dieser jedenfalls fleissigen Arbeit wichtige, zur Discussion gestellte Fragen histiogenetischer Entwicklung des gesammten Hautskelets (vgl. Jahrb. f. Miner. etc. 1895, S. 165) durch die dabei beliebte Begriffsaufstellung einfach ignorirt worden sind; wir kommen sehr bald eingehender hierauf zu

der Bestand des gesammten Hautskelets vollständiger als bei Gyrodus, ebenso das Knochenwachsthum normaler und ohne alle Degenerationsanzeichen; mir scheint auch dies für eine vorwiegend normalere Ernährungsweise zu sprechen.

Was den Nachweis von Hodenpetrificirung bei *Eurycormus* betrifft, so erwähnt A. S. Woodward, Cat. of foss. fish. Brit. Museum III S. 353, offenbar ohne noch meine auch 1895 erschienene Abhandlung zu kennen, von einem *Eurycormus speciosus* aus Kehlheim: „apparently showing traces of the ovaries.“

(Aus der Anatomischen Anstalt Freiburg i. B.).

Beiträge zur Lehre von den Sinnesorganen der *Hatteria punctata*.

Von

Gakutaro Osawa aus Japan.

Hierzu Tafel XVI, XVII u. XVIII und 22 Textfiguren.

In meinen wiederholten Publicationen habe ich bis jetzt über das Skelet-, Muskel- und Nervensystem, ferner über alle Eingeweideorgane der männlichen wie der weiblichen *Hatteria* sowie über die Haut dieses Thieres berichtet¹⁾. In der vorliegenden Arbeit möchte ich nun zum Schlusse noch die Verhältnisse der Sinnesorgane, wie des Gesichts-, Geruchs- und Sehorgans des betreffenden Thieres zur Rede bringen, um so der ganzen Monographie über die *Hatteria* eine vollständige

rück, da uns diese „vergleichenden Studien“ leider nicht weiter gebracht haben.

1) Osawa, Beitrag zur feineren Struktur des Integumentes der *Hatteria punctata*. Dies Arch. Bd. 47. 1896. — Derselbe, Beiträge zur Lehre von den Eingeweiden der *H. p.* Dies Arch. Bd. 49. 1897. — Derselbe, Beiträge zur Anatomie der *H. p.* Dies Arch. Bd. 51. 1898. — Derselbe, Nachtrag zur Lehre von den Eingeweiden der *H. p.* Dies Arch. Bd. 51. 1898.

Form zu verleihen; ich bin mir wohl bewusst, dass meine Darstellung keine vollkommene sein kann, da das Material in manchen Fällen nicht gut conservirt war und daher nicht in dem Maasse ausgenutzt werden konnte, wie es wünschenswerth gewesen wäre; doch darf ich vielleicht hoffen, dass die vorliegende Arbeit im Stande ist, einen, wenn auch nur allgemeinen Begriff von den Sinnesorganen der *Hatteria* zu geben.

Sehorgan.

Ueber das Sehorgan der *Hatteria* ist ausser der einfachen Angabe Günther's (77) bis jetzt nichts bekannt. Günther sagt: „The eye is protected above by an upper very short eyelid; the lower shut the eye entirely, and contains a cartilaginous subsemiglobular disk, as in *Agamoids* generally; a membrana nictitans and the lacrymal gland are present. The sclerotic ring is composed of seventeen bony lamellae. The iris is divided into two lateral halves by an upper and lower strip of accumulated elastic fibres covered with an intensely black pigment on the inner surface; the pupil appears, in preserved specimens, nearly round, but is slightly contracted vertically. The lens is, as in other lizards, globular, flattened in front, but *Hatteria* differs from them in not having a pecten.“

Ich werde nun gleich meine Befunde schildern und dabei in nachstehender Reihenfolge vorgehen:

1. Aeussere Form im Allgemeinen.
2. Netzhaut und Sehnerv.
3. Linse.
4. Glaskörper.
5. Chorioidea und Ciliarkörper.
6. Iris.
7. Sklera.
8. Cornea.
9. Augenlider und Conjunctiva.
10. Drüsenapparat und Augenmuskeln.

1. Die äussere Form des Sehorgans im allgemeinen.

Die Augenspalte beider Seiten wird vorn durch zwei Augenlider, ein oberes und unteres geschützt, welche an der äusseren Fläche mit gewöhnlichen, aber etwas feineren Hautschuppen ver-

sehen und von der umgebenden Hautstelle nur durch eine seichte Ringfurchung abgegrenzt sind. Die Innenfläche ist mit einer Schleimhaut überzogen, die sich auch auf die vordere Fläche des Augapfels selbst fortsetzt. Hinter der Augenspalte, am medialen Winkel derselben, findet sich eine halbmondförmige längsgerichtete Schleimhautduplicatur, die man als Nickhaut oder ein drittes Augenlid bezeichnet (Textfig. 1), und an deren hinterer Seite ein grosser Drüsenapparat, Harder'sche Drüse, angelagert ist.



Fig. 1.
Nickhaut mit der dahinter liegenden Harder'schen Drüse (Gl. H.) Rechte Seite, und fast in natürlicher Grösse.

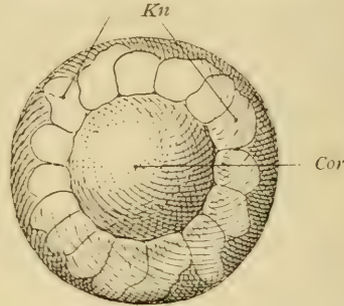


Fig. 2.
Knochenkranz der Sklera (Kn)
2 mal vergrössert. Cor = Cornea.

Der Augapfel selbst stellt die Form eines kurzen Kegels dar, welcher die Spitze nach hinten und die Basis nach vorn aussen zukehrt. Der Uebergang des Kegelmantels in die Kegelsbasis ist nicht scharf markiert, sondern nur allmählich. Hier findet sich eine Anzahl Knochenplättchen, die unter der Bezeichnung „Skleralknochen“ später genauer erwähnt werden sollen (Textfig. 2). Die nach vorn schauende Basis des Kegels wird durch die Cornea abgeschlossen, welche nach hinten direct an die vordere Augenkammer grenzt. Dieselbe liegt also wie gewöhnlich zwischen der Cornea einerseits und der Iris und Linse andererseits und stellt nur eine schmale Spalte dar. Die Pupillenöffnung ist bei der Hatteria eine senkrecht gestellte spindelförmige Spalte, durch welche man auf die vordere Fläche der Krystalllinse stösst. Dieselbe ist von vorn nach hinten abgeplattet und zeigt sich am Aequator durch das Vorhandensein des sogenannten Ringwulstes am breitesten. Der hinter der Linse gelegene Hohlraum ist mit dem gallertartigen Glaskörper ausgefüllt und hat als Wandung die gelb aussehende Retina, die dunklere Chorioidea und die helle Sklera. Der Eintritt des

Sehnerven am hinteren Pol des Augapfels ist durch eine kleine runde Grube ausgezeichnet, die der Fovea centralis bei anderen Thieren sehr ähnlich sieht.

2. R e t i n a.

Es giebt wenig Organe, welche so viele Forscher beschäftigt haben wie gerade die Retina, und dank der zahlreichen Untersuchungen, wie von H. Müller, Max Schultze und anderen späteren Forschern, sowie vor allem Ramon y Cajal in der letzten Zeit sind unsere Kenntnisse so weit vermehrt worden: Da hier nicht der Ort ist, darüber eingehend zu berichten, und da ferner von Merkel (134) bereits eine genaue Besprechung veröffentlicht worden ist, so beschränke ich mich auf die Aufzählung der auf die Reptilien, vor allem der Saurier bezüglichen namhaften Angaben.

H. Müller (146) giebt an, dass die Stäbchenschicht bei der Schildkröte dem Typus der Vögel sich nähere, dass dagegen in der Zwischenkörnerschicht schöne grosse verästelte Zellen vorkommen, welche an das gleiche Gebilde der Fische erinnern. „Bei manchen Amphibien“ (!) sagt er ferner, „finden sich blos einerlei Elemente in der Stäbchenschicht. So sind bei *Anguis fragilis* blos Zapfen vorhanden, welche mit einem Fettröpfchen versehen sind.“ Bei *Chamaeleon* fand er ferner Kamm und Fovea centralis und die allein vorkommenden Zapfen werden gegen die Fovea centralis zu immer länger, dünner, so dass sie Stäbchen gleichen. Hier werden alle anderen Schichten reducirt, und nur die äussere Körnerschicht wird mächtiger, indem die Zapfen längere Fäden aussenden, welche die an der Seite der Fovea liegenden zugehörigen Zellkörner erreichen. Im übrigen ist die Retina des *Chamaeleons* wie der gelbe Fleck des menschlichen Auges gebaut.

M. Schultze (186) erwähnt, dass bei den Eidechsen die Stäbchen ganz fehlen, und zweierlei Arten von Zapfen vorkommen. Die einen sind schlank und enthalten eine tief citronengelbe Pigmentkugel, während die zweite Art von Zapfen dicker und mit einer etwas blässeren Kugel versehen ist. Einwärts von dieser Pigmentkugel ist die Substanz der Zapfen mit diffusum gelben Pigment erfüllt. Zwischen den gelben Zapfen finden sich auch vereinzelt farblose Elemente von etwas gerin-

gerer Dicke. Die Aussenglieder des Zapfens sind sehr fein und kurz. In der Basis des Zapfens fand Schultze bei einem Osmiumpräparat einen abgestutzt kegelförmigen Körper von starkem Lichtbrechungsvermögen, welchen er für eine Licht concentrierende Linse hält. An der äusseren Körnerschicht sind nach Schultze zwei Körner vorhanden.

Im folgenden Jahre (187) beschreibt Schultze die sogenannten Doppelzapfen der Reptilien. Der Hauptzapfen ist in der Höhe der Membrana limitans externa zu einem dünnen Faden verschmälert, während der Nebenzapfen hier seine grösste Dicke hat und mit der bauchigen Anschwellung auf der Membran ruht, indem sein dünnstes Aussenglied der Aussenseite zugekehrt ist. Auch hier erhält der Hauptzapfen die einem Fetttropfen ähnliche Kugel, während in dem Nebenzapfen keine Spur davon vorhanden ist.

Hulke (94) untersuchte die Pigmentkügelchen des Zapfens eingehend. Es heisst bei ihm: „Its colour is yellow or pale-green in the toad, frog, triton, salamander, blindworm and lizard; while the land and water tortois and the turtle have also ruby beaded cones, the green beads lying in the smallest cones, the yellow in the intermediate, and the ruby in the largest.“ Ferner machte er auf das Vorkommen des Peeten bei der Eidechse und der Fovea centralis bei dem Chamaeleon aufmerksam, wie es auch H. Müller schon gethan hat.

Während Hulke den Unterschied zwischen Zapfen und Stäbchen als schwer bestimmbar bezeichnet, fasst Steinlein (202) den fettropfenlosen Zapfen als Stäbchen, bei den Doppelzapfen als einen Ersatzzapfen auf.

Morano (145) erwähnt, dass die Pigmentzellen der Eidechse in Gestalt und Grösse denjenigen des Tritons ähnlich sind und dass bei beiden Thieren orangegefärbte Fetttropfen in den betreffenden Zellen fehlen.

Leydig (123) erwähnt nur, dass das radiäre Fasersystem mitsammt der Membrana limitans einen Stützapparat vorstellt, und dass die Stäbchen Endorgane der Sehnerven sind.

Hoffmann, C. K. (90) schenkte der Retina der Reptilien grosse Aufmerksamkeit und sagt am Eingang des Kapitels: „So reich die Literatur an Untersuchungen über den Bau der Retina bei den Amphibien ist, so arm ist sie an Untersuchungen

über die Retina der Reptilien.“ Er unterscheidet fünferlei Pigmentkugeln des Zapfens: rothe, gelbe, grüne, blaue und farblose. Die rothen sind am meisten verbreitet. Die grünen und blauen scheinen ihm unmerklich ineinander überzugehen. In der Nähe der Pars ciliaris retinae sind die gefärbten fast vollkommen verschwunden. In jedem Innengliede des einfachen Zapfens unterscheidet auch Hoffmann ein planconvexes linsenförmiges Körperchen und ein Ellipsoid. An dem Osmiumpräparat sah er ferner aus der Substanz des Zapfennengliedes äusserst feine Haare ausgehen, welche das Aussenglied umgeben. Ausserdem hat das Aussenglied eine membranöse Hülle. Auch der Doppelzapfen wurde genauer untersucht. Die Nebenzapfen stimmen im Bau vollkommen mit dem einfachen Zapfen überein; der Hauptzapfen besitzt in seinem äusseren Ende ein planconvexes, linsenförmiges Körperchen, das nach dem Tode sich körnig trübt, während der übrige Theil des Innengliedes fein granulirt ist. Jede Hälfte des Doppelzapfens steht in Verbindung mit einem eigenen Korn, und von jedem dieser Körner entspringt eine Faser, Zapfenfaser, welche wie die einfache Zapfenfaser Varietäten zeigt. Die Körner des Nebenzapfens liegen unmittelbar unter der Limitans, die des Hauptzapfens mehr in der zweiten Reihe. Die äussere Körnerschicht besteht nach Hoffmann aus 3—4 Reihen Körnern. Die radialen Stützfasern bilden breite, platte Bänder mit deutlichen Kernen und blass-homogenem Inhalt. In der inneren Körnerschicht geben sie Fortsätze an die Körner ab, durchsetzen als feinkörnige, mehr rundliche pfeilerartige Stränge die äussere Körnerschicht, um dann die feinfaserigen Schultze'schen Körbe zu bilden.

In Bronn's Klassen und Ordnungen erwähnt Hoffmann eine Art sehr langer und schmaler Zapfen, bei denen die gefärbten Kugeln klein werden, ja sogar fehlen, und führt das Vorkommen dieser Zapfen auf die Existenz einer Fovea centralis auch bei der Eidechse zurück.

Auch Heinemann (86) betont, dass die Retina trotz zahlreicher Untersuchungen noch unvollkommen bekannt sei. Nach ihm fehlen bei den Schildkröten echte Stäbchen, indem die Aussenglieder der Sehzellen konisch oder stäbchenförmig und die Innenglieder kolbig beschaffen sind. Von Zapfen unterscheidet Heinemann solche mit Pigmentkugel, Kugelzapfen und solche

ohne Kugel. Ganz ähnlich ist die Retina der Saurier gebaut, nur ist das Stützfasersystem hier mächtiger entwickelt als bei den Schildkröten.

Angelucci (3) untersuchte das Verhalten der Pigmentzellen genauer und fand, dass die gelben Oeltropfen und die eigenthümlichen farblosen sogenannten aleuronoiden Körner innerhalb der Pigmentzellen von dem Vorkommen der Stäbchen abhängig sind. Bei den Lacerten, bei welchen bekanntlich die Stäbchen fehlen, liessen sich weder Tropfen noch aleuronoide Körner nachweisen, wohl aber bei den Amphibien und Säugern, denen die Stäbchen zukommen.

Denissenko (46), dem wir die genaue Untersuchung über den Bau der äusseren Körnerschicht verdanken, fand, dass die Elemente dieser Schicht bei der grünen Eidechse und dem *Tropidonotus natrix* zwar in einer oder zwei Lagen angeordnet sind, dass ihre centralen Fortsätze doch auf der ganzen Netzhaut eine bedeutende Verlängerung erreichen wie auf der Macula lutea. Die äussere Körnerschicht bei der grünen Eidechse weist ferner lange Hohlräume auf, welche nach Denissenko dadurch entstehen, dass die centralen Fortsätze durch breite Streifen sich verbinden.

Schiefferdecker (180), welcher speziell die radialen Stützfasern und die tangentialen Fulerumzellen H. Müller's bei vielen Wirbelthieren untersuchte, fand, dass die Amphibien in Bezug auf die betreffenden Gebilde dem Protopterus näher treten, während die Reptilien sich den Vögeln anschliessen. Bei dem Frosch sind mittlere, innere und äussere Fulerumzellen zu unterscheiden, und die Radialfasern sind ungemain stark entwickelt und enden einfach oder kurz getheilt. Bei den Reptilien fehlen die äusseren Fulerumzellen und die weniger mächtigen Radialfasern sind nach innen getheilt.

Chievitz (43) betrachtet das Vorkommen der Area centralis retinae als das gewöhnliche und will auch bei den Vögeln und Reptilien eine schwache Foveaeinsenkung fast nie vermisst haben. Die Area kann streifenförmig (*Crocodil*) oder rund (*Lacerta*) sein und steht zu Opticuseintritt in verschiedenen Lagebeziehungen, entweder nach oben, unten auch vorn oder auch nach hinten.

Die gewebliche Veränderung an der Fovea centralis beruht

auf der Anhäufung der Ganglienzellen zu mehreren Schichten, dem schiefen Verlauf der Fasern in der Körnerschicht, dem bogenförmigen Verlauf der Nervenfasern und der beträchtlichen Länge und Feinheit der percipirenden Elemente in der Stäbchenschicht.

Krause (109), welcher eine umfangreiche Arbeit über die Retina der Wirbelthiere veröffentlicht hat, hebt bei der *Lacerta agilis* das Vorwiegen der Zapfen, eine mehrfache Schichtung der Ganglienzellen und der inneren Körner, sowie eine dichtere Anhäufung der Nervenfasern (ganz wie in der *Macula lutea* des Menschen) als charakteristisch hervor. Die Zapfen kommen entweder als Doppelzapfen oder als einfache Zapfen vor. Es giebt 1.: einfache, kleine Zapfen mit einem kleinen Oeltropfen, einem achromatischen Paraboloid und einem Zapfenellipsoid, dann aber auch 2.: dickere Zapfen ohne Oeltropfen mit einem grossen Ellipsoid sowie Paraboloid. Die Doppelzapfen bestehen aus einem Hauptzapfen mit einem Oeltropfen, und einem dickbauchigen Nebenzapfen ohne solchen. Es giebt aber Doppelzapfen, deren Haupt- und Nebenzapfen jeweils mit einem Oeltropfen versehen sind. Die Stäbchen der *Lacerta* sind schlanker, haben mehr cylindrische Innenglieder und gleichen den Zapfen ohne Oeltropfen. In der Nähe der *Ora serrata* fand Krause noch eine zweite Art Stäbchen, welche ein zugespitztes Aussenglied und ein Ellipsoid, aber kein Paraboloid besitzen. Die *Area centralis*, welche bei den Lacerten 0,5 mm oberhalb der *Papilla optica* liegt, ist durch vermehrte Stäbchen-Zapfenschicht, sowie Vermehrung der Anzahl der Körner und Ganglienzellen charakterisirt. Die *Fovea centralis* zeigt sich als eine kleine Einbiegung im Centrum der *Area*.

In Bezug auf den Sehnerven fand Deyl (48), dass das genannte Gebilde bei den Amphibien durch bindegewebige Elemente in Bündel und bei den Vögeln in Falten gelegt ist. Den Uebergang von den Amphibien zu den Reptilien bilden die Schildkröten, ihnen schliessen sich dann Alligator und *Chamaeleon* an, und das Endglied wird durch die Eidechsen dargestellt, welche dann den Vögeln am nächsten stehen.

Die Retina der *Hatteria*. (Fig. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, Fig. 9, 10, 11, 12, 13, Taf. XVI, Fig. 16, Taf. VII)

setzt sich wie gewöhnlich aus folgenden Schichten zusammen:

1. *Margo limitans internus*.

2. Nervenfaserschicht.
3. Ganglienzellenschicht.
4. Innere moleculäre Schicht.
5. Innere Körnerschicht.
6. Aeussere moleculäre Schicht.
7. Aeussere Körnerschicht.
8. Limitans externa.
9. Stäbchen- und Zapfenschicht.
10. Pigmentepithelschicht.

Der *Margo limitans* (*l. i.* Fig. 1 Taf. XVI), der bekanntlich durch die Zusammenfügung der Basalkegel der Müller'schen Stützfasern dargestellt wird, ist bei der Hatteria nicht glatt, was wohl von ungeeigneter Conservirungsweise und dadurch verursachte Schrumpfung des Gewebes herrührt. An vielen Stellen sieht man hängengebliebene Fetzen des Glaskörpers.

Die Nervenfaserschicht (*N. f.* Fig. 1 Taf. XVI und Fig. 4, Fig. 11)

besteht aus den Faserelementen des Opticus, welche von der Papilla optica aus nach allen Seiten ausstrahlen. In der Nähe der genannten Stelle besteht eine dicke Schicht von Fasern, welche nach dem Ciliarrand immer mehr abnehmen. Etwa in der Mitte zwischen der Papilla optica und dem Ciliarrand sind mehrere Fasern übereinander geschichtet und weiter nach vorn nur 1 oder 2 Fasern. Am Ciliarrand schliesslich werden die Nervenfasern fast unsichtbar.

Die Nervenfasern entbehren der Markscheide, sind von zerstreuten rundlichen oder spindelförmigen Gliazellen begleitet und liegen in den Maschenräumen der Müller'schen Stützfasern.

Die Ganglienzellenschicht (*G. z.* Fig. 1, Fig. 5, Fig. 11 Taf. XVI)

wird durch grosse multipolare Nervenzellen hergestellt, welche glaskörperwärts von der inneren moleculären Schicht dieser letzteren direct anliegen, aber da, wo die Nervenfaserschicht schmaler

geworden ist, auch den *Margo limitans internus* berühren. Neben den grossen Zellen gibt es auch etwas kleinere (*G. z.* Fig. 5 Taf. XVI), welche fast nur aus einem runden Kern zu bestehen scheinen, oder an denen man ausserdem noch eine kleine Protoplasmahülle erkennt. Die Zellen liegen in der Nähe der *Papilla optica* nur in einer Lage und weit voneinander getrennt (Fig. 11 Taf. XVI), weiter peripherwärts kommen sie näher aneinander und stehen in 2, 3 Lagen übereinander, so dass sie in der mittleren Strecke zwischen der *Papilla optica* und dem Ciliarrand ein gedrängtes Aussehen (Fig. 1) darbieten, um dann weiter nach vorn an Anzahl wieder abzunehmen und an dem Ciliarrand nicht mehr erkennbar werden.

Die innere moleculäre Schicht (*i. m.* Fig. 1, Fig. 6 Taf. XVI).

Auch diese Schicht variirt vom Centrum nach der Peripherie in ihrer Stärke. Am dicksten ist sie in der mittleren Strecke zwischen der *Papilla optica* und dem Ciliarrand, um dann nach beiden Seiten hin allmählich schwächer zu werden und an den beiden genannten Gegenden zu verschwinden. Die ganze Schicht besteht aus der *Hornspongiosa* und ganz feinen Fasern, welche in verschiedenen Richtungen verlaufen, einander kreuzen und dadurch ein sehr kleinmaschiges Netzwerk herstellen (Fig. 6). Die Fasern entstammen theils den Fortsätzen der über und unter der Schicht liegenden Nervenzellen, theils den kleinen Seitenzweigen der diese Schicht senkrecht durchsetzenden Stützfasern. Mitunter finden sich innerhalb dieser Schicht hie und da kleine Nervenzellen eingestreut, im Uebrigen sieht man die Zellelemente der Ganglienzellenschicht und der innersten Reihe der inneren Körnerschicht nicht nur ihr direct anliegen, sondern zum Theil in sie hineinragen.

Die innere Körnerschicht (*i. K.* Fig. 1, Fig. 7 Taf. XVI).

Die Dicke dieser Schicht verhält sich so wie bei der vorigen. In der Mitte zwischen dem Ciliarrand und der *Papilla optica* also liegen 10—15 Zellelemente übereinander, welche in der inneren, also glaskörperwärts liegenden Hälfte dichter gruppirt sind und der inneren molecularen Schicht direct anliegen, während sie in

der äusseren Hälfte eine lockere Anordnung darbieten und mittelst eines wabenartigen Gewebes an die äussere moleculare Schicht angrenzen (Fig. 1). Gegen den Ciliarrand und die Papilla optica zu nimmt ihre Anzahl immer mehr ab. Die Zellelemente dieser Schicht, welche nach Ramon y Cajal aus geschichteten, diffusen Spongioblasten, sowie nervösen Spongioblasten bestehen, lassen sich an Hämatoxylin-Eosinfärbpräparaten in zwei Theile eintheilen. Die einen, welche direct der inneren moleculären Schicht anliegen oder sich in deren Nähe befinden, haben um den runden blauen Kern eine rothgefärbte spindelförmige oder zackige protoplasmatische Hülle, welche hie und da in feine Fortsätze ausgeht. Die zweite Art der Zellen besitzt eine minimale Hülle um den blauen Kern, so dass sie bloss aus dem letzteren zu bestehen scheinen. Als ein drittes Zellelement dieser Schicht lassen sich hier noch die Kerne der Müller'schen Stützfasern anführen, welche meistens spindelförmig, und namentlich bei Carminpräparaten blasser gefärbt sind und stets im Stamm der Stützfasern ihren Sitz haben.

Die äussere moleculäre Schicht (*a. m.* Fig. 1,
Taf. XVI)

verhält sich in Bezug auf ihre Dicke und Ausbildung wie die vorher genannte Schicht. Sie bildet eine schwache Lage, welche nur in der mittleren Strecke zwischen dem Ciliarrand und der Papilla optica als eine wohl differenzirte erscheint und nach beiden Seiten hin aber bald so schwach wird, dass man sie als eine selbstständige Schicht nicht mehr erkennt, indem ihr feinfaseriges Netzwerk in das wabenartige Gewebe der äusseren und inneren Körnerschicht übergeht. Als den horizontalen Zellen Ramon y Cajal's angehörig lassen sich wohl jene runden oder querovalen Kerne anführen, welche direct an dieser Schicht angelehnt oder manchmal in derselben zerstreut liegen.

Die äussere Körnerschicht (*a. K.* Fig. 1, Fig. 8,
Fig. 9 Taf. XVI).

Auch diese Schicht ist in der Mitte zwischen dem Ciliarrand und der Papilla optica am meisten ausgebildet und besteht aus mehreren Reihen Körnern, welche nach beiden Seiten hin an Anzahl abnehmen. In der Nähe der Papilla optica kann

man jedoch immer noch zwei Reihen von Körnern unterscheiden, wenn auch diese nicht mehr dicht nebeneinander stehen, am Ciliarrand dagegen wird dieses Verhalten viel eher verwischt, indem die Sezellen ihre charakteristische Form einbüßen und die Elemente der inneren Körnerschicht sich hineinmischen (Fig. 12 Taf. XVI). In der äusseren chorioidalwärts liegenden breiteren Hälfte dieser Schicht ist der Zusammenhang dieser Körner mit den Sezellen sehr deutlich, sie sind nämlich in den breiten glaskörperwärts gerichteten Verlängerungen der Sezellen eingeschlossen, welche letztere von da aus nach einwärts gegen die äussere moleculäre Schicht zu fadenförmig auslaufen, wodurch die wabige Structur der inneren Hälfte der äusseren Körnerschicht zum Theil bedingt wird. Flächenschnitte dieser Körnerschicht können das erwähnte Verhalten der beiden Abtheilungen auch illustriren. Auf dem Schnitte (Fig. 9 Taf. XVI), welcher durch die äussere Hälfte geführt worden ist, sind die Körner (Kerne der Sezellen) regelmässig pflasterartig geordnet, wobei jedes Korn eine mehr oder weniger breite Hülle um sich hat. Auf dem Flächenschnitt durch die innere Abtheilung (Fig. 8 Taf. XVI) der äusseren Körnerschicht sieht man dagegen ein unregelmässig geformtes Maschenwerk aus schmalen oder breiten Lamellen, auf welchem oder in dessen Maschenräumen die Kerne unregelmässig zerstreut liegen¹⁾.

Die Membrana limitans externa (*l. e.* Fig. 1,
Taf. XVI)

lässt sich, soweit die Sezellen reichen, direct oberhalb der äussersten Reihe der vorhin genannten Sezellenkerne als eine feine Linie erkennen, nicht aber als eine scharfe, sondern ihre Contour ist mehr oder weniger uneben, und manchmal mit feinen Cilienbüscheln versehen.

Die Schicht der Stäbchen und Zapfen (*Z.* Fig. 1,
Z. St. Fig. 2, Fig. 10, Taf. XVI).

Diese umfasst den kernfreien Theil der Sezellen. Bei der

1) Mir kommt es vor, dass manche Kerne dieser Hälfte nicht den Sezellen angehören, sondern eher mit den Elementen der äusseren moleculären Schicht in Zusammenhang stehen; wenigstens dem äusseren Aussehen nach sind sie den letzteren ähnlicher.

Hatteria kommen ausser den bei den Sauriern als Regel geltenden Zapfen auch noch Stäbchen vor. Die Zapfen weisen die Form von Flaschen auf, welche mit ihrer Basis auf der Limitans externa aufsitzen und mit ihrem spitzen Mundstück nach chorioidalwärts sehen. An ihnen (Z. Fig. 2 Taf. XVI) kann man auch ein kurzes, spitz zulaufendes Aussenglied und ein bauchig aufgetriebenes Innenglied unterscheiden; an der Grenze zwischen dem Innen- und Aussenglied findet man bei fast allen ein helles rundes Kügelchen, Oelkügelchen der Autoren (*Oel*), und an der Basis gegen die Limitans externa manchmal auch ein zweites meist elliptisches Gebilde, Ellipsoid der Autoren (*Ellip.*). Der zwischen den beiden Gebilden liegende Theil des Zapfens ist entweder fein granulirt oder fast homogen. Der Zapfenkörper ist bis zur Limitans externa ziemlich breit, direct oberhalb oder unterhalb derselben bekommt er aber eine merkliche Einschnürung und setzt sich in Zapfenfasern, wie bereits oben bei der äusseren Körnerschicht erwähnt, nach glaskörperwärts fort. Eine andere Art Zapfen bekommt ziemlich weit oberhalb der Limitans externa schon eine Verschmälerung, so dass ihr Innenglied gegen die Limitans zu spindelförmig wird; manchmal enthält ein solcher Zapfen in seinem Innenglied, ehe dieses in den spindelförmigen Fusstheil übergeht, an der Grenze ein kleines grünlich schillerndes Körperchen. Ob ein solcher Zapfen als der Hauptzapfen eines Doppelzapfens gedeutet werden darf, muss ich dahin gestellt sein lassen. An einem Isolationspräparate sah ich viele Zapfen zu zweien gruppiert, aber sehr selten am Fuss miteinander verwachsen.

Als Stäbchen (*St.* Fig. 2 Taf. XVI) bezeichne ich bei der Hatteria ein solches Gebilde, welches viel schmaler als der Zapfen gestaltet und mit einem langen, fast cylindrischen Aussenglied versehen ist. Das Aussenglied ist stark lichtbrechend und weist bei genauerer Betrachtung feine Querstriche auf, welche übereinander geordnet sind. An der Grenze gegen das Innenglied befindet sich ebenfalls wie beim Zapfen ein helles, meist rundes Oelkügelchen (*Oel*). Das Innenglied ist entweder in seiner ganzen Länge gleich breit oder wird gegen die Limitans externa allmählich schmaler. Bei vielen Stäbchen lässt sich auch ein Ellipsoid (*Ellip.*) nachweisen; der zwischen dem Oelkügelchen und dem Ellipsoid liegende Abschnitt des

Innengliedes ist fein granulirt oder öfter fast homogen und grünlich schillernd. Der unterhalb der *Limitans externa* gelegene Theil des Stäbchens, die *Stäbchenfaser*, schliesst den zugehörigen Kern (*K.*) in verschiedener Höhe in sich ein und geht weiter glaskörperwärts mehr oder weniger in feine, manchmal verzweigte Fasern aus. Die Endigungsweise dieser Fasern auf der äusseren moleculären Schicht selber konnte ich wie diejenige der Zapfenfasern nicht mit Sicherheit verfolgen. Ob diese Form der Sehzellen auch als modificirte Zapfen zu betrachten ist, scheint mir sehr fraglich. Bemerkt sei noch, dass ausser den beschriebenen Zapfen und Stäbchen auch Gebilde vorkommen, von denen man nicht weiss, ob man sie zu den Zapfen oder Stäbchen rechnen soll, — eine Art Uebergangsform zwischen den beiden. Ebenso schwankt die Dicke der beiden Sehzellen; man kann bei der *Hatteria* im allgemeinen die Stäbchen als halb so dick wie die Zapfen schätzen (*Z. St.* Fig. 10, Taf. XVI), doch gibt es viele Uebergangsstufen.

Bezüglich der Vertheilung beider Elemente lässt sich bestimmt sagen, dass die Zapfen in der Nähe der *Papilla optica* vorherrschen, ja sogar die einzigen Sehzellen vorstellen, während die Stäbchen nach dem Ciliarrand hin immer zahlreicher auftreten, obwohl die Zapfen auch nicht ganz fehlen.

Die Pigmentschicht (*P.* Fig. 11, 13, Taf. XVI; Fig. 16, Taf. XVII)

besteht aus einer Reihe von Zellen, welche der Glaslamelle der *Chorioidea* aufsitzen. Die Zellen sind auf dem Flächenbilde polygonal, meist hexagonal und auf der Profilansicht kegelförmig; die Spitze des Kegels wird von dunklen, meist bacillenartigen Pigmentkörperchen eingenommen, welche nach der Kegelbasis hin in mehr oder weniger beträchtlicher Ausdehnung streifenförmig ausstrahlen; die pseudopodienartigen Ausläufer, welche nach den Sehzellen hinausgehen, wie man sie bei *Chamaeleon* wahrnimmt, habe ich bei der *Hatteria* nicht beobachtet. Die helle protoplasmatische Abtheilung der Pigmentepithelien sitzt, wie gesagt, der Glaslamelle fest auf und lässt einen rundlichen Kern erkennen.

Sowohl die Form der Zellen als auch die Vertheilung der Pigmentkörner ist nicht immer eine einheitliche. Im allgemeinen

sind die Zellen am hinteren Augengrund niedriger und kleiner und die benachbarten stehen deutlich von einander getrennt (*P. Fig. 16, Taf. XVII*); auch die Einlagerung der Pigmentkörner ist weniger dicht. Nach vorn gegen den Ciliarrand wird die Lage der Zellen gedrängter, die letzteren nehmen auch an Grösse zu und ihre Gestalt wird mannigfaltiger, indem manche pilzförmig aussehen, andere keulenförmig, wieder andere cylindrisch, kubisch u. s. w. Die Pigmentirung wird dichter und ausgedehnter, so dass selbst der basale protoplasmatische Theil dunkel erscheint und vom Kern nichts zu sehen ist (*P. Fig. 13, Taf. XVI*).

Stützfasern der Retina.

Die von H. Müller entdeckten Fasern durchsetzen die ganze Dicke der Retina vom Margo limitans internus bis zur Membrana limitans externa. Der Margo limitans internus wird bekanntlich durch die verbreiterten Fussstücke der genannten Fasern erzeugt. Auf dem senkrechten Durchschnitt der Retina erscheinen die Fussstücke kegelförmig (*Stutzf. Fig. 1 Taf. XVI*) auf dem Flächenschnitt dagegen (*Fig. 3, Taf. XVI*) unregelmässig sternförmig. Mittelst vieler Fortsätze verbinden sich die benachbarten Elemente und stellen ein Netzwerk her, in dessen Maschen die Opticusfasern und nach aussen davon die Ganglienzellen eingelagert sind. Die Fortsetzung der Spitze des Kegels ist nach der Aussenseite gerichtet, geht zunächst durch die innere moleculäre Schicht, wobei sie auch feinere Zweige dieser Schicht abgibt und gelangt in die innere Körnerschicht. Hier schwillt ihr Stamm spindelförmig an, indem in diesem ihr eigener Kern auftritt, und bildet zugleich ein Maschenwerk, ähnlich wie in der Ganglienzellschicht. Weiter nach aussen durchsetzt sie die äussere moleculäre Schicht und tritt in die äussere Körnerschicht ein, um hier noch einmal ein Maschenwerk herzustellen. Dieses Verhalten habe ich nur an Schnitt- und Schüttelpräparaten finden können.

Dogiel (56) gelang es, mittelst der Golgi-Methode den Verlauf und die Verzweigung der Stützfasern beim Menschen genauer zu verfolgen; nach ihm bilden sie in der inneren und äusseren Körnerschicht sowie in der Ganglienzellschicht eine Art Nischen, in die die Zellelemente eingeschlossen sind. Einen ähnlichen Befund beschreibt auch Neumayer (149) bei den Selachiern. Bei diesen erreichen die genannten Fasern,

nachdem sie die innere und äussere Körnerschicht in der von Dogiel angegebenen Weise durchsetzt haben, die Sehzellen, um welche sie Faserkörbe bilden.

Area centralis.

Eine deutliche Area centralis lässt sich bei der *Hatteria* nicht auffinden. Wie bereits oben geschildert, sind sämtliche Retinaelemente mit Ausnahme der Nervenfaserschicht etwa in der mittleren Strecke zwischen der Papilla optica und dem Ciliarrand am stärksten entwickelt und die schlanken Stäbchen, die hier fast als einzige Sehzellen vertreten sind, stehen dicht nebeneinander gedrängt. Ob diese Stelle als eine Area anzudeuten ist, und ob sie der Sitz des schärfsten Sehens ist, lasse ich vor der Hand dahingestellt.

Erwähnen will ich noch, dass man, wenn man nach Eröffnung des Augapfels in das Innere hineinblickt, am hinteren Grunde eine runde Grube findet, welche der runden Area centralis des *Chamaeleons*¹⁾ täuschend ähnlich ist; sie entspricht aber bei der *Hatteria* der Eintrittsstelle des N. opticus und ist nichts anderes als die *Excavatio papillae opticae*.

Was nun die histologische Beschaffenheit der Retina an dieser Stelle anbetrifft, so werden ausser der Nervenfaserschicht alle Schichten reducirt (Fig. 11, Taf. XVI). Die Ganglienzellen werden spärlich, die innere moleculäre Schicht wird dünner und endet (auf dem Querschnittsbild) an dieser Stelle zugespitzt; auch die innere und die äussere Körnerschicht werden schwächer und treten mit dem gleichzeitigen Verschwinden der sie sonst trennenden äusseren moleculären Schicht zusammen. Die Sehzellen bestehen ausschliesslich aus Zapfen, welche gegen die Papilla zu immer kürzer werden und am äussersten Rand mit den Elementen der Körner- und Ganglionschicht in Berührung treten.

Der Ciliarrand der Retina (Fig. 12, Taf. XVI).

Ich sage „Ciliarrand“, weil bei der *Hatteria* die Ciliarforsätze sehr niedrig sind, und die Innenfläche dieser Stelle fast glatt aussieht, so dass von einer „Ora serrata“ nicht die Rede sein könnte.

1) Dieses Thier habe ich zum Vergleich auch untersucht.

Was nun das Verhalten an diesem Rand anbetrifft, so bleiben die Radialfasern noch bestehen, obwohl sie bedeutend an Stärke abgenommen haben; die Opticusfasern werden viel früher nicht mehr als eine selbstständige Schicht erkennbar; die Ganglienzellen (*G. z.*) werden geringer und grenzen in Folge des Mangels der Opticusfasern direct an die Basis der Radialkegel. Die innere moleculäre Schicht (*i. m.*) erhält sich noch eine Strecke lang als eine relativ mächtige Schicht, endet aber dicht am Ciliarrand zugespitzt (auf dem senkrechten Schnitt der Retina); dagegen wird die äussere moleculäre Schicht viel früher unsichtbar, und dadurch treten die innere und äussere Körnerschicht, die sich auch rückgebildet haben, mit einander in Berührung (*i. K.*); die Schzellen werden kürzer und verlieren ihr Aussenglied (*Z.*).

Am äussersten Rand, also am Uebergang in das Bereich des Ciliarkörpers, werden alle Elemente bis auf zwei Zellen-schichten und eine Faserschicht an der inneren Fläche reducirt. Die einen Zellen sind länglich, ungefähr cylindrisch, und die anderen, die am Fusstheil der ersteren zerstreut liegen, rundlich. Die Faserschicht bildet ein feines, kleinmaschiges Netzwerk und schliesst die genannten Zellen in sich ein (linke Hälfte der Fig. 12, Taf. XVI).

Im Gebiet des Ciliarkörpers (Fig. 13, Taf. XVI) bleibt das Verhalten der Retina fast dasselbe, nur werden die runden Zellen spärlicher, und die ganze Schicht wird fast ausschliesslich aus verlängerten Zellenelementen und einem Faserwerk zusammengesetzt. Im Gegensatz zu den andern Retinal-elementen erlangt das Pigmentepithel, wie schon einmal erwähnt, eine stärkere Ausbildung, und im Gebiet des Ciliarkörpers werden die Zellen cylindrisch und ragen nach innen gegen die cylindrischen Retinalelemente hinein, so dass ein nach aussen zugekehrter Theil dieser letzteren von den ersteren verdeckt zu sein scheint.

Der *N. opticus* (*Nf. op.* Fig. 11, Taf. XVI)

wird beim Eintritt in die hintere Skleralöffnung von diesem eingeshnürt und strahlt von hier aus nach allen Seiten aus. Die Nervenfasern verlieren schon hinter der Skleralöffnung ihre Markscheide und bestehen aus feinen Elementen, welche eine geringe Anzahl rundlicher Gliazellen begleiten. Die die einzelnen Fasern oder Bündel trennenden Bindegewebsfortsätze der Pialscheide

sind sehr schwach vertreten. Die Pialscheide, welche den Sehnerven bis zur Skleralöffnung begleitet, biegt sich hier seitwärts und geht theils in die Sklera und die Chorioidea über. Die fibröse Duralscheide, welche aus compacten Bindegewebsbündeln aus derberen Fasern mit unverhältnissmässig plattgedrückten fadenförmig aussehenden Kernen zusammengesetzt ist, geht viel früher in die hintere Fläche der Sklera über.

Dadurch entsteht zwischen den beiden Sehnervenscheiden ein Spaltraum, welcher auf dem Schnitt als ein Winkel sich zeigt, dessen Spitze in die Sklera hineinragt und diese in die vordere und hintere Hälfte trennt. Dieser Spaltraum ist mit lockerem Gewebe ausgefüllt und steht mit dem ebenfalls lockeren Intervaginalraum der Opticusseide in Communication.

Bei der *Hatteria* kommen keine *Vasa centralia* vor; sowohl die Arterie, als auch Vene liegen bis zum Eintritt des Sehnerven in die Skleralöffnung stets an der ventralen Seite des Nerven und senden nur kleine Zweige in ihn hinein.

3. Linse.

Eine ausführliche vergleichende Untersuchung über die Linse verdanken wir *Henle* (87). Nach ihm besteht die Linse der Wirbelthiere aus meridional verlaufenden platten Fasern, welche nur in der äusseren Schicht der Linse kernhaltig sind, und sie wird vorne von einer Kapsel mit einem flachen Epithel überzogen. Ein Theil dieser Epithelzellen bildet sich zu Fasern aus, welche senkrecht zur Kapsel und zu den meridionalen Fasern stehen und den bei den Vögeln und Reptilien vorkommenden sogenannten Ringwulst darstellen.

Auch über die Linse der *Hatteria* lässt sich nichts neues sagen; dieselbe hat die Form eines Sphäroids, indem der sagittale Durchmesser kleiner ist als der frontale, was wohl durch die starke Ausbildung des Ringwulstes zum grössten Theil bedingt ist (Textfig. 3).

Die Linsenfäsern (Fig. 14, Taf. XVII) sind ganz platt, bandartig, und verlaufen, wie *Henle* sagt, in meridionaler Richtung von hinten nach vorn. Stets sind sie mit Kernen versehen, welche an den Fasern der äusseren Schicht freilich besser erkennbar

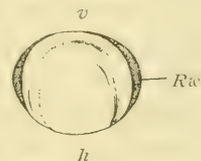


Fig. 3.
Horizontaler
Durchschnitt der
Linse, 2 mal ver-
grössert. *v* = vor-
dere Seite, *h* =
hintere Seite, *Rw*
= Ringwulst.

sind, doch auch an den innern nicht fehlen. Die Kerne der äusseren Fasern bilden eine bogenförmige Reihe, welche die hintere Fortsetzung derjenigen des Kapselepithels darstellt, aber diejenigen, welche den Fasern der inneren Schicht angehören, liegen mehr zerstreut und sind schmal spindelförmig. An der äusseren Schicht sind die Fasern dichter gelagert, verbinden sich durch zickzackförmige Ränder miteinander (Fig. 15, Taf. XVII). Im Innern der Linse, im Linsenkerne, werden die Fasern durch das Auftreten zahlreicher, meist spindelförmiger Lücken von verschiedener Grösse auseinander gehalten. Die letzteren sind mit fein granulirter Masse gefüllt und enthalten hie und da auch runde kernartige Gebilde¹⁾.

Die vordere Kapsel der Linse ist durch die glashelle Membran und durch eine mehr oder weniger deutlich sichtbare Spalte von den Linsenfasern getrennt. Ihr sitzt eine Reihe niedrig kubischer Zellen auf, welche an der Oberfläche eine Art Cuticularsaum aufweisen; an der Seite werden sie allmählich länger und erreichen an dem Ringwulst ihre grösste Länge (*Rw* Fig. 14, Taf. XVII). Von da nehmen sie an Höhe wieder ab und kommen gleichzeitig dabei immer mehr schräg zu stehen, indem sie von der äquatorialen Stellung, die sie am Ringwulst einnahmen, in die meridionale übergehen und sich auf die Weise in die Linsenfasern fortsetzen, dabei wird der kernhaltige obere Theil des Epithels zur Basis und der eigentliche basale zur Spitze der neuen Fasern. Nehmen wir an, dass eine Epithelzelle der vorderen Kapsel zur Linsenfaser wird, so müsste sie eine Drehung von 180° um die äquatoriale Achse der Linse und eine ebensolche um ihre eigene Breitenachse durchmachen. Der kernhaltige Theil der Kapselepithelien am vorderen Pol der Linse wird also die kernhaltige Basis der Linsenfasern am hinteren Pol des Organes, während die Basis der Epithelien und die Spitze der Linsenfasern einander entgegensehen.

4. Glaskörper der Hatteria.

Ueber denselben habe ich keine genaue Untersuchung angestellt und kann deshalb hier nur soviel darüber bemerken, dass die gallertartige Masse, welche den grossen Innenraum des Aug-

1) Ich muss bemerken, dass die centrale Parthie der Linse erweicht und nicht für die histologische Untersuchung geeignet war.

apfels ausfüllt, aus einer feinfaserigen Masse besteht, und dass diese sich an der Peripherie durch einen etwas resistenten differenzirten Abschnitt, *Membrana hyaloidea*, abschliesst, wo man kleine Zellelemente von runder, spindelförmiger oder verzweigter Gestalt, manchmal mit einer geringen Pigmenteinlagerung hie und da zerstreut findet.

5. Chorioidea und Ciliarkörper.

Nach Hoffmann¹⁾ bildet die Chorioidea eine dünne, sehr gefässreiche Haut, welche an der Eintrittsstelle des Nervus opticus und an der Uebergangsstelle der Sklera in die Cornea mit der Sklera fest verbunden ist. Die Grundlage der Chorioidea besteht aus einem Netzwerk sehr stark verästelter, mehr oder weniger sternförmiger oder auch wohl unregelmässig gebildeter Pigmentzellen und ist ausserordentlich reich an Gefässen.

Ueber den Ciliarkörper citirt Hoffmann die Angabe H. Müller's über das Verhalten beim *Chamaeleon*, bei welchem der Ciliarkörper einen breiten Ring bildet, aber kleine warzige Unebenheiten an Stelle der Ciliarfortsätze aufweist. Der Ciliarmuskel der *Lacerta agilis* lässt sich trotz seiner Kleinheit wenigstens an einer Stelle, wo der Ciliarnerv in die Schnitte fällt, die drei Portionen erkennen, welche bei Vögeln vorhanden sind.

Kopsch (105) giebt an, dass bei der Eidechse der *Canalis Schlemmii* fehlt, dass der Fontana'sche Raum durch ein paar Fasern, welche von der Sklero-Cornealgrenze zur Iriswurzel ziehen, dargestellt ist, und dass das *Corpus ciliare meridionale* Muskelfasern mit stellenweise auftretenden circulären besitzt.

Die Chorioidea der *Hatteria* (ch Fig. 11, Fig. 13, Taf. XVI; Fig. 16, Taf. XVII)

reicht von der Eintrittsstelle des Opticus (Fig. 11) nach vorn so weit hin, als der Skleralknorpel besteht, an dem vorderen Theil des Augapfels hört sie also auf als solche zu bestehen und geht in das *Corpus ciliare* (Fig. 13) über.

Das Grundgewebe der Chorioidea besteht aus Bindegewebe und elastischen Fasern, welche in Form eines Netzwerkes angeordnet sind, dessen Maschen von zahlreichen Blutgefässen durch-

1) In Bronn's Klassen und Ordnung.

setzt sind. Im Bindegewebe sind braune oder schwarze Pigmentzellen von unregelmässiger Form, rund, spindel-, sternförmig u. s. w., dicht eingelagert, sodass es den Eindruck erweckt, als ob die Wände der Netzmaschen aus solchen Zellen allein beständen. Gewöhnlich sind die in der mittleren Schicht der Chorioidea liegenden ovalen oder länglichen Maschen am weitesten (*m* Fig. 16, Taf. XVII); nach innen davon, durch eine Lage von Bindegewebe und Pigmentzellen getrennt, eine schmale Spalte (*m'*), welche der Aussenwand der Pigmentepithelschicht der Retina entlang verläuft. Von der letzteren ist die genannte Spalte durch eine glashelle, dünne, scharf contourirte Membran, Glashaut, geschieden. Sowohl die grösseren Maschenräume als auch die nach innen davon liegende Spalte ist mit Blutzellen vollgestopft. Nach aussen gegen die Sklera zu sind die Pigmentzellen viel dichter angehäuft und in mehrere Schichten angeordnet. Zwischen ihnen kann man hie und da Bindegewebe und Nervenfasern erkennen, die Blutgefässe sind hier viel seltener. Diese Schicht, die *Suprachorioides* (*s. ch.*) genannt werden dürfte, stösst direct an die innere Fläche des Skleralknorpels an (*sch.*), welcher an der chorioidealwärts gerichteten Seite nur einen sehr dünnen, kaum erkennbaren perichondrialen Ueberzug aufweist. Am Sehnerveneintritt ist die Chorioidea mit der Sklera fest verbunden, dagegen von der Retina durch den genannten Spaltraum, welchen man als *Choriocapillaris* ansehen dürfte (*m'* Fig. 11) getrennt. Die grossen Maschenräume werden erst eine Strecke weit peripherwärts sichtbar, indem die diffus zerstreuten Pigmentzellen dann nach beiden Seiten, nach aussen und nach innen auseinander weichen, und sich in Form eines Netzwerkes anordnen.

Das Corpus ciliare der Hatteria (*c. cil.* Fig. 13, Taf. XVI)

zeigt nach innen nur niedrige Falten, welche durch eine stark entwickelte Pigmentepithelschicht und die oben genannte vordere Fortsetzung der Retina überzogen sind. Die hintere Grenze dieses Abschnittes ist weniger ausgeprägt als die vordere, welche letztere am Sagittalschnitt einen spitzwinkeligen Vorsprung bildet und sich dadurch von der Iriswurzel deutlich abhebt.

Die vordere Fortsetzung der Chorioidea erleidet hier in der Weise eine Umänderung, dass sie ein massives Gepräge und eine

bedeutende Breite annimmt, indem an Stelle ihrer grossen blutgefüllten Maschenräume immer mehr bindegewebige, — ja sogar Muskelelemente (*m*, *m*) auftreten. Immerhin bestehen doch noch viele Spalträume zwischen den pigmentirten Gewebsbalken; auch die Glashaut der Chorioidea kann man in diesem Abschnitt gut erkennen, sie ist hier sogar verdickt und nach aussen von ihr findet sich eine schmale, blutgefüllte Spalte, die als Fortsetzung der Choriocapillaris gedeutet werden kann. Am Uebergang der Chorioidea in den Ciliarkörper finden sich direct unterhalb der periostealen Bindegewebschicht der Sklera (*sc*) mehrere Züge quergestreifter Muskelfasern (*Musc. ciliaris*) (*m*, *m*), welche theils mit dem genannten Bindegewebe der Sklera, theils mit dem Grundgewebe der Chorioidea in Verbindung stehend, in meridionaler Richtung nach vorn laufen und im vorderen Theil des Corpus ciliare in der Nähe des Nervus ciliaris in eine sehnige Masse ausgehen, um dann mit einem compacten Gewebe des Iriswinkels in Zusammenhang zu treten. Ob ausser diesen meridionalen Muskelfasern noch eine circuläre Gruppe vorkommt, konnte ich nicht constatiren. Nach vorn vom *Musc. ciliaris* wird das Corpus ciliare durch ein schwammiges Gewebe dargestellt, dessen vorderer, am Iriswinkel angrenzender Theil besonders durch stärkere Lamellen ausgezeichnet und als „Ligamentum pectinatum“ und „Fontana'scher Raum“ (*Fo*) aufzufassen ist.

6. Iris.

Leydig (123) macht darüber nur eine kurze Bemerkung; viel genauer wurde die Iris der Eidechsen und der Blindschleiche von Faber untersucht. Da ich die Originalarbeit dieses Forschers nicht zu Gesicht bekommen konnte, so muss ich mich nach der Wiedergabe Hoffmanns in „Bronns Klassen und Ordnungen des Thierreiches“ richten. Demnach findet man an der Iris zweierlei Arten von Pigment, ein schwarzes und ein rothbraunes, wovon das erstere an der vorderen und hinteren Irisfläche gelagert ist, während man das letztere im Stroma trifft. Eigenthümlich ist das Verhalten der Blutgefässe, dieselben kommen vom Ciliarrand ohne Verästelung unter mässigen Windungen nach innen gegen den Pupillarrand, wo sie dann unter Bildung einer einfachen Schlinge wieder zum Ciliarrand zurückkehren.

Ausser diesen radiären Blutgefässen fand Faber auch circuläre, welche jene an Mächtigkeit übertreffen. Von der Irismuskulatur ist ausser dem Sphincter auch ein schwächeres Dilatatorsystem angegeben.

Als eine ebenso wichtige Arbeit lässt sich diejenige Koganei's (102) bezeichnen. Derselbe fand in der Iris von *Lacerta*, *Coluber natrix* und Alligator die vorwiegend spinnenförmigen Stromazellen dunkel pigmentirt; die Sphincterfasern liegen in 5—6 Lagen lose aneinander gereiht. Die grösseren mit Adventitialscheiden versehenen Blutgefässe verästeln sich in zwei durch eine zusammenhängende Lage Tapetalzellen voneinander getrennte Schichten, von denen die eine vor dem Sphincter und die andere dicht unter dem vorderen Endothel gelegen ist, so dass sie auf der vorderen Fläche wulstig hervorspringen. Ein Dilatator kommt bei der Eidechse und *Coluber* vor, nicht aber bei Alligator.

Nach Kopsch (105) ist der Sphincter iridis bei der Eidechse im pupillaren Zweidrittel vorhanden und am Pupillarrand am dicksten. Der Dilatator bildet in der Iriswurzel allein den mesoblastischen Theil und zwar nur in einer Lage.

Die Iris der Hatteria (*J*, Fig. 13, Taf. XVI)

stellt die vordere Fortsetzung des Corpus ciliare dar und grenzt sich von diesem an der vorderen Fläche mit dem Iriswinkel und an der hinteren durch den beim Corpus ciliare erwähnten Vorsprung ab. Das stark pigmentirte lockere Gewebe des Corpus ciliare bildet demnach auch die Grundlage der Iris. Es bestehen hier wenig Bindegewebsfasern, wohl aber sehr viel pigmentirte Zellen bindegewebiger Natur, von denen man zwei Arten unterscheiden kann. Die einen Zellen, deren Form rund, spindel-, sternartig sein kann, enthalten schwarze Pigmentkörner in sich, während die andern Zellen auch ähnlich gestaltet, aber weiss pigmentirt sind, und nur bei der Betrachtung mittelst durchfallenden Lichts bräunlich erscheinen. Die dunklen Pigmentzellen nehmen vorwiegend die vordere Fläche der Iris, und die weissen Elemente die hintere ein, obwohl sie an manchen Stellen miteinander vorkommen.

Die vordere Fläche der Iris ist mit einer einfachen Schicht platter Zellen überzogen, die am Iriswinkel in die Elemente der

Descemetischen Membran der Cornea (*Desc*) continuirlich übergehen. Hinter dieser Endothelschicht folgt eine Lage von Blutgefässen (*Bl*). An einem sagittalen Schnitte zeigen sie sich als runde Querschnitte oder als etwas längliche. Sie bilden, nebeneinander gereiht, eine förmliche Kette, welche vor der Sphincterschicht liegt. Ihre Wandung ist meist schwach ausgebildet, und sehr oft sieht man in ihrem Lumen Blutzellen; es giebt aber auch starkwandige Gefässe, welche man für Arterien halten kann. Manche Gefässe ragen, wie K o g a n e i sagt, wulstig über die vordere Irisfläche. Oft sieht ein solcher Gefässzweig, wenn man ihn im Profil betrachtet, wie ein Korbgeflecht aus, da er gewöhnlich von stark verzweigten Pigmentzellen umspinnen ist. Auf die Gefässchicht folgt, mehr oder weniger durch Spalträume, Lymphspalten getrennt, die Schicht des Sphincters (*Sph*), welche, wie bei der Eidechse, aus quergestreiften Fasern besteht. Dieselben finden sich in der ganzen Ausdehnung der Iris, von der Wurzel bis zum Pupillarrand, vor, und zwar an manchen Stellen zu Gruppen vereinigt und an andern wieder vereinzelt. Ein grosses Faserbündel sieht man nicht; fast immer sind sie von Pigmentzellen beiderlei Art begleitet.

Hinter die Sphincterschicht kommt dann die Schicht des Dilatators (*dil*) zu liegen; auch diese Schicht ist mehr oder weniger von der Sphincterschicht durch lockeres Gewebe getrennt, und erstreckt sich ebenfalls von der Iriswurzel an bis zum Pupillarrand. Sie ist im Verhältniss zum Sphincter etwas schwächer ausgebildet, indem nur einige Muskelfasern beisammen liegen. Die Einlagerung der weissen Pigmentzellen ist vornehmlich an diese Schicht gebunden, wenn auch die Verbreitung der genannten Zellen in der Sphincterschicht und in anderen Stellen nicht ausgeschlossen ist. Die Dilatatorfasern sind manchmal von den genannten Pigmentzellen allseitig umschlossen, ja, es kommt mir sogar vor, als ob manche Muskelfasern selbst von den Pigmentkörnern infiltrirt seien.

An diese Muskelschicht schliesst sich nach hinten die hintere Grenzmembran an und zwar direct oder indirect je nach den Abschnitten der Iris. Da, wo die hintere Grenzmembran und die Dilatatorschicht voneinander getrennt ist, sieht man zwischen ihnen eine feinfaserige Masse, in welcher runde oder spindelförmige Kerne in verhältnissmässig grosser Anzahl angetroffen wer-

den, eingelagert. Die Grenzmembran selbst stellt als die vordere Fortsetzung der Glashaut der Chorioidea eine glashelle dünne Membran dar, deren hintere Fläche von den Elementen der Pars iridica retinae überzogen ist. Diese bestehen vornehmlich aus dem Pigmentepithel, welches von der Wurzel der Iris zu deren Pupillarrand sich erstreckt und hier in die Pigmentlage der vorderen Fläche unmerklich übergeht. Auf die Gestalt der einzelnen pigmentirten Epithelzellen sowie das Verhalten der sonstigen Retinalelemente kann hier nicht näher eingegangen werden, weil kein unversehrtes Material zur Verfügung stand.

7. Die Sklera.

Da über die Sklera der Reptilien nur vereinzelte einfache Angaben existiren, die hier nicht besonders erwähnt zu werden brauchen, so gehe ich gleich zur Schilderung der Verhältnisse bei der Hatteria über.

Die Grundlage der Sklera besteht sozusagen ausschliesslich aus Hartgebilde, Knorpel und Knochen (*Knoch* Fig. 13, Taf. XVI; *Scl* Fig. 16, Taf. XVII).

Der Skleralknorpel ist hyaliner Natur und bildet eine Art Schale, welche am Hintergrund durch den Sehnerveneintritt durchbohrt und nach vorn offen ist. An seiner Aussenfläche findet sich eine mehr oder weniger dicke Schicht von Bindegewebe, zu welcher sich die Ansätze der Augenmuskeln (*M* Fig. 16). An der inneren Fläche dagegen ist der Knorpel nur von einer schwachen Schicht Bindegewebe überzogen, deren Verhältniss zur Chorioidea bereits oben erwähnt ist.

Die Oeffnung des Skleralknorpels am Sehnerveneintritt ist viel grösser als die Dicke des Sehnerven, und die dadurch entstehende Lücke wird durch Bindegewebe ausgefüllt. Wie die Sklera an dieser Stelle den Opticusscheiden gegenüber sich verhält, ist bereits geschildert.

Am vorderen Umfang des Augapfels wird der Skleralknorpel durch eine Anzahl Knochen ersetzt (Textfig. 2). Dieselben sind kubisch oder abgerundet und meistens nach hinten verschmälert und auch schwanzartig verlängert. Mit den vorderen breiten Theilen decken sich die benachbarten Knochen dachziegelartig und bilden auf diese Weise einen Kranz um den äusseren Rand der Cornea. Jedes Knochenstück ist lamellös gebaut, mit deut-

lichen spinnenartigen Knochenkörperchen versehen. Da es sehr dünn ist, so kann man es ohne weiteres untersuchen, wenn man es vom umliegenden Bindegewebe befreit und unter das Mikroskop bringt.

Die Modification, die die Sklera an dieser Stelle aufweist (*ScI* Fig. 13) beruht darauf, dass die bindegewebigen Elemente zugenommen haben, und dass diese, je weiter nach vorn um so regelmässiger und compacter erscheinen. Die Bindegewebsfasern nämlich, welche sowohl ausserhalb wie innerhalb des genannten Knochens liegen, sind in Bündel angeordnet, welche in den Richtungen von hinten nach vorn, von rechts nach links und von unten nach oben verlaufen, und gehen nach vorn allmählich in das Grundgewebe der Cornea über.

8. Cornea.

Auch über die Cornea liegen wenig Angaben vor.

Lightbody (126), welcher die Schildkröte untersucht hat, sagt, dass die Corneallamellen sehr dünn und die Cornealkörperchen sehr klein, spindelförmig und in geringer Anzahl vorhanden seien. Die Lamellenbündel sind ferner sehr breit und so angeordnet, dass die übereinanderliegenden unter einem rechten Winkel sich kreuzen.

Nach Kopsch (105) besteht das Epithel der Cornea bei den Eidechsen aus zwei Schichten von Plattenzellen.

Die Cornea der *Hatteria* (Fig. 13, Taf. XVI) besteht im wesentlichen aus einer bindegewebigen Grundlage (*C*), welche mit derjenigen der Sklera in Zusammenhang steht. Die Bindegewebslamellen sind, wie bei der Sklera erwähnt, in Bündeln geordnet, welche sich rechtwinklig kreuzen, indem die einen von rechts nach links, und die andern von oben nach unten laufen. Auch gibt es Fasern, welche die ganze Dicke der Cornea von der hinteren Fläche nach der vorderen durchsetzen, und so die beiden horizontalen Bündel kreuzen. Die genannten Bündel sind im mittleren Theil der Cornea locker an einander gelagert und schliessen dadurch viel Lücken und Spalten zwischen sich ein; an der vorderen wie hinteren Fläche der Cornea sind sie aber viel dichter zusammengedrängt. Die Faserlamellen der Cornea verlaufen im Gegensatz zu denjenigen der Sklera mehr

gerade und regelmässig und sind nicht wellig gekräuselt, wie in der Sklera. Die Zellen sind rund, spindelförmig oder mit mehr oder weniger sichtbaren Fortsätzen versehen und liegen in oder an den oben genannten Lücken oder auch an einzelne Fasern angelehnt.

Die bindegewebige Grundlage der Cornea schliesst sich nach vorn und hinten durch eine glashelle homogene Membran, die Basalmembran ab. Der vorderen Basalmembran sitzen die Cornealepithelien (*Ep*) auf, welche sich von dem Epithel der Conjunctiva umgewandelt haben. Sie sind in zwei oder drei Schichten angeordnet, indem zu unterst eine Reihe runder oder kurz keilförmiger Zellen, Basalzellen, liegen, und darauf eine zweite Cylinderzellenschicht folgt. Die Cylinderzellen sind basalwärts mehr oder weniger verschmälert, am entgegengesetzten Ende verbreitert und daselbst mit einer Art Cuticularsaum versehen, welcher durch starke Lichtbrechung vom übrigen Theil des Zellkörpers sich in auffallender Weise abhebt. Mitunter ist zwischen die Basal- und die Cylinderzellen noch eine dritte Zellenart eingeschaltet, welche Keilzellen genannt und als eine Uebergangsform zwischen den beiden vorhergehenden betrachtet werden kann.

Die hintere Basalmembran der Cornea ist mit einer einfachen Lage spindelförmiger Zellen überzogen, welche am Iriswinkel auf den Ueberzug des Ligamentum pectineum übergeht und von da auf die vordere Fläche der Iris sich fortsetzt. — Descemetische Membran (*Desc*).

An der Peripherie geht die Cornea in die Conjunctiva und Sklera über. Die Grenze liegt am vorderen Ende des Skleralknochens und ist durch Einlagerung der dunklen Pigmentzellen charakterisirt. Hier werden auch die Bindegewebslamellen der Cornea allmählich locker und unregelmässiger und setzen sich so in das Gewebe der Sklera fort. Ein Schlemm'scher Kanal ist hier nicht mit Sicherheit festzustellen, dagegen gehen vom Iriswinkel mehrere Bindegewebsbalken von dieser Stelle aus in den vorderen Theil des Corpus ciliare, um hier den schon einmal geschilderten Fontana'schen Raum (*Fo*) zu liefern.

An der Grenze der Cornea in die Conjunctiva ist eine kleine Furehe sichtbar; hier werden die runden Basalzellen bedeutend länger, und die oberflächlichen Cylinderzellen, die auch

etwas mehr in die Länge gewachsen sind als auf der Cornea, weisen keinen glänzenden Cuticularsaum mehr auf, und enthalten eine Menge dunkle Pigmentkörner um den Kern¹⁾. Nach einer weiteren Strecke gehen sie in die gewöhnlichen Cylinder- und Becherzellen über (*Conj*).

9. Augenlider und Conjunctiva.

Ueber die Augenlider der Eidechse giebt *Leydig* (123) an, dass das obere Augenlid Hautknochen besitze, und das untere aus der äusseren Epidermis, Lederhaut, weiten Lymphräumen, Knorpel und Schleimhautepithel zusammengesetzt sei. Diese Angabe *Leydig's* wurde später von *Weber* (212) durch eingehendere Untersuchungen noch erweitert; ihm verdanken wir vor allem die genaue Schilderung des *Musc. palpebralis inferior*, sowie des Blut sinus des Unterlides, auch der Nickhautsehne. Das Oberlid besitzt nach *Weber* keine quergestreiften Muskelelemente, obwohl deren Vorkommen von vielen früheren Forschern angenommen wurde.

Das obere Augenlid der *Hatteria* (Fig. 17, Taf. XVII) ist an der äusseren Fläche gleich wie die gewöhnliche Haut gebaut; es besteht hier also eine dicke Lage der Epidermis, darunter folgt eine Schicht Pigmentzellen, sowohl von der weissen wie der dunklen Art, wie sie in der Körperhaut dieses Thieres vorkommen. Das Unterhautgewebe wird durch eine mächtige Bindegewebslage hergestellt. Der Uebergang der äusseren Haut in die Schleimhaut erfolgt am freien Rand, wo die äussere Epidermislage eine bedeutende Höhe erreicht. Von hier aber beginnt die Innenfläche des Lides; die Epidermisschicht (*Ep*) wird niedriger und die Zahl der Zellen geringer. Zugleich wird die Gestalt der oberflächlichen Zellen verändert, indem die platten Elemente immer mehr in die Länge wachsen und schliesslich in Cylinder- und Becherzellen (*Ep'*) übergehen. Das submucöse Gewebe der inneren Lidseite zeigt im Gegensatz zu der Aussen- seite einen bedeutend lockereren Charakter, zunal durch Einlagerung von venösen Bluträumen (*Bl*). Auch die Bindegewebsfasern (*Bg'*) selbst sind nicht mehr so straff und nicht in compacte Bündel vereinigt wie in der äusseren Fläche (*Bg*), sondern laufen

1) Auf der Abbildung nicht eingezeichnet.

wellig gekräuselt in beliebiger Richtung. Als eine neue Beimischung dieser Gewebsschicht lässt sich das Vorkommen glatter Muskelfasern (*g. M.*) bezeichnen, welche in kleinen Bündeln angeordnet zwischen den Bindegewebsfasern zerstreut liegen und vorwiegend parallel der Lidfläche in sagittaler Richtung verlaufen. Quergestreifte Muskeln fehlen, und ebenso auch Hautknochen.

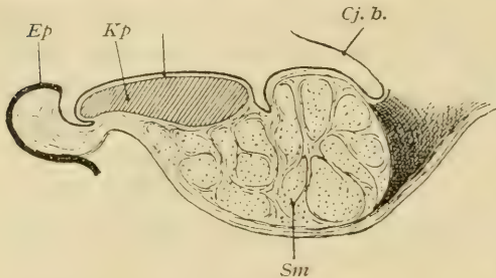


Fig. 4.

Sagittaler Durchschnitt des Unterlides,
5 mal vergrößert.

Ep = Epithel der äusseren Haut, *Ep'* =
Schleimhautepithel, *Kp* = Knorpel, *Sin* =
Blutsinus, *Cj. b.* = Conjunctiva bulbi.

Auch das Unterlid (Textfig. 4) ist histologisch ähnlich gebaut, zeichnet sich aber durch den Besitz eines subepitheliaren Knorpels (*Kp*) und eines grossen Blutsinus (*Sin*) merkwürdig aus. Der Knorpel ist hyaliner Natur und an der Innenseite des unversehrten Lides sichtbar.

Seine Gestalt gleicht dann einer querliegenden Spindel, welche nach hinten eine concave Fläche zukehrt, und an dieser Fläche mit einer Schicht aus Cylinder- und Becherzellen der Conjunctiva palpebralis (*Ep'*) überzogen ist. Unterhalb des Knorpels sieht man einen grossen Blutsinus (*Sin*), welcher einen grossen Theil des Orbitalbodens einnimmt und dem Augapfel als eine Art Polster zu dienen scheint. Mikroskopisch besteht er aus einem bindegewebigen Sack, dessen Inneres ebenfalls durch bindegewebige Scheidewände in einige kleinere Kammern eingetheilt und mit Blutzellen vollgestopft ist. Auch im Unterlid kommen keine quergestreiften Muskeln vor. Der *M. depressor palpebrae inferioris* Weber oder *adductor maxillae superioris* Fischer¹⁾ entspringt an der Basis des Septum interorbitale, dehnt sich mit einer breiten Aponeurose über den Infraorbitalboden aus und findet sein Ende im Unterlid. Manchmal ist der Muskel sehr schwach vertreten, so dass dann nur eine sehnige Membran an seiner Stelle sichtbar ist.

1) J. G. Fischer, Die Gehirnnerven der Saurier. Hamburg 1852.

N i c k h a u t.

Leydig (123) bemerkt, dass die Nickhaut der *Eidechse* an der vorderen Fläche zwei bogige Leisten und an der hinteren zahlreiche Falten besitzt und durch einen echten Hyalinknorpel gestützt wird.

Fast dasselbe lässt sich von der Nickhaut der *Hatteria* sagen. Dieselbe (Textfigur 1) ist eine halbmondförmige Schleimhautduplicatur, welche an inneren Augenwinkel befestigt ist und mit dem freien Rand temporalwärts schaut. Demnach kann man an ihr eine vordere und hintere Fläche, sowie eine mediale Basis und einen lateralen Rand unterscheiden. An der vorderen Fläche besteht stellenweise ein geschichtetes Plattenepithel oder eine einfache Schicht aus Cylinder- und Becherzellen (*Ep* Fig 18, Taf. XVI), je nach den Leisten oder Vertiefungen, während die hintere durchweg mit einem Epithel der letzteren Art (*Ep'*) überzogen ist. Die Grundlage besteht aus Bindegewebe (*Bg*), in welchem dunkle Pigmentzellen hier und da zu treffen sind. Eine besonders auffallende Menge elastischer Fasern, wie Leydig sagt, habe ich nicht gefunden. Im Bindegewebe ist ein faseriger zellenreicher Knorpel (*Kp*) eingelagert, welcher von der medialen Basis der Nickhaut aus in Form eines Balkens nach dem lateralen freien Rand hin sich erstreckt und hier zugespitzt endet. Er scheint der betreffenden Membran eine feste Stütze zu verleihen.

Die sogenannte Nickhautsehne ist ein sehr schlankes, fadenartiges Gebilde; dasselbe entspringt an der vorderen dorsalen Ecke des membranösen Septum interorbitale, läuft zwischen den *Obliquus superior* und *Rectus medialis* nach hinten, und tritt dann zwischen den *Rectus superior* und *Retractor oculi*. Hier ist es durch eine sehnige Masse mit dem *Retractor* verbunden, ohne dass der letztere eine Schlinge für das erstere bildet, wie es Weber bei der *Eidechse* beschrieben hat. Um den *Retractor* sich wendend, geht es dann über den *Rectus lateralis* nach vorn und medianwärts entlang der ventralen Fläche des Augapfels, um so das ventrale Ende der Nickhaut zu erreichen und weiter in den medialen freien Rand dieser letzteren überzugehen.

Die *Conjunctiva* der Hatteria (*Conj* Fig. 13, Taf. XVI) ist durch den Besitz einer einfachen Epithelschicht aus Cylinder- und sehr zahlreichen Becherzellen charakterisirt und erstreckt sich von der Kante beider Lider über die Innenfläche der letzteren eine Strecke weit in die Tiefe und schlägt sich dann im vorderen Abschnitt des Augapfels auf denselben um (Textfig. 4, *Cj. b.*). Darauf überzieht sie die Aussenfläche der Skleralknochen und endet am äusseren Rand der Cornea, wie einmal dort geschildert.

10. Accessorische Drüsen und Augenmuskeln.

In Bezug auf die accessorischen Drüsen unterscheidet *Leydig* (123) eine am hinteren Augenwinkel liegende Thränen-drüse und eine mediale Nickhautdrüse oder *Harder'sche* Drüse mit einem einzigen Ausführungsgang.

Weber (212) beschreibt ferner die Bau- und Lageverhältnisse der Thränenwege eingehend. Die *Canaliculi lacrymales* beginnen nämlich mit zwei spaltförmigen Oeffnungen und vereinigen sich am *Foramen lacrymale* zu *Ductus naso-lacrymalis*, welch' letzterer dann abwärts in der Mitte der Choanen durch eine Rinne ausmündet. Der Thränenmasengang ist mit Becherzellen ausgekleidet und die häutige Wand von venös ausgeweitetem Gewebe umgeben.

Nach *Sardemann* (178) gehen sowohl Thränen- als auch *Harder'sche* Drüsen aus dem *Conjunctivalepithel* hervor und sind daher als modifizierte *Integumentaldrüsen* anzusehen. Dieselben bleiben bei den Urodelen noch im Stadium der Indifferenz als Unterlid-Drüsen, treten aber bei den Anuren als *Harder'sche* Drüsen auf und bei den Eidechsen sind sie zu den echten Thränen- und *Harder'schen* Drüsen sowie zu der an die letztere sich anschliessende Lid-drüse oder *Conjunctivaldrüse* differenzirt. Das Fehlen der Thränen-drüse bei *Crassilinguiern* und *Agamen* fasst *Sardemann* als eine regressive *Metamorphose* auf.

Nach *Peters* (153) besteht der Unterschied zwischen der *Harder'schen* und Thränen-drüse darin, dass die erstere im Querschnitt keine so engen Lumina aufweist, wie die Thränen-drüse. Diese zeigt gleich grosse gewundene Schläuche, welche durch

spärliche Bindegewebe getrennt sind. Der Membrana propria der Thränendrüse sitzen ferner pyramidenförmige Zellen derart auf, dass überall nur ein feines centrales Lumen vorhanden ist. Peters fand nun bei den Reptilien und Vögeln eine echte Harder'sche Drüse. Dieselbe zerfällt bei *Chamaeleo vulgaris* in Acini mit einem kubischen Epithelüberzug. Bei der *Testudo graeca* verschwindet der lappige Bau der Drüse zum Theil durch secundäre Einstülpungen von Drüsenschläuchen mit cylindrischem oder spindelförmigem Epithel. Die *Chelonia midas* besitzt eine grosse Thränendrüse, welche von der temporalen Seite des Auges zur Nickhaut sich erstreckt.

Drüsenapparat der *Hatteria*.

Bei der *Hatteria* kommt nur eine Art Drüse, die Harder'sche Drüse vor; von der Thränendrüse ist nichts zu merken. Die Harder'sche Drüse (Textfig. 1) ist ziemlich gross, länglich strangförmig oder mit einer breiten Basis und einer fortsatzartig verlängerten Spitze versehen. Sie liegt mit ihrer Basis an der medialen Seite des Augapfels hinter der Nickhaut und erstreckt sich von da aus nach hinten und ventralwärts. Ein besonderer Ausführungsgang kommt ihr nicht zu, sondern sie mündet mit zahlreichen Krypten an der hinteren Fläche der Nickhaut aus, wie es Fig. 18, Taf. XVII (*Gl. H.*) zeigt. Die Harder'sche Drüse ist demnach als ein grosses Conglomerat zahlreicher Schleimhautausstülpungen anzusehen, wie solche auch in der Lippe dieses Thieres vorkommen (vergl. Beiträge zur Lehre von den Eingeweiden der *Hatteria punctata*. — Dies. Arch. Bd. 49, 1897). Jede Ausstülpung der Schleimhaut erfolgt in Form eines Schlauches, aus dessen Wand wieder zahlreiche secundäre Ausbuchtungen hervorgehen. Da nun mehrere Schläuche beisammen liegen, da sie Seitenausbuchtungen treiben, und da sie selber nicht immer eine gerade, gestreckte Form einhalten, sondern auch mehr oder weniger geschlängelt verlaufen, so bietet das Querschnittsbild der ganzen Drüse ein sehr complicirtes Aussehen dar. Immerhin erkennt man aber ein grösseres Lumen und daneben mehrere kleinere Seitenausstülpungen, welche je nach den Schnitten mit dem ersteren direct communiciren oder scheinbar von ihm isolirt stehen. Das Innenepithel des Schlauches besteht aus einer Lage cylindrischer Zellen, welche je nach dem

Stadium der Secretbildung mehr oder weniger ein helles Aussehen bekommen und sich kugelig aufblasen — die Form von Becherzellen annehmen. Auf der Fig. 19, Taf. XVII sind diejenigen Zellen abgebildet, bei denen die Protoplasmaumwandlung zum Theil fortgeschritten ist; man sieht also die obere Hälfte der Zellen ganz hell, während an der Basis das fein granulirte Protoplasma noch erhalten bleibt; der Kern ist zwar basalwärts gerückt, behält jedoch seine längliche Form bei (*Ep*). An einer andern Stelle, wo die Protoplasmaumbildung ganz vollzogen ist, sind die betreffenden Zellen hell, blasig aufgetrieben und ihre abgeplatteten Kerne dicht an die Basis gedrängt.

Die Aussenwand jedes Schlauches wird wie gewöhnlich von Bindegewebe (*Bg*) umhüllt, welches also die benachbarten Schläuche von einander scheidet und auch die Kapsel der ganzen Drüse liefert. In ihm finden sich spärliche dunkel pigmentirte Zellen sowie Blutgefäße und Nerven zerstreut.

Thränenwege der Hatteria.

Die Thränenwege beginnen zunächst mit zwei *Puncta lacrymalia*. Dieselben liegen bei der Hatteria im Gebiet des Unterlides, fast in gleichem horizontalem Niveau. Die eine Oeffnung liegt etwas unterhalb der Stelle, wo das obere und untere Augenlid zusammenstossen, und die zweite weiter lateral, etwa 3 mm entfernt. Jede Oeffnung ist an der Basis einer kleinen punktförmigen Erhebung, die *Papilla lacrymalis* genannt werden kann, sichtbar. Die *Canaliculi lacrymales* gehen nun von diesen *Puncta lacrymalia* aus in fast horizontaler Richtung medialwärts zum Eingang des knöchernen Thränenmasenganges, wobei das aus dem medialen *Punctum lacrymale* ausgehende Kanälchen allmählich die dorsale Stellung einnimmt. Am genannten Eingang vereinigen sich die beiden Kanälchen zu einem Stamm (Fig. 20, Taf. XVIII), welcher dann als *Ductus nasolacrymalis* entlang der Innenfläche des *Processus frontalis* des Oberkiefers schräg nach vorn und ventral verläuft und unterhalb des Turbinale, vis-à-vis dem Jakobson'schen Organ im vorderen Abschnitt der Choanenöffnung mit einer Rinne ausmündet (vergl. Textfig. 6, *T. n. g.*).

Die Innenfläche der Thränenkanälchen wie des Thränenmasenganges besteht aus einem geschichteten Cylinderepithel (*Ep*,

Fig. 20). Die Cylinderzellen sind hier ungemein schlank und zeigen an vielen Stellen schleimige Metamorphose. Unter diesen oberflächlichen Zellen folgen dann Keilzellen und Rundzellen in verschiedenen Reihen. Die Epithelschicht wird zunächst von einer Lage mehr geordneten Bindegewebes und nach aussen hiervon von einem lockeren umgeben, in welchem viele Blut- und Lymphräume eingeschlossen sind.

Augenmuskeln.

Ueber die Augenmuskeln der *Hatteria* verweise ich auf meine frühere Publication „Beiträge zur Anatomie der *Hatteria punctata*“ — dieses Arch. Bd. LI 1898. Von manchen Autoren wird ausser vier Recti, zwei Obliqui und einem Retractor noch ein sogenannter Bursalis angegeben; denselben möchte ich aber mit Weber als einen modificirten Retractor auffassen, da er mit diesem in Bezug auf Ursprung und Innervation vollständig übereinstimmt.

Geruchsorgan.

Das Geruchsorgan der *Hatteria* wurde von Günther (77) folgendermaassen beschrieben: „A simple turbinal bone occupies the bottom of the entrance of the nasal cavity, and an undulated cartilage projects far into it from its roof; the latter may be distinctly seen from the palatal opening.“

Eine genauere Beschreibung des Geruchsorgans der Eidechse finden wir bei Leydig (123). Er unterscheidet die eigentliche Nasenhöhle von der Vorhöhle derselben und schildert deren Bau- und Lageverhältnisse. Auch das Jakobson'sche Organ und der Drüsenapparat der Nasenhöhle haben bei ihm Beachtung gefunden. Am eingehendsten hat sich Born (31) mit den Formverhältnissen der Nasenhöhle und des Thränenkanals sowie des Jakobson'schen Organs der Saurier beschäftigt und die Leydig'schen Angaben vortheilhaft ergänzt. Von seiner umfangreichen Arbeit sei hier bloss so viel erwähnt, dass das hohe, geschichtete Riechepithel das ganze Septum, die Decke, die senkrechte Seite des Muschelwulstes, ferner die blinde hinterste Kuppel der eigentlichen Nasenhöhle besetzt, und dass die Oeffnung des Thränenkanals, welche ursprünglich gegenüber der Ausmündung des Jakobson'schen Organes in der Aussenwand lag, nach hinten bis in die Gegend der späteren Choane verlegt wird.

Hatteria.

Wie bei der Eidechse, zerfällt die Nasenhöhle der Hatteria in zwei Abschnitte, in die äussere und die innere Nasenhöhle.

Die äussere Nasenhöhle erstreckt sich von der äusseren Öffnung nach hinten zum hinteren Rand des Turbinale, welche letzteres den hinteren Theil des Bodens der ersteren bildet. Sie liegt demnach zum grösseren Theil in der Dicke der äusseren Haut und wird durch Einlagerung einiger kleinen Knorpelstücke gestützt. Die innere Nasenhöhle beginnt von dem hinteren Rand des Turbinale und nimmt fast die ganze knöcherne Nasenhöhle ein, welche vom Praemaxillare und Nasale überdacht, vom Vomer getragen und vom Processus frontalis maxillae superioris und

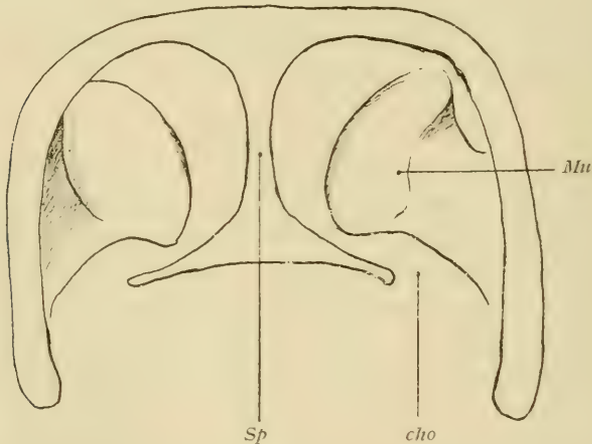


Fig. 5.

Innere Nasenhöhle, von vorn gesehen, 3 mal vergrössert, schematisch. *Sp* = Septum, *Cho* = Choanenöffnung, *Mu* = knorpelige Muschel.

Praefrontale seitlich umwandet, ausserdem durch das knorpelige Septum von der anderseitigen Höhle geschieden und nach hinten ebenfalls durch eine Knorpelkapsel gegen die Augenhöhle abgegrenzt wird. Von der Seitenwand entspringt die knorpelige Muschel mit breiter Basis und ragt mit einer pilzförmigen Verbreiterung in's Lumen der Nasenhöhle hinein (Textfig. 5). Die pilzförmige Verbreiterung hat im Innern einen Hohlraum mit einer ventral gerichteten Mündung, ist also nicht solid wie bei der Eidechse. Die innere Öffnung der Nasenhöhle ist die

Choane, welche bei der *Hatteria* ganz vorn am Munddach sich öffnet und von Praemaxillare, Maxillare einerseits und vom Vomer und Palatinum andererseits umgrenzt wird.

In den vorderen Theil der Choane mündet von der lateralen Seite her der Thränen- nasengang und von der medialen Seite das Jakobson'sche Organ ein (Textfig. 6).

Das Jakobson'sche Organ (*Jk*) liegt in der Basis des knorpeligen Septum narium (*Sp*) auf dem Vomer (*Vo*) und wird von einer vom Septum ausgehenden Knorpelkapsel (*Kp*) dorsalwärts überdacht, während es ventralwärts durch eine Knorpelplatte (*Kp'*) gestützt wird. Eine papillenartige knorpelige Einragung in das Organ wie bei der *Lacerta* kommt bei der *Hatteria* nicht vor. Die eben genannte dorsale Knorpelkapsel des Jakobson'schen Organs dehnt sich weiter lateralwärts, schliesst auch den Thränen- nasengang (*Tng*) ein und scheidet mit dem ihr aufsitzenden Turbinale (*Tu*) die beiden Organe von der äusseren Nasenhöhle (*a. Nh*) vollständig ab.

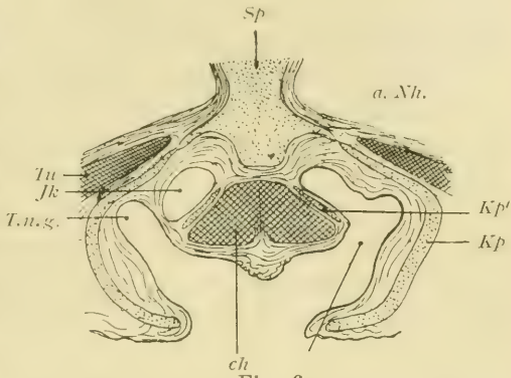


Fig. 6.
Frontalschnitt des vorderen Abschnittes der Nasenhöhle, 5 mal vergrössert.

a. Nh. = äussere Nasenhöhle, *Sp* = das knorpelige Septum narium, *Ch* = Choane, *Jk* = das Jakobson'sche Organ, *T.n.g.* = der Thränen- nasengang, *Tu* = Turbinale, *Vo* = Vomer, *Kp* = dorsale Knorpelkapsel, *Kp'* = ventrale Knorpelplatte.

Feinerer Bau.

Die vordere Hälfte der äusseren Nasenhöhle ist nichts anderes, als die Fortsetzung der äusseren Haut und besteht aus einem mehrschichtigen Epithel und einer darunter folgenden Bindegewebschicht. Die Epithelschicht setzt sich aus oberflächlichen, abgeplatteten, mittleren spindelförmigen, polyedrischen und tiefen cylinderförmigen Zellen zusammen. Eigenthümlich ist das Vorkommen einer Art Becherzellen mitten in dieser Epithelschicht. Die betreffenden Zellen sind hell und blasig aufgetrieben, ihr

Kern ist an die Basis gedrängt und meist halbmondförmig abgeplattet. Sie erinnern somit an die Becherzellen der Amphibienhaut, sind aber nicht so zahlreich vertreten wie bei diesen. Die subepitheliale Pigmentschicht fehlt an manchen Stellen oder wird durch eine geringe Anzahl dunkel pigmentirter Zellen vertreten.

Das Unterhautgewebe besteht wie in der Haut aus sich kreuzenden Bindegewebsfasern, welche in der direkt an das Epithel anstossenden Schicht sehr fest und compact, in der tieferen Lage aber lockerer angeordnet sind.

In der hinteren Hälfte der äusseren Nasenhöhle ändert sich der Charakter sowohl des Epithels als auch der subepitheliaren Schicht. Im Epithel treten nämlich zahlreiche schlanke Papillen auf. Zwei oder drei Lagen von spindelförmigen oder kurzeylindrischen Zellen überziehen den Gipfel der Papillen; die Seiten derselben und die Vertiefungen zwischen benachbarten Papillen sind mit Cylinder- und Becherzellen ausgekleidet. Hier bietet das Epithel also das Aussehen der Schleimhaut.

Die subepitheliare Schicht wird durch ein cavernöses Gewebe dargestellt, welches sich ausser durch netzartige Anordnung der Bindegewebsfasern auch durch den Besitz zahlreicher Blutgefässe und glatter Muskelfasern auszeichnet.

Die zur Stütze der äusseren Nasenhöhle dienenden hyalinen Knorpelstücke liegen unterhalb der subepitheliaren Bindegewebschicht und grenzen nach der äusseren Seite hin an die gleiche der äusseren Haut. Sie können demnach gewissermaassen als eine Scheidewand zwischen der Schleimhaut und der äusseren Haut betrachtet werden.

Die innere Nasenhöhle

lässt sich schon in Bezug auf die Verhältnisse des Epithels auch in Regio olfactoria und respiratoria eintheilen.

Auf der Regio olfactoria (*Ep.* Fig. 21, Taf. XVIII) besteht ein mehrschichtiges hohes Epithel, das Riechepithel. Auf Einzelheiten bei diesem Epithel kann ich nicht eingehen, weil es bei keinem meiner Präparate einigermaassen gut erhalten war.

Die subepitheliare Schicht wird zunächst aus feinen, netzförmig angeordneten Bindegewebsfasern (*Bg'*) zusammengesetzt, welche sich in der unteren Schicht zu mehr oder weniger mächtigen Bündeln vereinigen und dadurch ein mehr geordnetes com-

paces Geflecht (*Bg*) herstellen, wie es etwa in der Cutis der Fall ist. Neben Blutgefässen (*Bl*) und Lymphräumen finden sich besonders zahlreiche Nervenfasern (*Olf*), meist marklose, in dieser Schicht verbreitet. Charakteristisch für die Regio olfactoria ist auch das Vorkommen schlauchförmiger Drüsen (*Bow*), welche in grosser Menge in der subepitheliaren Schicht isolirt liegen und an die Epitheloberfläche ausmünden —, es sind die Bowmann'schen Drüsen. Die Schläuche derselben sind nicht gerade ausgestreckt, sondern mehr oder weniger gebogen, zumal am Grunde, zeigen sich deshalb auf dem senkrechten Querschnitt der Schleimhaut sehr häufig als runde oder ovale Blasen oder auch als lange Kanäle. Verzweigung der Drüsen-schläuche habe ich selten beobachten können. Die innere Epithelauskleidung besteht aus Zellen von Cylinder- resp. Becherform. Die erste Art sitzt meist im oberen Theil und am Hals des Schlauches, während die letztere den Grund desselben einnimmt. Die cylindrischen Zellen schliessen meistens am oberen Ende einen helleren feinnaschigen Inhalt ein, während der übrige Theil dunkler granulirt ist; innerhalb des letzteren sitzt ein länglicher Kern. Bei den becherförmigen Zellen ist der ganze Zellleib mit einem feinnaschigen Inhalt ausgefüllt und der abgeplattete Kern an die Basis verdrängt. Es gibt Cylinderzellen, welche kein helles Oberende zeigen, aber auch solche, bei denen das letztere eine grössere Ausdehnung erreicht, was darauf schliessen lässt, dass Form und Beschaffenheit der Zellelemente wesentlich von den Functionsstadien der Drüsen abhängig sind.

Regio respiratoria (Fig. 22) zeichnet sich durch den Besitz grosser Flimmer- (*f*) und Becherzellen (*b*) aus, welche den im Rachen, Oesophagus vorkommenden Gebilden völlig gleichen. Die subepitheliare Schicht (*Bg*) ist ähnlich beschaffen wie bei der Regio olfactoria, nur trifft man hier viel weniger Nerven an.

Was nun die Verbreitung des Riechepithels anbelangt, so vermag ich sie bei der *Hatteria* nur ungefähr anzugeben, insofern nämlich, als ich mich an das Vorkommen der Bowmann'schen Drüsen halten konnte. Demnach nimmt es das ganze Dach, dann die hintere obere Ecke der Nasenhöhle und das Septum bis zur Basis ein, auch den oberen Theil der lateralen Wand, sowie die freie Fläche der pilzförmigen Verbreiterung der knorpeligen Muschel, während die übrigen Theile der mit Flimmer-

und Becherzellen versehenen Regio respiratoria angehören. Dieses Verhalten stimmt also mit der Angabe von Born bei der Eidechse überein.

Wie bei manchen andern Körperstellen dieses Thieres, so ist auch in der Nasenhöhle eine unvollkommene Entwicklung des Drüsenapparates zu verzeichnen. Die pilzförmige Muschel (*Mu*, Textfig. 5), die bei der Eidechse mit Drüsenmasse vollgestopft ist, weist bei der Hatteria bloss einen mit Becherzellen austapezirten Hohlraum auf.

Auch über die feinere Structur des Jakobson'schen Organes kann ich nichts Genaueres angeben, da das Organ schlecht conservirt war, so dass von den Epithelien nur da und dort kleine abgefallene Fetzen hängen blieben. Wie bei der *Lacerta* scheint das hohe mehrschichtige Epithel die dorsale und das einfache Flimmerepithel die ventrale Wand einzunehmen. Das subepitheliare Bindegewebe ist an der dorsalen Wand sehr mächtig ausgebildet (Textfig. 6), weist gleiche Beschaffenheit wie in der Regio olfactoria auf und ist durch den Besitz zahlreicher Blutgefässe und Capillaren ausgezeichnet.

Bulbus olfactorius (Fig. 21, Taf. XVIII)

schliesst im Innern einen Hohlraum ein, welcher sich nach hinten in den Ventrikelraum des Gehirns fortsetzt. Die Wand dieses Hohlraumes besteht aus:

1. der Schicht der Nervenfasern,
2. „ „ „ Glomeruli,
3. der moleculären Schicht,
4. der Schicht der Mitralzellen,
5. „ „ „ Körner und tiefen Fasern,
6. „ „ „ des Ependyms.

1. Die Schicht der Nervenfasern (*Nf*) bildet die äusserste und besteht aus feinen, marklosen Fasern, welche nach vorn convergiren und unter Kreuzung in das Riechepithel (*Olf*) eintreten.

2. Die Schicht der Glomeruli (*Glom*) ist durch den Besitz von Glomeruli characterisirt, welche sich bei schwacher Vergrösserung als unregelmässig begrenzte kugelige Gebilde ausnehmen, bei stärkerer aber eine Zusammensetzung aus feinen Fasermassen erkennen lassen. Die Glomeruli sind meist in eine,

an manchen Stellen in zwei oder drei Lagen angeordnet und hängen einerseits mit den Fasern der folgenden Schicht, andererseits mit den Olfactoriusfasern zusammen.

3. Die moleculäre Schicht (*Mol*) besteht aus reticulären Fasermaßen, in welche hier und da rundliche Nervenzellen eingestreut sind.

4. In der Schicht der Mitralzellen (*Mit*) finden sich eine oder zwei Lagen grosser multipolarer Ganglienzellen mit einem grossen Kern und einem deutlichen Kernkörperchen.

5. Die Schicht der Körner (*K*) und Fasern zeichnet sich durch das Auftreten zahlreicher Kerne von runder oder ovaler Form in den Maschen des Fasernetzes aus. Die Kerne stehen ziemlich dicht an einander und bilden eine mächtige Lage.

6. Die Schicht des Ependyms (*Epd*) wird durch eine Lage cylindrischer Zellen dargestellt. Die Zellen haben ein breites Oberende und eine zugespitzte Basis. Eine Grenzmembran, die diese Schicht von der vorhergehenden trennt, kommt nicht vor, und die Ependymzellen berühren daher die Körnerschicht direct; dies Verhalten wird nicht befremden, wenn Kölliker die Körnerzellen als Neurogliazellen ansieht.

Ueber die sonstigen feineren Verhältnisse des Bulbus olfactorius im Allgemeinen verweise ich vor Allem auf Kölliker (103), bei dem man neuere Errungenschaften in dieser Beziehung auf eine so umfassende und kritisirende Weise dargestellt findet.

Gehörorgan.

Das Gehörorgan der Wirbelthiere hat viele Forscher beschäftigt und es fehlt nicht an umfangreichen Arbeiten, — ich erinnere an Hasse (80—83), Clason (44), Kuhn (115), Ayers (7), Retzius (161) u. A. Indessen sind die Verhältnisse bei *Hatteria* noch sehr wenig beachtet worden; ausser der Angabe von Retzius, die ich im Folgenden wiedergebe, ist sozusagen bis jetzt fast nichts bekannt.

Bei Günther (77) lautet es fast wörtlich: With the tympanum a tympanic cavity is entirely absent. The only remaining portion of this sphere of the ear is the stapes, 11 millims. long. After removal of the bony part of the exoccipital and basisphenoid, which forms the bottom of the labyrinth, a cartilaginous capsule becomes apparent; its thickness is half a millimetre; the

membrane coating the walls of the cavity is of a deep black colour. The saccus vestibuli contains a single pear-shaped otolith 3 millims. long and 2 millims. broad at its widest (inner) end. The cochlea is more developed than in other lizards, showing the commencement of a spiral turn; the membrane at its base contains the termination of the cochlear nerve, which is abruptly split into four dichotomically divided and fanlike branches. The three semicircular canals lie behind and somewhat outward of the cochlea, and are also membranaceous, otherwise well developed, being from 12 to 15 millims. long.

Retzius (161) unterscheidet am häutigen Labyrinth den Utriculus mit dem Sinus superior und Sinus posterior, Recessus utriculi, die Ampulla anterior mit Canalis m. ant., die Ampulla externa mit Canalis m. ext., die Ampulla posterior mit Canalis m. post., ferner den Sacculus mit Ductus und Saccus endolymphaticus und die Cochlea mit ihren Unterabtheilungen Pars basilaris und Lagena. Als Nervenendstellen werden dann angegeben: Macula acust. recess. utriculi, drei Cristae acust. ampullarum, Mac. acust. sacculi, Papilla acust. basilaris, Papilla acust. lagenae und Mac. acust. neglecta. Der N. acusticus theilt sich in den R. ant. und post. Der R. ant. gibt einen besonderen Zweig zur Mac. acust. recess. utriculi und dann je einen zur Ampulle des vorderen und des äusseren Bogenganges ab, während der R. post. die Mac. acust. sacculi, Papilla acust. basilaris und lagenae sowie die Ampulle des hinteren Bogenganges mit je einem besonderen Ast versorgt; auch ein schwacher Zweig wird von diesem Nerv wahrscheinlich zur Mac. acust. neglecta abgegeben. Bezüglich der Lage dieses letzteren vom betreffenden Autor zuerst benannten Fleckens endlich sei angeführt, dass dieser am unteren Umfang des Utriculus etwas nach hinten vom Canalis utriculo-sacralis seinen Sitz hat.

Wie man sehen kann, ist die Angabe Günther's zu einfach, so dass man keine auch annähernde Vorstellung von dem Organe gewinnen kann, und Retzius hat nur das häutige Labyrinth untersucht, ohne auf Weiteres einzugehen. Es scheint mir deshalb sehr wünschenswerth, das betreffende Organ als ein Ganzes zu betrachten und dabei auch einige Einzelheiten zu behandeln, die bis jetzt theilweise unbeachtet geblieben sind. Im Folgenden werde ich demnach sowohl das knöcherner als

auch das membranöse Labyrinth der *Hatteria* zur Rede bringen.

Die knöcherne Gehörkapsel der *Hatteria*.

Dieselbe lässt sich am verständlichsten als eine dreiseitige Pyramide bezeichnen, welche die Basis dorsalwärts und die Spitze ventralwärts kehrt, und an der man drei Flächen unterscheiden kann: eine laterale, eine hintere und eine mediale, welche alle nach der ventralen Pyramidenspitze zu convergiren. Diese letztere entspricht der Fossa cochlearis des Basiphenoïd und stellt den später zu erwähnenden Recessus cochlearis dar.

Die Basis der Pyramide (Textfig. 7), welche zugleich die dorsale Gehörkapsel vorstellt, wird, wie ich schon früher erwähnt, durch das Prooticum (*Pro*), Supraoccipitale (*So*) und Opisthoticum (*Op*) gebildet, welche hier durch eine Y-förmige Naht derart vereinigt sind, dass das Prooticum nach vorn und lateral, das Supraoccipitale medial und das Opisthoticum hinten lateralwärts liegt. Das Prooticum schreitet von dieser Naht aus nach vorn vor mit allmählicher Verbreiterung, sodass es einen Theil der medialen und den grössten Theil der lateralen Gehörwand liefert, welche letztere zu einem sehr kleinen Theil auch durch das Opisthoticum ergänzt wird. Der letzte Knochen schliesst sonst hauptsächlich die hintere Wand der Gehörkapsel ab. Das Supraoccipitale wird zur Bildung der dorsalen Kapselwand und des dorsalen Abschnittes der medialen Wand verwendet. Wie ich schon einmal betont habe, kommt ein Epitoticum bei der *Hatteria* nicht vor, und was als solches von Clason (45) bezeichnet wurde, ist nichts anderes als das Supraoccipitale.

Was nun Einzelheiten der äusseren Fläche der Gehörkapsel anbetrifft, so sehen wir an der dorsalen der Basis der Pyramide entsprechenden Fläche ausser der schon genannten Y-förmigen Naht noch die drei Bogengänge (*v.B.*, *h.B.*, *ho.B.*) durchscheinen,

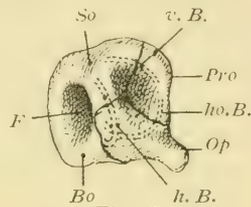


Fig. 7.

Dorsale Gehörkapsel mit durchscheinenden drei Bogengängen.

Bo = Basi-occipitale, *F* = Foramen occipitale, *S.o.* = Supra-occipitale, *Pro* = Prooticum, *Op* = Opisthoticum (zwischen drei letztgenannten Knochen ist Y-Naht,) *v. B.* — vorderer verticaler Bogengang, *h. B.* = hinterer verticaler Bogengang, *ho. B.* — horizontaler Bogengang.

welche zugleich als Grenze zwischen der dorsalen Fläche und den Seitenflächen angesehen werden können. An der lateralen Wand der Gehörkapsel sehen wir an deren vorderer dorsaler Ecke, wo nämlich der vordere verticale Bogengang endet, einen Vorsprung, welcher der Ampulla ossea des genannten sowie des horizontalen Bogenganges entspricht. Unterhalb dieses Vorsprungs findet sich eine kleine Oeffnung, Foramen faciale, welche aufwärts die Knochensubstanz des Prooticums durchsetzt, und mit einem nachher zu erwähnenden Foramen an der medialen Wand communieirt. Der weiter nach hinten folgende Abschnitt der lateralen Wand entspricht dem Recessus sphaericus des Vestibulum und ist demnach gleichmässig aufgetrieben. Der Uebergang dieses Abschnittes in die hintere Wand ist durch das grosse Foramen ovale characterisirt, welches ausser durch das Prooticum noch hinten durch das Opisthoticum und ventral durch eine knorpelige Platte umwandet wird, und in welches die breite Basis des Stapes von der lateralen Seite her eingekleilt ist (Textfig. 8 ov).

An der hinteren Wand der Gehörkapsel nahe am Uebergang in die mediale ist noch eine zweite etwas kleinere Oeffnung, Foramen rotundum, sichtbar, welche durch die breite Basis des Opisthoticum vom Foramen ovale getrennt ist. Sie mündet in das Foramen jugulare ein; dies ist eine grosse spaltförmige Oeffnung, welche zwischen der Gehörkapsel einerseits und dem Pleuro- und Basioecipitale andererseits liegt und zum Durchgang der Vagusgruppe dient.

Die mediale Wand (Textfig. 8) besteht im ventralen Theil aus einer Knorpelplatte und im vorderen aus dem Prooticum und im dorsalen aus dem Supraoecipitale und ist etwa in der mittleren Höhe entsprechend der Lage des Recessus ellipticus mässig aufgetrieben. In der Mitte dieser Auftreibung sieht man eine kleine schlitzartige Oeffnung, Aqueductus vestibuli, und weiter ventral von derselben zwei grössere, von denen die hintere im Gebiet der Knorpelplatte und die vordere in demjenigen des Prooticums ihren Sitz hat. Beide dienen zum Durchlassen des N. acusticus, und zwar ist die vordere für den R. anterior und die hintere für den R. posterior des genannten Nerven bestimmt. An der ventralen Wand der vorderen Oeffnung, kurz hinter deren Eingang, findet sich noch eine kleinere,

welche sich lateral-abwärts in den Canalis facialis fortsetzt und schliesslich an der vorhin genannten Stelle der lateralen Wand ausmündet. Die beiden genannten Löcher der medialen Wand entsprechen also der Fossula superior und inferior im Grunde des Porus acusticus internus beim Menschen. Ich möchte mir erlauben, sie

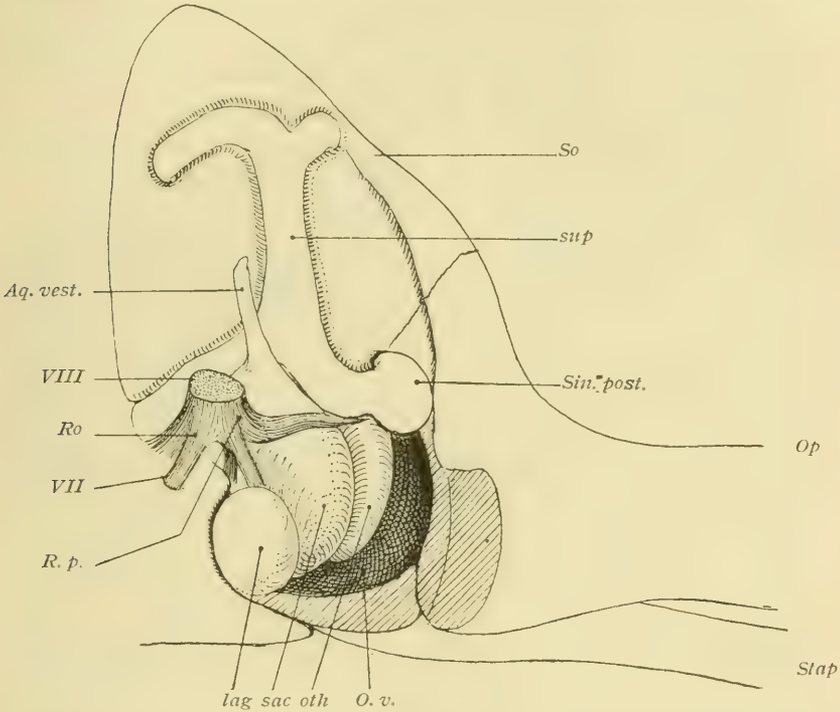


Fig. 8.

Mediale Wand der rechten Gehörkapsel; um das membranöse Labyrinth darzustellen, sind die einzelnen Knochen u. Knorpelstücke weggenommen worden. Vergrößerung 10 mal.

So = Supraoccipitale, Op = Opisthoticum, Stap = Stapes, Aq. vest. = Aquaeductus vestibuli, Sin. sup. = Sinus superior, Sin. post. = Sinus posterior des Utriculus, ov = Foramen ovale, oth = Otholith, Sac = Sacculus, lag = Lagena, VIII = Acusticus, R. a. = Ram. anterior, R. p. = Ramus posterior, VII = Facialis.

der besseren Verständlichkeit halber einfach als Foramen acusticum anterius und posterius zu bezeichnen.

Das Innere des knöchernen Gehäuses des Gehörorgans wird durch das Labyrinth vorgestellt.

Dasselbe lässt sich entsprechend der Form der Kapsel auch als eine Pyramide ansehen, deren Spitze ventral- und deren

Basis dorsalwärts gerichtet ist. An ihm kann man auch drei Flächen, eine mediale, laterale und hintere unterscheiden. Die Spitze der Pyramide wird durch den Recessus cochlearis und ihre Basis durch den Recessus ellipticus dargestellt.

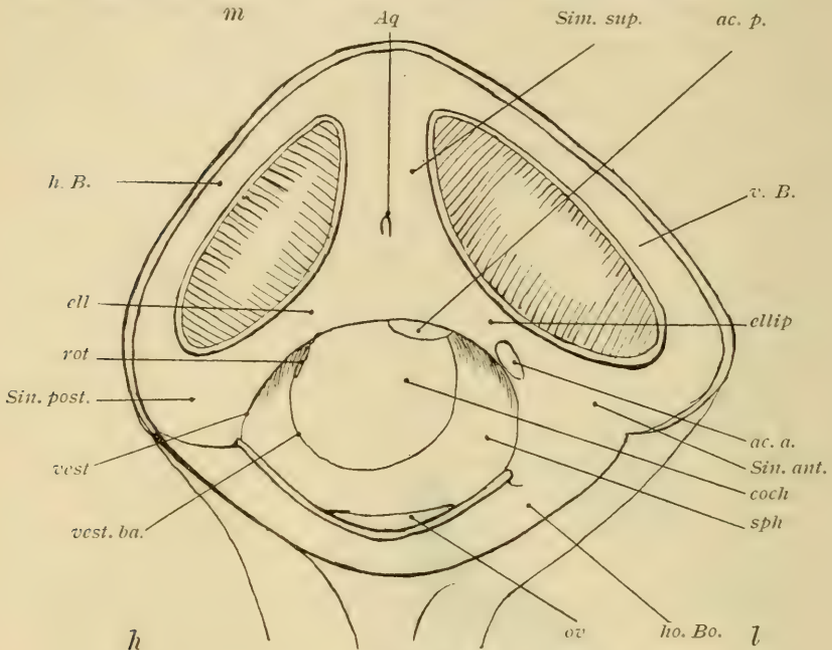


Fig. 9.

Das Innere des rechten knöchernen Labyrinth; die dorsale Kapsel entlang der drei Bogengänge herausgeschnitten, halbschematisch. Vergrößerung 10 mal.

m = mediale, *l* = laterale, *h* = hintere Seite. *Sin. sup.* = Sinus superior, *Sin. post.* = Sinus posterior, *Sin. ant.* = Sinus anterior des Recessus ellipticus (*ellip*), *sph* = Recessus sphaericus, *coch* = Recessus cochlearis, *vest* = Crista vestibuli, *vest. ba.* = Crista basilaris vestibuli, *v. B.* = vorderer, *h. B.* = hinterer verticaler Bogengang, *ho. B.* = horizontaler Bogengang, *Aq* = Aquaeductus vestibuli, *ac. p.* = Foramen acusticum posterius, *ac. a.* = Foramen acusticum anterius, *ov* = Foramen ovale, *rot* = Foramen rotundum.

Der innere grosse Raum des Labyrinthes (Textfig. 9) wird durch eine kleine horizontale Ringleiste in eine dorsale und ventrale Abtheilung zerlegt. Diese Leiste beginnt an der knorpeligen medialen Wand oberhalb der Mündung des Foramen acust. posterius und schreitet einerseits nach hinten auf das Opisthoticum fort, während sie andererseits nach lateralwärts auf das Prooticum übergeht. Sie ist nämlich nichts anderes als die

Crista vestibuli (*vest*) und die dorsale Abtheilung des Labyrinthes kann demnach als *Recessus ellipticus* (*ellip*) bezeichnet werden, während die ventrale dann dem *Recessus sphaericus* (*sph*) entspricht.

Der *Recessus sphaericus* stellt auch bei der *Hatteria* einen kugelförmigen Hohlraum dar, in welchen der membranöse *Sacculus* eingelagert ist. An der lateralen Wand ist das grosse *Foramen ovale* (*ov*) sichtbar, an welches sich der grosse *Sacculus* mit seiner lateralen Fläche anlegt. Der ventrale Umfang dieses *Foramen ovale* wird, wie schon erwähnt, durch einen Knorpel ersetzt, welcher mit dem *Foramen ovale* der zwischen der lateralen und hinteren Fläche der Pyramide liegenden Kante entspricht und sich, zugleich den Boden des *Recessus sphaericus* darstellend, medianwärts zur *Fossa cochlearis* des *Basisphenoid* erstreckt, wo er im Zusammenhang mit dem die mediale Wand des Labyrinths abschliessenden Knorpel die Spitze der Pyramide bildet. Diese letztere (*coch*) ist vom eigentlichen *Recessus sphaericus* durch eine niedrige Leiste, welche ich provisorisch *Crista basilaris vestibuli* (*vest. ba.*) nennen will, deutlich abgetrennt und stellt eine trichterförmige Grube dar, in welche die *Lagena* eingelagert ist. Sie kann demnach *Recessus cochlearis* genannt werden. Ueber diesem *Recessus cochlearis*, dicht an der genannten niedrigen Leiste öffnet sich das *Foramen rotundum* (*rot*) und eine Strecke weiter vorn an der medialen Knorpelwand das *Foramen acusticum posterius* (*ac. p.*).

Der *Recessus ellipticus* (*ellip*) lagert sich über den *Recessus sphaericus* (*sph*) und hat eine annähernde Aehnlichkeit mit einer horizontal liegenden Ellipse, deren Längsachse einer vom *Foramen jugulare* zur ventralen Mündung des *Canalis facialis* gezogenen Linie ungefähr entspricht. Von der Mitte der Ellipse tritt nach median dorsalwärts gegen die *Crista occipitalis* des *Supraoccipitale* hin eine Ausstülpung des *Recessus ellipticus* hervor und nimmt an der Spitze das *Crus simplex* des vorderen und hinteren verticalen Bogenganges auf. Die genannte Ausstülpung kann demnach als *Sinus superior* (*Sin. sup.*) des *Recessus ellipticus* bezeichnet werden. An der medialen knorpeligen Wand dieses *Sinus superior* öffnet sich nahe an der Basis desselben der *Aquaeductus vestibuli* in Form eines Schlitzes,

welcher also der *Fossula sulciformis* des menschlichen Gehörlabyrinths entspricht (*Aq.*).

Die beiden Enden der Ellipse werden jeweils durch eine abgerundete Höhle dargestellt, welche ich einfacherweise *Sinus anterior* und *posterior* benennen möchte. Der *Sinus anterior* (*Sin. ant.*) befindet sich an der Ecke zwischen der lateralen und medialen Labyrinthwand und ist zur Aufnahme der *Recessus utriculi* sowie der Ampulle des horizontalen und des vorderen verticalen Bogenganges bestimmt. An seinem Boden öffnet sich die innere Mündung des *Foramen acusticum anterius* (*ac. a.*). Der *Sinus posterior* (*Sin. post.*) liegt im Gebiet des *Opisthoticum* und ist der Sitz der Ampulle des hinteren verticalen Bogenganges.

Die knöchernen Bogengänge der *Hatteria* bestehen wie gewöhnlich aus einem vorderen verticalen und einem hinteren verticalen sowie einem horizontalen.

Der vordere verticale Bogengang (*v. B.*) beginnt am *Sinus anterior* des *Recessus ellipticus*, steigt von da aus dorso-medialwärts aus dem Bereich des *Prooticum* gegen die *Crista occipitalis* des *Supraoccipitale* hin auf und erreicht an der Spitze der medialen Labyrinthwand den *Sinus superior* des *Recessus ellipticus*, wo er mit dem, von der anderen Seite herkommenden hinteren verticalen Bogengang zusammenstößt. Der letztere (*h. B.*) entstammt dem *Sinus posterior* (*Sin. post.*), läuft zunächst im Bereich des *Opisthoticum* eine Strecke weiter nach hinten in horizontaler Richtung, biegt sich aber bald dorsalwärts um und eilt dann innerhalb des *Supraoccipitale* in einem schwachen Bogen nach vorn und dorsalwärts dem *Sinus superior* zu. Der dritte horizontale Bogengang (*ho. B.*) geht vom *Sinus anterior* aus innerhalb des *Prooticum* nach hinten, dabei etwas steigend, und erreicht zwischen *Prooticum* und *Opisthoticum* die höchste Krümmung. Von da an richtet er sich nach vorn, dabei den hinteren verticalen Bogengang an dessen lateraler Seite kreuzend und erreicht schliesslich den *Sinus superior*, an dessen lateraler Wand er einmündet (vergl. Textfig. 10).

Die knöchernen Bogengänge werden durch dünne compacte Knochenlamellen gebildet, die sich von der umgebenden porösen diploëartigen Knochensubstanz deutlich unterscheiden.

Die Innenfläche sowohl des *Vestibulum*s wie der knöchernen

Bogengänge sind mit einer schwachen aber stark pigmentirten Bindegewebsschicht ausgekleidet.

Das membranöse Gehörlabyrinth der *Hatteria* setzt sich aus dem Sacculus mit der Cochlea und dem Utriculus mit den drei Bogengängen zusammen (Textfig. 10 u. 11).

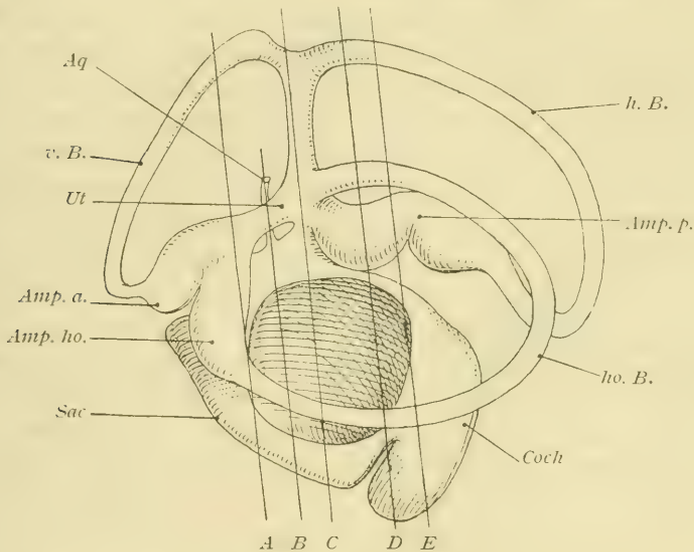


Fig. 10.

Laterale Ansicht des linken membranösen Labyrinth. 10 mal vergrößert. Durch die Entfernung des Otoliths ist eine grosse Lücke an der lateralen Wand des Sacculus entstanden.

v. B. = vorderer, *h. B.* = hinterer verticaler Bogengang, *ho. B.* = horizontaler Bogengang, *Amp. a.* = Ampulla anterior, *Amp. ho.* = Ampulla horizontalis, *Amp. p.* = Ampulla posterior, *Ut* = Utriculus, *Sac* = Sacculus, *Coch* = Cochlea, *Aq* = Aqueductus vestibuli.

A, B, C, D, E bezeichnen die Stellen, welche den Schnittbildern *A, B, C, D, E* im Text entsprechen.

Der Sacculus (*Sac*) liegt im Recessus sphaericus und stellt die Form eines runden Sackes dar; die mediale Wand desselben besteht aus einer rundlichen Knorpelscheibe, von welcher die übrige membranöse Wandung ausgeht und auf diese Weise einen sehr grossen Innenraum einschliesst, welcher letzterer fast ausschliesslich mit einem grossen Otolith ausgefüllt ist (vgl. Textfigur 8 *oth*). Die laterale Wand stösst an das Foramen ovale, an dessen Innenfläche sie mittelst feiner Bindegewebsbalken be-

festigt ist. Aus dem medialen Theil des Sacculus geht die Cochlea (*Coch*) hervor, welche sich bei der Hatteria als eine Ausstülpung des Sacculus erweist, indem die knorpelige wie die membranöse Wandung des letzteren in die erstere sich continuirlich fortsetzt, nur ist die Uebergangsstelle beider Abschnitte ein wenig eingeschnürt und stellt den verhältnissmässig weiten Canalis reuniens dar (vgl. Textfig. E). Durch diese Einschnürung entsteht hier ein kleiner Einschnitt zwischen dem basalen Theil des Sacculus und der Cochlea, welcher der am knöchernen Labyrinth beschriebenen Grenzleiste (Crista basilaris vestibuli) zwischen dem Recessus sphaericus und cochlearis entspricht. Die Cochlea dehnt sich von dieser Uebergangsstelle aus eine kurze Strecke weiter ventral-medianwärts aus und endet im Grund des knorpeligen Recessus cochlearis mit einer abgesetzten Kuppel (*lag*, Textfig. 11), in welcher auch ihre Innenhöhle blind endigt. Diese ventrale Kuppel wird gewöhnlich mit *L a g e n a* bezeichnet und der dorsalwärts von ihr liegende Abschnitt heisst Pars basilaris; die letztere Stelle ist besonders dadurch charakterisirt, dass die Knorpelplatte der medialen Wand der Cochlea eine kleine Lücke aufweist, welche nur durch eine später noch zu beschreibende dünne Membran zugeschlossen ist (vergleiche Textfig. E).

Zurückkehrend zum Sacculus sehen wir, dass dieser dorsalwärts gegen den Utriculus hin sich zuspitzt und in den Canalis utriculo-saccularis übergeht (Textfig. C), welcher letzterer am Fundus des Utriculus ausmündet. Etwas weiter nach vorn geht vom Dach des Sacculus ein zweiter kleiner Gang (*Aq*) aus, welcher die Fossula sulciformis der medialen Labyrinthwand dorsalwärts durchsetzt und am Aquaeductus vestibuli in der Schädelhöhle erscheint. Es ist dieses der sogenannte Ductus endolymphaticus (Textfig. B).

Der Utriculus (*Ut*) liegt über dem Sacculus, aber von diesem etwas medianwärts gerückt und ungefähr in der Verlängerung der medialen Wand des letzteren. Nimmt man die knöcherne dorsale Kapsel weg, so wird der Sacculus blossgelegt, und man sieht ihn innerhalb eines Kreises liegen, welcher durch den horizontalen Bogengang einerseits und durch den Utriculus andererseits umschlossen wird.

Nun, der Utriculus besteht aus zwei horizontalen und einem

senkrecht aufsteigenden Hohlcanälchen, welche also in Form von dreistrahligem \wedge miteinander verbunden sind. Von den beiden horizontalen Abschnitten geht der eine nach vorn und lateralwärts und grenzt mit einer kleinen Auftreibung im Sinus anterior an die Ampullae des vorderen verticalen und des horizontalen Bogenganges; er heisst nach Retzius *Recessus utriculi* (*R. utr.* Textfig. 11, 12). Der andere Abschnitt ist nach hinten medial gerichtet

und geht im Sinus posterior in die Ampulle des hinteren verticalen Bogenganges über; er ist nach Retzius der Sinus posterior des Utriculus (*Sin. post.* Textfig. 11). Der dritte senkrechte Theil allein steigt ungefähr senkrecht in die Höhe und nimmt an seinem dorsalen Ende den einfachen Schenkel des vorderen und hinteren verticalen Bogenganges auf.

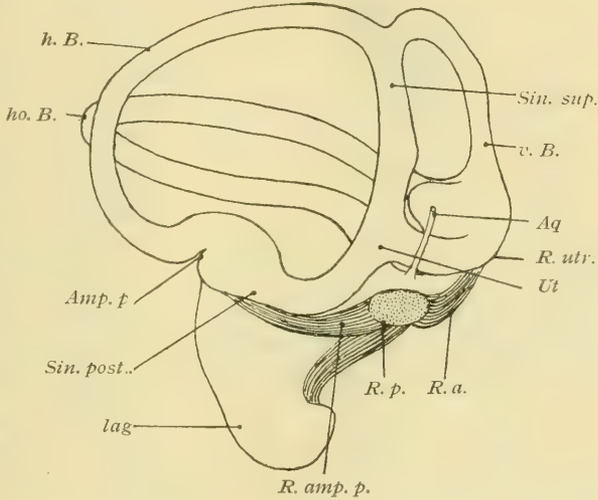


Fig. 11.

Mediale Seite des linken Labyrinths, 10mal vergrössert. *v. B.* = vorderer, *h. B.* = hinterer verticaler Bogengang, *ho. B.* = horizontaler Bogengang, *Ut* = Utriculus, *R. utr.* = Recessus utriculus, *Sin. sup.* = Sinus superior, *Sin. post.* = Sinus posterior, *lag* = Lagena, *Aq* = Aquaeductus vestibuli, *R. a.* = Ramus anterior, *R. p.* = Ramus posterior des Acusticus, *R. amp. p.* = Ram. ampullaris posterior.

Er wird von Retzius mit Sinus superior (*Sin. sup.*) bezeichnet. Die Stelle, wo alle drei Abschnitte zusammenfliessen, ist ein wenig erweitert und macht den Utriculus proprius (*Ut*) aus, in dessen Boden der schon bekannte Canalis utriculo-saccularis einmündet. Oberhalb dieser Mündung an der Wurzel des Sinus superior findet die Vereinigung des ampullenlosen Schenkels des horizontalen Bogenganges mit der lateralen Wand des Utriculus statt (vgl. Textfig. 10).

Die drei membranösen Bogengänge weisen in Bezug auf ihren Verlauf ganz dasselbe Verhalten auf, als bei den knöchernen

nen, indem der vordere verticale mit der Ampulla anterior beginnt und in dem Sinus superior utriculi endet, und der hintere verticale von der Ampulla posterior ebenfalls zum Sinus superior gelangt, während der horizontale von der mit der Ampulla anterior zusammenhängenden Ampulla externa aus horizontal zur Wurzel des Sinus superior hinläuft und an die laterale Wand des Utriculus sich öffnet.

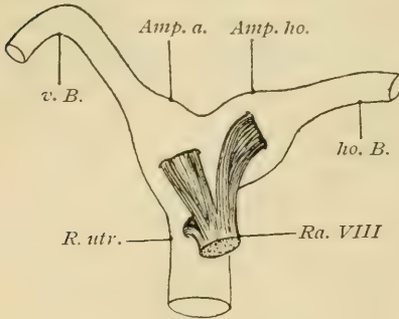


Fig. 12.

Nervenzweige für die Ampulle des vorderen verticalen (*Amp. a.*) und horizontalen Bogenganges (*Amp. ho.*) sowie für den Recessus utriculi (*R. utr.*). *v. B.* = vorderer verticaler Bogengang, *ho. B.* = horizontaler Bogengang, *R. a. (VIII)* = Ramus anterior des Acusticus.

Was nun die Länge der Bogengänge anbetrifft, so ist nach meinem Augenmaass der vordere verticale am längsten und daran schliesst sich der horizontale, während der hintere verticale am kürzesten scheint.

Nervenendstellen finden sich in den Ampullen der drei Bogengänge, im Fundus utriculi, Macula neglecta Retzius, im Recessus utriculi, im Sacculus und in der Cochlea.

P. und F. Sarasin (177), welche im Fundus des Utriculus der Gymnophionen eine Nervenendstelle fanden, erklären sich damit nicht einverstanden, dieselbe mit der Macula acust. Retzius für identisch zu halten, sondern wollen sie mit Macula fundi utriculi bezeichnet wissen und die eigentliche Macula neglecta im Sacculus suchen.

Hiergegen behauptet Retzius (162), dass die echte Macula neglecta am Boden des Utriculus oder an der Oeffnung des Canalis utriculo-saccularis oder bei niederen Amphibien in der eigentlichen Ausstülpung dieses Canals, bei den höheren aber in einer von ihm abgetrennten Ausstülpung der Sacculuswand liegt. Wenn die beiden Sarasin bei *Ichthyophis* an der oberen Sacculuswölbung in einer Ausstülpung eine besondere Nervenendstelle gefunden haben, meint Retzius, „könnte man ihnen das Recht der Entdeckung einer neuen Macula zuschreiben“. Auch

Ayers (8) sieht in der *Macula fundi utriculi* Sarasin eine *Macula neglecta* Retzius.

Bei der *Hatteria* ist das Verhalten der *Macula acust. sacculi* so merkwürdig, dass sie für die eben berührte Frage vielleicht von Bedeutung sein könnte. Die *Macula acust. sacculi* nämlich liegt in der medialen Wand des *Sacculus*, beginnt aber

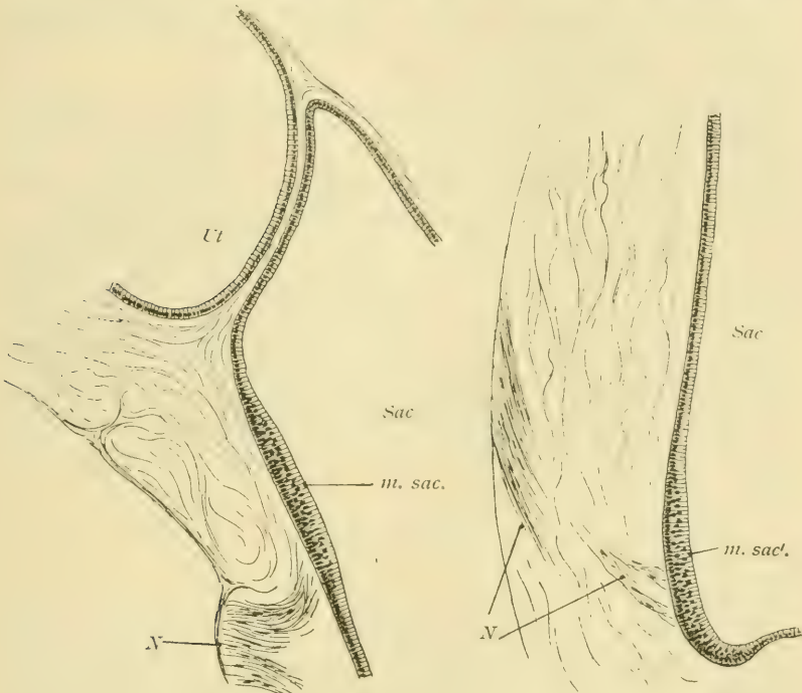


Fig. A.

Fig. A'.

Die beiden Figuren entsprechen A der Textfigur 10, indem A den dorsalen und A' den ventralen Theil des *Sacculus* darstellen.

Vergrößerung Hartnaeck Oc. 2, Obj. 4.

A: *Ut* = *Utriculus*, *Sac* = *Sacculus*, *m. sac.* = *Macula acustica sacculi*, *N* = *Nervenfasern*. A': *Sac* = *Sacculus*, *m. sac'* = *basaler Theil der Mac. ac. sacculi*, *N* = *Nervenfasern*.

am vorderen Rand und theilt sich in zwei nach hinten verlaufende Schenkel. Ein Schnitt, der eine Strecke weit vom vorderen Rand entfernt durch die Länge des *Sacculus* geführt worden ist (Fig. A, A') zeigt zwei *Maculae acusticae*, eine dorsale nahe am dorsalen Rand gelegene und eine ganz an der Basis sitzende. Verfolgt man die Schnittserien, welche vom weiter nach vorn liegenden Abschnitte des *Sacculus* herrühren, so kann man sich

leicht überzeugen, dass die genannten beiden Flecken Schritt für Schritt einander convergiren und schliesslich zu einer senkrechten Linie sich vereinigen. Wie weit diese Thatsache verwerthet werden kann, vermag ich freilich nicht zu bestimmen, jedoch glaube ich, dass sie einmal betont zu werden verdient.

Die *Macula neglecta* liegt also im *Fundus utriculi* hinter der Einmündung des *Canalis utriculo-saccularis*. (Auf der Textfig. 10 fällt ihre Lage auf die Strecke zwischen *C* u. *D*.) Sie ist die kleinste von allen *Maculae*.

In der *Cochlea* befinden sich zwei *Maculae acusticae*, *Macula acustica basilaris* und *lagenae*. Die erstere sitzt in der *Pars basilaris* auf der Knorpellücke, welche bloss durch eine dünne *Membran* medialwärts abgeschlossen ist (Textfig. E).

Die *Macula acust. lagenae* ist in Form eines Halbringes angelegt, welcher etwa in der mittleren Höhe der *Lagena* liegt. Die halbringförmige *Macula* verläuft durch die ganze Breite der medialen Wand der *Lagena* und erstreckt sich über den vorderen Rand auf einen kleinen Abschnitt der lateralen Wand (Textfig. D).

Ueber die *Macula acustica* des *Recessus utriculi* lässt sich nichts besonderes anführen.

Feinerer Bau.

Die *Cochlea* (Textfig. E).

Der grösste Theil der Wandung besteht aus einem modificirten hyalinen Knorpel, dem sogenannten Spindelknorpel, welcher an der Grenze zwischen *Pars basilaris* und *Lagena* einen Einschnitt aufweist. Der Knorpel wird von den durch den genannten Einschnitt eindringenden *R. cochlearis n. acustici* mehrfach durchbohrt und erinnert somit an das Verhalten des *Modiolus* der Säugerschnecke. Die laterale Wand der *Pars basilaris* wird durch eine dünne faserige *Membran* dargestellt, *Membrana Reissneri* oder *Tegmentum vasculosum Retzius* (*Teg. vase.*). An der ganzen Wand besteht mit Ausnahme der beiden *Maculae* ein Ueberzug aus kubischen resp. cylindrischen Zellen (*Ep*). An der lateralen Wand trifft man aber ein eigenthümliches Gebilde, welches wohl der *Stria vascularis* der höheren Thiere entsprechen dürfte.

Bekanntlich ist man über das Wesen der *Stria vascularis* noch nicht ganz im reinen. Die Frage ist also, kurz ge-

sagt, die, ob man es hier mit einem epitheliaren oder bindegewebigen Gebilde zu thun hat. Das erstere wurde von Retzius¹⁾ behauptet und von Prenant (157) bestätigt, während Baginsky (11) und Katz (99) den betreffenden Elementen eine bindegewebige Natur zuzuschreiben geneigt sind. Merkel (135), der

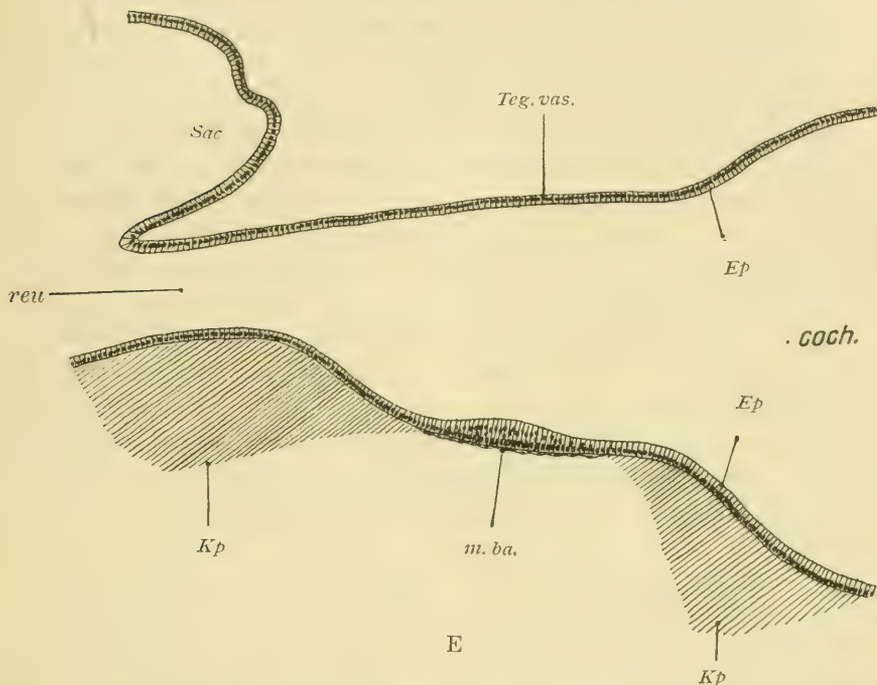


Fig. E, entspricht E der Textfigur 10.

Sac = Sacculus, *Coch* = Ductus cochlearis (Scala media), *reu* = Canalis reuniens, *m. ba.* = Macula acustica basilaris, *Teg. vas.* = Tegmentum vasculosum, *Ep, Ep* = Epithel, *Kp* = Knorpel. Die Epithelzellen sind nicht genau gezeichnet.

über die Arbeiten der genannten Forscher referirt, schlägt vor, diesbezügliche Untersuchungen auch an Vogel- und Reptilienembryonen anzustellen, da die Dinge bei diesen Thieren durchsichtiger zu sein scheinen. Es würde also nicht gerade ohne Interesse sein, den Befund bei der *Hatteria* bei der Gelegenheit, wenn auch nur kurz zu besprechen.

1) Retzius, G., Ueber ein Blutgefässe führendes Epithelgewebe am membranösen Gehörorgan. *Biolog. Untersuch.* 2. Jg. 1882.

Bei diesem Thier handelt es sich um auffallend dunkle, cylindrische oder kubische Zellen, welche basalwärts in viele Fortsätze zerfallen und mit diesen der knorpeligen resp. bindegewebigen Unterlage oder einer Capillarwand direkt aufliegen. Sie nehmen nicht bloß einen besonderen Abschnitt der Schneckenwand für sich ein, sondern kommen auch im normalen Epitheltheile zerstreut vor. Auch im ersteren Falle ist die Beimischung von normalen Epithelien nicht ganz ausgeschlossen. Diese liegen in einer gedrängten Gruppe zwischen den genannten Zellen, die ihrerseits einen Canal oder Tunnel für sie in der Weise liefern, dass die benachbarten Elemente mit ihrem enorm verbreiterten Oberende sich verbinden, so wie sich das Lungenepithel dieses Thieres, der Eidechse oder auch des Proteus ¹⁾ den Blutcapillaren gegenüber verhält. Im zweiten Fall, wo nämlich die betreffenden Zellen unter den gewöhnlichen Epithelzellen eingestreut zugegen sind, verhält es sich umgekehrt, indem alsdann die letzteren die Rolle übernehmen, durch Canalbildung die ersteren zwischen sich einzuschliessen. Hieraus sehen wir also, dass die fraglichen Zellen mit den gewöhnlichen Epithelien in einer continuirlichen Reihe stehen, dass sie mit diesen innig zusammenhängen und dass sie daher epitheliärer Natur sind.

Die Macula acustica basilaris (Textfig. E)

präsentirt sich als eine kleine rundliche Erhabenheit auf der medialen Wand der Pars basilaris und wird durch eine dünne, fast homogene, aber scharf contourirte Membran, Membrana basilaris, getragen. Auf diese Membran folgt eine Reihe runder Kerne, welche gedrängt neben einander stehen und den Stützzellen angehören, deren Formbeschaffenheit hier wegen schlechter Conservirung nicht vollständig erkannt werden konnte; und darauf eine Schicht flaschenförmiger Hörzellen mit nach dem Lumen gerichteten Spitzen, auf welchen jeweils ein Büschel kurzer Härchen sitzt. An der Peripherie der Macula nehmen die Hörzellen ab und machen den Stützzellen Platz, welche letztere dann auf das umliegende Epithel sich fortsetzen. Ueber die Oberfläche der Zellen auf der Macula zieht eine scharfe Linie

1) Vergl. Oppel: Zur Anatomie des Proteus anguineus. Dies. Arch. Bd. XXXIV. 1889.

hin, welche der *Limitans*¹⁾ *Kaiser* entspricht. Im Lumen der Schnecke, also in der *Scala media*, über der *Macula* findet man eine langgestreckte feinfaserige Masse, welche der *Membrana tectoria Retzius* nicht gar unähnlich sieht.

Die Nervenfasern der *Macula* treten vom dorsalen Umfang derselben ein, ich fand sie nämlich an den dorsalen Knorpelrahmen angelehnt und von da aus in die Epithelschicht eindringen.

Die andere Fläche (nämlich mediale) der *Membrana basilaris* ist mit einer Lage flacher Zellen endotheliärer Art versehen. Der perilymphatische Raum dieser Seite entspricht also der *Scala tympani*.

Die *Macula acustica lagenae* (Textfig. D).

Diese fand ich etwas besser conservirt vor. Sie unterscheidet sich von der *Macula basilaris* dadurch, dass sie auf

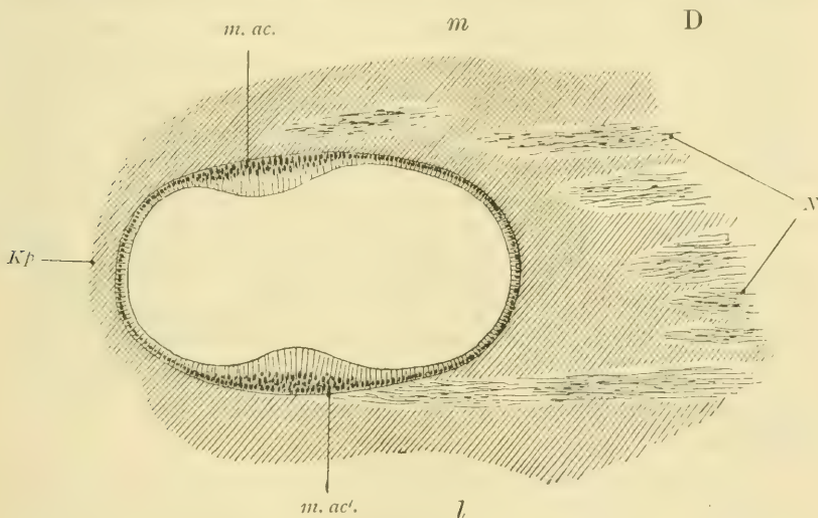


Fig. D (entspricht D der Textfigur 10). Durchschnitt der Lagena. *m* = mediale, *l* = laterale Seite, *Kp* = Knorpel, *N* = Nervenfasern, *m. ac.* = *Macula acustica* der medialen Wand, *m. ac. l.* = *Macula acustica* der lateralen Wand.

einer soliden Knorpelunterlage ruht und von dieser nur durch eine sehr feine Basalmembran getrennt ist. Auch die Hörzellen

1) Ich bin nicht der Ansicht, die *Limitans* als eine selbständige Schicht zu betrachten.

scheinen hier weniger zahlreich vorzukommen. Auf der Basalmembran sitzen 1 oder 2 Reihen längliche und runde Kerne, welche den Stützzellen angehören; die letzteren gelangen durch die Zwischenspalte zweier Hörzellen zur Limitans und enden hier abgestutzt. Die Hörzellen und Limitans verhalten sich ähnlich wie bei der Macula basilaris; die eintretenden Nerven sind deutlicher zu sehen, und ich habe manche einzelne Fasern bis zur Mitte der Epithelschicht mit Sicherheit verfolgen können. Auch im Lumen finden sich eine feinfaserige oder beinahe homogene Masse mit bläschenförmigem Abdrucke und einzelne kleine Otolithenkrystalle vor.

Sacculus (vgl. Textfig. A, A').

Die mediale dicke Wand besteht aus einem sogenannten Spindelknorpel. Die Grundsubstanz ist an der Aussenseite feinfaserig und ist mit vielen Maschenräumen versehen, wird aber gegen die Innenseite zu homogen und enthält verschiedene Lücken, so dass sie an eine Membrana fenestrata erinnert. Dicht unter der Epithelschicht wird die Grundsubstanz wieder feinfaserig und schliesst sich durch eine feine Basalmembran von ihr ab. Ueberall trifft man runde oder mehr spindelförmige Kerne, wie der Name sagt. An der dorsalen Wand des Sacculus besteht eine dünne fibrilläre Schicht von gleicher Beschaffenheit; an der lateralen dagegen wird sie auf eine unbedeutende kaum erkennbare reducirt. An manchen Stellen ist die letztere Schicht nur durch eine einfache Reihe spindelförmiger Kerne vertreten, die in weiten Abständen stehen und sich mittelst feiner Fasern verbinden.

Die Epithelauskleidung (Fig. 24, Taf. XVIII) des Sacculus ist auch nicht einerlei Art; an der medialen Wand besteht ein ziemlich hohes Cylinderepithel, in welchem man meistens zwei Kernreihen findet. Die Cylinderzellen sind schlank und enden mit einem unebenen zackigen Oberende, so dass von einer scharfen Limitans keine Rede sein kann. Die dorsale Wand weist ein niedriges Epithel aus kubischen Zellen auf, welche auf die platten der lateralen Wand übergehen; diese letzteren werden im basalen Abschnitt endlich so stark abgeplattet, dass die Zellen den Endothelien einer Gefässeapillare ähnlich sehen;

man hat es hier mit einer Kette der Länge nach verbundener Flachspindelzellen mit Auftreibung um den Kern zu thun.

Die Macula acustica sacculi (Fig. 23), welche bekanntlich auf dem Schnitt der medialen Wand wie zwei isolirte Flecken erscheint, besteht aus flaschenförmigen, dunkleren Haarzellen (*H. z.*), sowie etwas helleren Stützzellen (*St. z.*). Ueber die Stützzellen möchte ich einiges nachtragen, weil ich sie hier am besten erhalten vorfand. Es sind schlanke fadenförmige Zellen, welche am basalen und oberen Ende eine kleine Verbreiterung zeigen, und wie ich sah, zu 2, 3, 4 zwischen den zwei benachbarten Haarzellen verlaufen. Die ihnen zugehörigen ovalen oder rundlichen Kerne bilden gewöhnlich zwei oder drei Reihen unter der Haarzellenschicht.

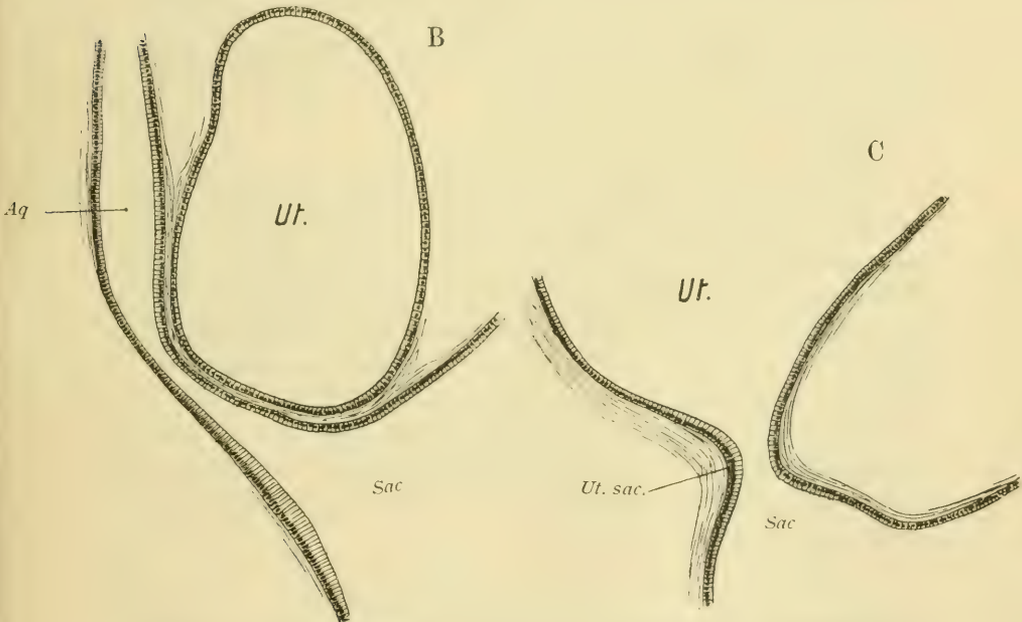


Fig. B u. C entsprechen B. u. C. der Textfigur 10. Vergrößerung Hartnack Oc. 2 Obj. 4.

B: Längsdurchschnitt des Aquaeductus vestibuli (*Aq.*). C: Längsdurchschnitt Canalis utriculo-saccularis (*Ut. sac.*), *Ut* = Utriculus, *Sac* = Sacculus.

Der aus der dorsalen Wölbung des Sacculus ausgehende Aquaeductus vestibuli (Textfig. B) wird inwendig durch die Fortsetzung des cylindrischen bis kubischen Epithels der medialen und der dorsalen Wand des Sacculus ausgekleidet. Der ge-

nannte Gang beginnt mit einem schmalen Canal im Niveau des Bodens des Recessus utriculi und steigt unter allmählicher Erweiterung aufwärts. Das weitere konnte ich nicht mehr verfolgen, weil es an gut conservirtem Material fehlte.

Der Canalis utriculo-saccularis (Textfig. C) ist nur ein kurzer Gang, welcher, wie schon erwähnt, den Fundus utriculi mit der dorsalen Wölbung des Sacculus verbindet; daher bietet die innere Auskleidung weiter nichts besonderes als die im Sacculus und ist demnach aus cylindrischen resp. kubischen Zellen zusammengesetzt.

Die grosse innere Höhle des Sacculus wird durch einen grossen Otolith fast ausgefüllt, welcher aus kleinen hexagonal-prismatischen Krystallen zusammengesetzt ist.

Das bei dem Tegmentum vasculosum der Cochlea erwähnte Epithelgebilde findet hier unter den gewöhnlichen Epithelelementen der lateralen Wand zerstreut und von diesen allseitig umschlossen, vor.

Utriculus.

Auch dieser ist durch den oft genannten Spindelknorpel bewandet, dessen Innenfläche durch ein Epithel aus kubischen oder flachen Zellen ausgekleidet ist, von denen die ersteren nur in der Nähe der Ausmündung des Canalis utriculo-saccularis und der Maculae sich finden und an andern Stellen den flachen Elementen Platz machen. In der dorsalen Wand des Sinus posterior findet sich eine Art Raphe mit kubischen Zellen.

Die Beschaffenheit der Maculae stimmt mit derjenigen des Sacculus überein; in dem Recessus utriculi fand ich über der Macula eine Art Membrana tectoria aus feinfaseriger Masse und kleinen Otolithenkörnchen.

Ampullen und Bogengänge.

Die Ampulla anterior und externa liegen im Sinus anterior des knöchernen Recessus ellipticus und hängen mit dem Recessus utriculi zusammen, von welch' letzterem man dorsalwärts in die Ampulla anterior und lateralwärts unter der vorigen zur Ampulla externa gelangen kann. Die Ampulle posterior liegt allein im hinteren Sinus posterior. Jede Ampulle ist äusserlich durch eine Auftreibung sowie durch eine quere Furche am Boden characterisirt, welche als eine halbmondförmige Leiste, Crista acustica, in das Innere der Am-

pulle hineinragt. Sehen wir einen Querschnitt einer Ampulle, z. B. der Ampulla posterior an (Fig. 25, Taf. XVIII), so bemerken wir am Boden der Ampulle die halbmondförmige *Crista (Cr. ac.)*, an deren beiden Seiten eine Einbuchtung; danach stossen wir auf die Seitenwand. Hier findet man beiderseits eine erhöhte Epithellage, welche man mit *Planum semilunatum (Pl. semil.)* bezeichnet. Jenseits des *Planum semilunatum* kommt man allmählich auf das Dach der Ampulle, in dessen Mitte wieder eine erhöhte Epithelstelle sitzt und der *Crista acustica* am Boden entgegensieht. Diese Stelle wird *Raphe (Ra)* genannt.

Die *Crista acustica* ist mit den charakteristischen Sinnesepithelien ausgekleidet, deren feinere Beschaffenheit derjenigen des *Sacculus* genau entspricht. In der Einbuchtung an den Seiten finden sich wieder jene dunkelen modificirten Epithelzellen¹⁾, welche *Retzius* bei *Alligator* bloß starkkörnige Zellen nennt. Auf dem *Planum semilunatum (Pl. semil.)* sieht man hohe Epithelzellen, wie wir solchen an der medialen *Sacculus*-wand begegneten. Weiter nach dem Dache der Ampulle hin werden diese Cylinderzellen immer niedriger und gehen in flache, protoplasmaarme Zellen über, deren Kerne ein wenig hervorragen. Auf der *Raphe (Ra)* endlich stehen 6—8 höhere Zellen, von denen die mittleren kubisch und die peripherischen mehr spindelförmig sind und mit ihrer Achse gegen die mittleren hin sich neigen.

Als *Cupula terminalis* wird sich wohl eine feinfaserige Masse, welche über der *Crista acustica* ausgespannt liegt, und an welcher verschiedene rundliche oder eckige schwach gefärbte Körnchen sowie mehr oder weniger lange Härchen hängen, anführen lassen.

Soviel über die *Ampulla posterior*; auch die andern Ampullen sind gleich beschaffen; ich habe die erstere nur deshalb gewählt, weil sie die einzig isolirt stehende ist und weil man sich bei dieser leichter zurecht findet als bei den andern Ampullen, welche nicht nur mit einander, sondern auch mit dem *Recessus utriculi* in nähere Nachbarschaft treten und dadurch ein complicirtes Bild auf den Schnittpräparaten bieten.

1) Auf Fig. 25, Taf. XVIII sind diese Epithelzellen nicht eingezeichnet worden.

Die Bogengänge (Fig. 26, Taf. XVIII) sind alle gleich gebaut. Ihre Wand besteht auch aus dem oft genannten Spindelknorpel, welcher eine mehr oder weniger fibrilläre Structur zeigt. Die Innenfläche wird mit einem ganz flachen Epithel überzogen, welch' letzteres gewöhnlich auf der in der dorsalen Mittellinie liegenden Raphe (*Ra*) eine Modification erleidet, insofern, als die Raphe aus mittleren kubischen und peripheren spindelförmigen Zellen zusammengesetzt ist, wie ich es schon bei der Ampulle beschrieben habe. Manchmal sieht man am Boden des Bogenganges gegenüber der Raphe eine zweite Epithelerhöhung; dies deutet auf die Fortsetzung der Crista acustica hin. Die Bogengänge stimmen in Bezug auf histologischen Bau so ziemlich mit dem Utriculus überein, so dass man sagen könnte, der Utriculus sei ein erweiterter Bogengang.

Nerven.

Ueber den Verlauf und die Verzweigung bestätige ich die Angabe von Retzius vollständig. Der Acusticus theilt sich an der medialen Wand der Gehörkapsel in zwei Aeste, *R. anterior* (*R. a.*) und *posterior* (*R. p.*), von welchen der erstere in das Foramen acusticum anterius und der letztere in das Foramen acusticum posterius eintritt. Der *R. anterior* giebt vor dem Eingang in das genannte Foramen zunächst einen bedeutenden Nerven, den Facialis (Textfig. 8 VIII), welcher durch einen besonderen Canal des Prooticums, „Canalis facialis“, an der ventralen Seite der Gehörkapsel erscheint, ab und tritt dann durch das Foramen anterius in den Sinus anterior des Recessus ellipticus ein und versorgt dann mit Zweigen die vordere und horizontale Ampulle, sowie den Recessus utriculi (Textfig. 12 *R. a.* VIII).

Der Ramus posterior des Acusticus (*R. p.* Textfig. 8, 11) steigt nach Eintritt in den Recessus sphaericus entlang der medialen Wand des Sacculus zur Basis der Lagena fast senkrecht herab, wobei er 1) einen *R. ampullaris posterior* (*R. amp. post.* Textfig. 11), welcher horizontal nach hinten zur Ampulla posterior verläuft, und dann 2) den *R. saccularis* zum Sacculus abgiebt, findet sein Ende in der Cochlea, deren Pars basilaris und Lagena er mit Zweigen versorgt. Der Stamm enthält eine reiche Anzahl grösserer und kleinerer Ganglienzellen und eine nicht kleine Menge markhaltiger Fasern.

Die Wandung

der perilymphatischen Räume (Fig. 27, Taf. XVIII) wird durch locker zusammengefügte Bindegewebsfasern, welche nur spärliche Kerne enthalten, und welche an der freien Fläche durch eine Reihe flacher Zellen mit weit auseinanderstehenden Kernen (*End*) ausgekleidet sind, dargestellt. Ich kann dies nur von der Membran, die das Foramen ovale des Vorhafs überzieht, sagen.

Die Paukenhöhle der *Hatteria*.

wird wie bei der Eidechse durch eine hinter der Prominentia muscularis gelegene seitliche Ausbuchtung des Schlundes dargestellt und steht ventral-medialwärts mit dem Schlund in offener Verbindung; eine Tuba Eustachii kommt nicht vor.

Die äussere Ohrgegend der *Hatteria*.

ist wie bei der Blindschleiche mit der äusseren Haut glatt überzogen, so dass das Trommelfell von aussen nicht sichtbar ist. Der *Hatteria* ein Trommelfell ganz abzusprechen, vermag ich nicht, ich möchte in der dicken Membran, welche sich über die ovale Oeffnung zwischen Quadratum und Tympanicum ausspannt, ein solches erkennen. Die genannte Membran ist nämlich aus derben Bindegewebsfasern zusammengesetzt und nach innen mit der Fortsetzung der Rachenschleimhaut überzogen; nur die äussere Fläche ist durch die unveränderte Haut gedeckt. Würde diese eine Modification eingehen, so hätten wir hier das nämliche Verhalten wie bei den andern Reptilien; dem nach Bertelli (21) zerfällt die Membrana tympanica in drei Schichten, in die äussere, mittlere und innere, von denen die äussere Schicht eine Fortsetzung der äusseren Haut darstellt, die zweite aus Bindegewebe besteht und die dritte von der Schleimhaut geliefert wird.

Schlussbemerkung.

Mit der vorliegenden Arbeit sind meine Untersuchungen über die *Hatteria* überhaupt ganz abgeschlossen, und ich finde es hier für angezeigt, die Beziehung dieses Thieres zu andern Formen etwas eingehender zu besprechen, nachdem ich die Organe der *Hatteria* systematisch untersucht und manche andere Thiere in Angriff genommen habe, um dadurch

auch feinere Bauverhältnisse genauer zu vergleichen. Das Material, welches ich untersucht habe, besteht in Salamander, Menobranchus, Proteus, Axolotl, Caecilia unter den Amphibien, und Eidechse, Blindschleiche, Gecko, Chamaeleon, Chelone viridis (ein sehr junges Exemplar), Crocodilus biporeatus, Alligator mississippiensis unter den Reptilien. Ich will hier gleich bemerken, dass mir die Hoffnung, in den feineren Verhältnissen der Amphibien vielleicht einen Anklang an die der Hatteria finden zu können, fehlschlug; die Zellen und Gewebe der Amphibien bilden für sich einen eigenen Typus, welcher sich von demjenigen der Reptilien leicht unterscheiden lässt, und die Zellelemente der Hatteria gehören entschieden dem Typus der Reptilien an, ein Amphibiencharakter lässt sich in dieser Beziehung nicht erkennen.

Im Folgenden werde ich die Körperorgane der Hatteria von Knochen, Muskeln und Nerven aus, alle Eingeweide- und Sinnesorgane sowie auch das Herz mit den gleichen anderer lebender Reptilien einzeln vergleichen und am Ende darthun, welche Stellung die Hatteria in der Thierreihe einzunehmen hat.

Knochen des Schädels.

Die Schädeldecke der Hatteria hat als obere Begrenzung des Foramen occipitale das unpaare Supraoccipitale, welches seitlich mit dem Opisthoticum und Prooticum sich verbindet und die dorsale Gehörkapsel bildet. Nach vorne vom Supraoccipitale stösst man auf das paarige Parietale, weiter vorn der Reihe nach an das paarige Frontale, Nasale, sowie Praemaxillare. Diese Anordnung der Knochen bildet auch bei den Sauriern die Regel; nur sind die einzelnen Knochen wie Parietale, Frontale und Praemaxillare oft nicht immer paarig.

An der Schädelbasis der Hatteria (Textfig. 13) sieht man zuhinterst das Basioccipitale (*Bo*) mit seinem unpaaren Condylus occipitalis, vor ihm das Basisphenoid (*Bs*), welches durch das Parasphenoid (*Pa. S.*) von der ventralen Seite her zum Theil gedeckt wird. Das spießförmig verlängerte Parasphenoid erstreckt sich von hier aus nach vorn bis zum Nasenseptum. An den Seiten des Basioccipitale sieht man das Opisthoticum, vordiesem die knorpelige Gehörkapsel mit dem lateralwärts sich erstreckenden Stapes, und vor diesem und lateral von

der Gehörkapsel, durch eine kleine Spalte getrennt, das Quadratum (*Q*). Dasselbe ist vorn mit dem Pterygoid (*Pt*) und der Columnella durch eine deutliche Naht verbunden und weist hinten eine sattelförmige Gelenkfläche für den Unterkiefer auf. Vor der Gelenkfläche liegt das Tympanicum (*Ty*), welches sich nach vorn mit dem Jugale inferius (*J*) verbindet und den Arcus jugalis

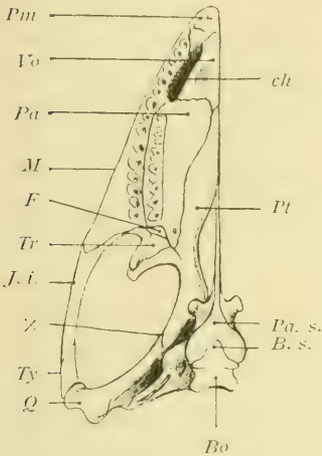


Fig. 13.

Ventrale Fläche des Schädels von *Hatteria*.

Pm = Praemaxillare, *Vo* = Vomer, *Pa* = Palatinum, *M* = Maxillare, *Tr* = Transversum, *J* = Jugale inferius, *Ty* = Tympanicum, *Q* = Quadratum, *ch* = Choane, *Pt* = Pterygoid, *Pa. s.* = Parasphenoid, *B. s.* = Basisphenoid, *Bo* = Basioccipitale, *F* = Foramen zwischen Palatinum und Transversum, *x* = Naht zwischen Pterygoid u. Quadratum.

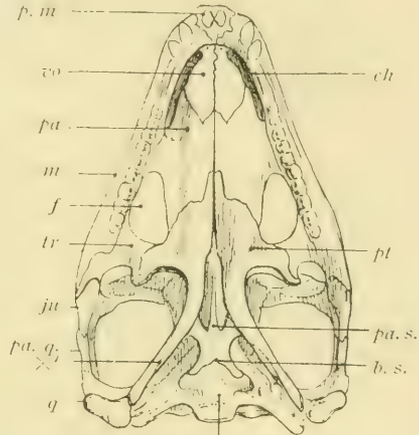


Fig. 14.

Ventrale Fläche des Schädels von *Gonyocephalus Kuhlii* Schleg (Java) aus Siebenrock (197).

p. m. = Praemaxillare, *vo* = Vomer, *pa* = Palatinum, *m* = Maxillare, *tr* = Transversum, *ju* = Jugale, *pa. q.* = Paraquadratum, *q* = Quadratum, *ch* = Choane, *pt* = Pterygoid, *pa. s.* = Parasphenoid, *ba. s.* = Basisphenoid, *b. o.* = Basioccipitale, *f* = Foramen zwischen Palatinum u. Transversum, *x* = Stelle, welche an eine Naht erinnert.

inferior bildet. Das Jugale inferius stösst nach vorn an das Maxillare (*M*) und dieses an das Praemaxillare (*Pm*). Die ganze Länge des Quadratum und des Arcus jugalis inferior schliesst von hinten lateral eine Lücke ein, welche vorn und medial durch das Transversum und Pterygoid zu einem Loeh ergänzt wird. Vor dem vorderen Ende des Quadratum liegt das Pterygoid (*Pt*), und von diesem gehen dann das Palatinum (*Pa*) und der Vomer (*Vo*) nach vorn. Das erstere nimmt seine Lage lateral vom Vomer

und Pterygoid. Das letztere weist am medialen Rand einen seichten Ausschnitt auf, welcher mit dem Gegenstück eine länglich spindelförmige Lücke erzeugt. Der Vomer liegt weiter vorn

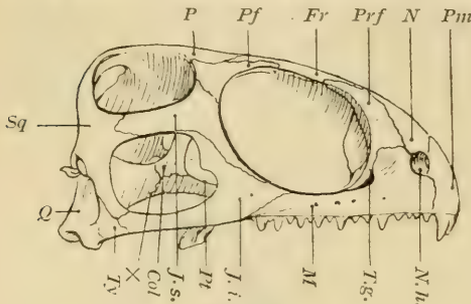


Fig. 15.

Seitenansicht des Schädels der Hatteria. *Pm* = Prämaxillare, *N* = Nasale, *Prf* = Präfrontale, *Fr* = Frontale, *Pf* = Postfrontale, *P* = Parietale, *Sq* = Squamosum, *Q* = Quadratum, *Ty* = Tympanicum, *X* = Naht zwischen Pterygoid und Quadratum, *J. s.* = Jugale superius, *J. i.* = Jugale inferius, *Col* = Columella, *Pt* = Pterygoid, *M* = Maxillare, *T. g.* = Thränennasengang, *N. h.* = Nasenhöhle.

vom Palatinum und Pterygoid und grenzt an den hinteren Rand des Praemaxillare, mit welchem er die vordere mediale Wand der Choanenöffnung (*Ch*) bildet. Die Mündung der letzteren wird lateral vom Maxillare begrenzt und öffnet sich vorn am Munddach.

Fast dasselbe lässt sich von den *Lacertiliern*, sowie auch von den *Agamiden* (Textfig. 14) sagen, wo-

von man sich durch die nebeneinander gestellten Figuren überzeugen kann. Nur eins möchte ich aber bemerken: dass das Quadratum der Hatteria bei den andern Sauriern von allen Autoren als ein Theil des Pterygoid angesehen wird; Näheres werde ich später bringen.

Die Seitenwand des Hatteriaschädels (Textfig. 15) weist zuhinterst das Opisthoticum, vor diesem den hinteren Fortsatz des Parietale (*P*) und Squamosum (*Sq*) auf. Direct unterhalb der genannten Knochen treten das Quadratum (*Q*) und Stapes zum Vorschein. Das Squamosum verbindet sich mit einem vorderen Fortsatz mit dem Jugale superius (*J. s.*) oder Postorbitale der Autoren, welch' letzteres nach vorn an das Postfrontale (*Pf*) und Jugale inferius (*J. i.*) stösst und mit ihnen die hintere Begrenzung der Orbita liefert. Dieselbe wird ferner oben vom Frontale (*Fr*), vorne vom Praefrontale (*Prf*) und unten vom Maxillare (*M*) umschlossen. Vor dem Praefrontale liegt das Nasale (*N*) und vor diesem das Praemaxillare (*Pm*). Die beiden letzteren begrenzen mit dem Maxillare den Eingang der Nasenhöhle (*Nh*). Das Maxillare verbindet sich nach hinten mit dem Jugale

inferius (*J. i.*) und dieses mit dem Squamosum (*Sq*) und Tympanicum (*Ty*), weleht' letzteres dann nach hinten an das Quadratum (*Q*) grenzt. Durch die Verbindung des Jugale inferius mit dem Squamosum und Tympanicum entsteht der untere Joehbogen, über welchem der von Squamosum, Jugale superius und inferius (zum Theil) gebildete obere Joehbogen seine Lage hat.

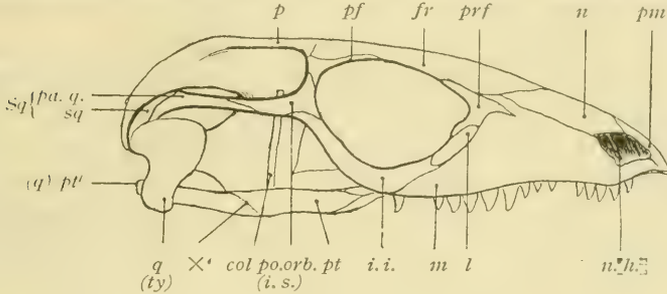


Fig. 16.

Seitenansicht des Schädels des Tejus monitor.

pm = Prämaxillare. *n* = Nasale, *prf* = Präfrontale, *fr* = Frontale, *pf* = Postfrontale, *p* = Parietale, *pa. q.* = Paraquadratum, *sq* = Squamosum, *pt*, *pt'* = Pterygoid, *q* = Quadratum, \times' = Stelle, welche der Naht zwischen Pterygoid und Quadratum bei der *Hatteria* entspricht, *po. orb.* = Postorbitale (= *J. s.*), *col* = Columella, *l* = Lacrynale, *n. h.* = Nasenhöhle.

Wie verhält es sich nun mit dem Saurierschädel? Zum Vergleich nehme ich den Tejus Monitor (Textfig. 16). Das Verhalten des Opisthoticum und Parietale bleibt dasselbe, an Stelle des grossen Squamosum der *Hatteria* finden sich hier zwei kleine Knochenstücke (*pa. q.* und *sq.*), Squamosum und Supratemporale der Autoren (Squamosum, Prosquamosum Baur, Squamosum, Paraquadratum Gaupp). Das Quadratum, welches bei der *Hatteria* direct an das Squamosum und Opisthoticum grenzt, ist hier von ihnen weit entfernt und ist auf eine schmale Knochenspanne (*pt*) reducirt. Das kleine Tympanicum der *Hatteria* ist hier sehr gross, blasenförmig geworden (*q*) und seine Verbindung mit dem Jugale inferius verschwindet, und damit fällt auch der Arcus jugalis inferior weg. Vor dem Squamosum (*pa. q.*) liegt das Jugale superius (*po. orb.*) und vor diesem das Postfrontale (*pf*) und Jugale inferius (*j. i.*), genau wie bei der *Hatteria*, und sonst lässt sich nichts besonderes anführen. Das bei diesem Saurier und bei anderen

vorkommende sogenannte Lacrymale (*l*) wird wohl als ein Hautknochen anzusehen sein.

Bemerkenswerth ist also das Verhalten, welches Squamosum, Quadratum, Tympanicum sowie das Jugale inferius bei den Sauriern darbieten.

Fragen wir nun, ob diese Zustände auf die Hatteria bezogen werden können.

Was zunächst das Squamosum betrifft, so behauptet Albrecht¹⁾, dass es bei den Säugern aus 2 Knochenelementen entsteht, was wohl mit der Angabe Baur's (19) übereinstimmt, wonach der grosse Knochen der Hatteria aus Squamosum und Prosquamosum der Stegocephalen und Ichthyosaurier zusammengesetzt sei. Alsdann wäre es leicht denkbar, dass der betreffende Knochen bei den Sauriern in 2 getrennten Stücken bestehen bleibt.

Unter Quadratum werden je nach der Hatteria oder anderen Sauriern 2 verschiedene Knochen verstanden. Quadratum nennt man bei der Hatteria seit Günther einstimmig jenen grossen Knochen (*Q* Fig. 13 und 15), welcher vorne am unteren Ende der Columella mit dieser und dem Pterygoid in Verbindung steht, nach hinten dagegen mit einem verbreiterten Ende einerseits in den Winkel zwischen dem Opisthoticum und Squamosum eingekeilt, andererseits an die mediale Fläche des Tympanicum (Quadrato-Jugale Baur) angelehnt liegt, was an das Verhalten bei den Crocodilen²⁾ erinnert. Auch bei diesen bezeichnet man als Quadratum einen sehr ausgedehnten Knochen, welcher nach vorne an das Pterygoid und die laterale Hirnkapsel anstösst und nach hinten mit dem Squamosum, Opisthoticum sowie dem lateralwärts liegenden Tympanicum sich verbindet, mit welch' letzterem er die Gelenkfläche für den Unterkiefer bildet.

Im Gegensatz zu dem Gesagten bezeichnet man bei den Sauriern als Quadratum den Knochen, welcher der Lage nach dem Tympanicum der Hatteria und der Crocodile entspricht (vergl. *Q* Fig. 15 und *q* Fig. 16) und das

1) Albrecht, Ueber d. morphol. Werth d. Unterkiefergelenkes. Comptes rendus d. III. intern. otolog. Congress. Basel 1885.

2) Ich habe hier speciell Crocodilus niloticus Daud. vor Augen.

Quadratum der beiden letztgenannten Thiere wird als ein hinterer Abschnitt des Pterygoid (pt' Fig. 16) angesehen. Das Quadratum der *Hatteria* wäre also gleich dem Pterygoid der Saurier, und das Tympanicum der ersteren dem Quadratum der letzteren. Vergleicht man z. B. die Schädelbasis der *Hatteria* und eines Sauriers (Fig. 13 und 14), so erkennt man sofort, dass das Quadratum und Pterygoid der ersteren dem ganzen Pterygoid des letzteren genau entspricht, sowohl in Bezug auf die Lage als auch die Form, abgesehen, dass das Pterygoid des Sauriers nach hinten etwas schmaler geworden ist und sich vom Opisthoticum losgetrennt hat, wie es bei der Seitenansicht deutlich wird (pt' Fig. 16). Wenn nun bei der *Hatteria* und auch bei den *Crocodylen* die Thatsache besteht, dass es sich hier um 2 Knochen handelt, wenn *Gaupp*¹⁾ in der vorläufigen Mittheilung seiner entwicklungsgeschichtlichen Studien des Eidechschädels von einem hinteren Stück des Pterygoid¹⁾ spricht und wenn man ferner erwägt, dass die paarigen Schädelknochen der *Hatteria* wie z. B. Parietale, Frontale etc. bei den Sauriern zu einem unpaarigen nahtlos vereinigt sind, so kann man wohl annehmen, dass auch bei diesen wie bei der *Hatteria* ursprünglich 2 Knochen vorhanden waren, die jedoch später zu einem Stück verschmolzen sind. Die Figur 14, welche aus *Siebenrock's* (196) Fig. 21 copirt worden ist, habe ich deshalb zum Vergleich gestellt, weil man bei \times' eine Stelle erkennt, welche, wenn auch nicht sicher und vom Verfasser selbst nichts angegeben ist, an eine Naht bei der *Hatteria* (Fig. 13 \times) sehr erinnert.

Was wird nun denn aus dem eigentlichen Quadratum der Saurier, wenn der hintere Abschnitt des Pterygoids dieses Thieres dem Quadratum der *Hatteria* und *Crocodylen* homolog sein soll? Entweder entspricht es dem Tympanicum der *Hatteria* oder ist im Quadratum derselben mit enthalten. Das erstere

1) *Gaupp*, Zur Entwicklungsgesch. d. Eidechschädels. Aus d. Berichte der naturforsch. Gesellsch. z. Freiburg i. B. § 13: Auf jüngeren Stadien liegt das hintere Stück des Pterygoid, von dem Fusspunkt der Columella bis zum Quadratum, dem medialen Umfang des mehr oder minder vollständig verknorpelnden Zellstreifens an, der die genannten beiden Theile verbindet und ihre genetische Zusammengehörigkeit documentirt.

kann nicht mit Sicherheit behauptet werden, so lange das Wesen des Tympanicums bei der *Hatteria* nicht festgestellt ist. Wäre es ein Belegknochen, wie bei den anderen Thieren, so kann es dem Quadratum der Saurier prinzipiell nicht homologisiert werden, da dies nach der einstimmigen Angabe der Autoren ein knorpelig präformirtes Gebilde ist. Vorderhand muss man sich für die zweite Annahme entscheiden und das scheint mir nicht gar zu unmöglich zu sein, wenn man sich nämlich den fraglichen Knochencomplex aus drei Stücken entstanden denkt, indem dann im Fall der Saurier zwei Stücke zu einem einzigen Pterygoid sich vereinigt und das dritte als das Quadratum von den übrigen sich emancipirt hat, während bei der *Hatteria* die hinteren beiden Stücke zum Quadratum verwachsen und das vordere Stück von ihnen getrennt geblieben ist.

Das Tympanicum der *Hatteria* findet dann keinen entsprechenden Knochen bei den Sauriern, vielleicht dürfte ein solcher in der Bandmasse, welche bei den letzteren Thieren das Jugale inferius mit dem Quadratum verbindet, gesucht werden. Gaupp bezeichnet das Tympanicum der Crocodile als *Paraquadratum* und stellt es dem gleichnamigen Knochen der Saurier homolog, einem Knochen, welcher von früheren Autoren *Supratemporale* genannt wurde.

Die Frage in Bezug auf das Jugale ist leichter zu beantworten, denn es handelt sich, meiner Ansicht nach, nur um einen verschiedenen Entwicklungsmodus ein und desselben Knochens. Bei der *Hatteria* habe ich das Jugale inferius als einen > förmigen Knochen beschrieben, welcher aus einem schräg aufsteigenden und einem horizontal liegenden Schenkel besteht. Diese Schenkel oder Fortsätze können beide erhalten bleiben, wie bei der *Hatteria*. Es kann aber der eine oder der andere sich zurückbilden. Bei dem *Tejus* (Textfig. 16) ist der horizontale Fortsatz ganz verschwunden, während der schräg aufsteigende noch erhalten ist und zur Bildung des Jochbogens beiträgt, genau wie bei der *Hatteria*. Bei der *Eidechse* bleibt der horizontale Fortsatz als ein kleiner Stummel, welcher nach Leydig durch eine Bandmasse mit dem Tympanicum verbunden ist, worin man einen ähnlichen Zustand wie den *Areus jugalis inferior* der *Hatteria* erblicken dürfte. Bei den *Crocodilen* ist endlich der horizontale Schenkel des

Jochbeines stärker geworden als der schräg aufsteigende und bildet den kräftigen unteren Jochbogen, welcher sich nach hinten an das Tympanicum ansetzt.

Aus dieser Betrachtung folgt also, dass die doppelten Jochbogen der *Hatteria* und der *Crocodile* im wesentlichen dem einfachen Jochbogen der anderen *Saurier* gleich sind und das Vorhandensein eines unteren Jochbogens bei den erstgenannten Thieren nicht als ein schroffer Gegensatz zu den andern Reptilformen anzusehen ist. Im Gegentheil, die *Hatteria* stellt in Bezug auf Quadratum und Jugale geradezu die Uebergangsstufe zwischen den beiden Extremen, zwischen den *Sauriern* einerseits und den *Crocodilen* andererseits dar. Das bei den *Sauriern* als ein Stück des Pterygoid betrachtete unbedeutende Quadratum ist bei der *Hatteria* schon emanzipirt und erreicht bei den *Crocodilen* eine stattliche Entwicklung. Das zweischenkelige Jugale der *Hatteria* ist bei den *Sauriern* zu Gunsten des aufsteigenden Schenkels und bei den *Crocodilen* zu Gunsten des horizontalen differenzirt.

Auch in Bezug auf das Squamosum, welches bei der *Hatteria* sehr weit nach unten zum Tympanicum hinabreicht, steht sie in der jetzigen Reptilienreihe nicht isolirt da, sondern sie findet auch Verwandte unter den *Agamiden*; so sagt Siebenrock (196), dass das Paraquadratum (damit das Squamosum gemeint) bei dem *Gonyocephalus* u. A., ferner bei *Lyriocephalus*, *Iguanidae*, fortsatzartig gegen das Quadratum sich erstreckt und an das Verhalten bei der *Hatteria* erinnert.

Nach all dem Erörterten ist also kein Grund vorhanden, die *Hatteria* in einen schroffen Gegensatz zu den anderen lebenden *Sauriern* zu stellen.

Gehen wir nun zur Betrachtung des Unterkiefers über, so finden wir hier auch keinen Umstand, welcher die *Hatteria* von den anderen *Sauriern* trennt. Die 6 Elemente desselben finden sich sowohl unter den *Sauriern* als auch den *Agamiden* in gleicher Anordnung wieder. Die Angabe Günther's, dass die beiderseitigen Unterkiefer der *Hatteria* nicht durch eine Naht wie bei den *Lacertiliern*, sondern durch ein Band wie bei der Schlange beweglich verbunden seien, ist nicht begründet. Die genannte

Verbindungsweise verhält sich bei den *Lacertiliern* wie bei der *Hatteria* ganz gleich; es handelt sich in beiden Fällen nur um eine bindegewebige Symphyse.

Das *Visceralskelet* der *Hatteria* gleicht völlig dem der Eidechse, wovon ich mich selber überzeugt habe; es besteht nämlich bei beiden aus einem länglich dreieckigen Körper mit einem vorderen *Processus entoglossus* und zwei hinteren Ausläufern, sowie 2 Paar Bögen, von welchen das vordere Paar nach *Leydig* mit dem Hammerknorpel fast in Berührung tritt, — ähnlich wie bei der *Hatteria* (vgl. Beiträge zur Anatomie der *Hatteria punctata*. Dieses Archiv Bd. 51, S. 520—524).

Rumpf-Skelet.

Die *Wirbelkörper* der *Lacerta* sind *procoel*, die der *Hatteria* hingegen äusserlich *amphicoel*. Der *amphicoele* Charakter der *Hatteria* darf aber durchaus nicht als eine primitive Stufe angesehen werden. Wie ich schon im betreffenden *Capitel* bemerkte (l. c. Fussnote S. 485) handelt es sich hier nicht um die eigentlichen *amphicoelen* Wirbel, wenn man darunter, wie *Goette* richtig sagt, Wirbel mit einer gegen die beiden Enden und *intervertebral* erweiterten *Chordahöhle* versteht, sondern die beiden Endflächen sind nur vertieft und mit je einer wirklichen Bandscheibe versehen, was auf eine weitere Entwicklung zu dem bei den *Crocodilen* obwaltenden Verhältnisse hindeutet. Die *Halswirbel* sind bei der Eidechse mit den *Intercentren* und die *Schwanzwirbel* mit den unteren Bögen versehen, genau wie bei der *Hatteria*; die *Zweiteilung* der *Schwanzwirbelkörper* bei der Eidechse ist allbekannt. Auch der *Proatlas* kommt nach *Albrecht* (die vier *Zwischenkiefer*, das *Quadratum*, das *Quadrato-Jugale*, das *Jugale* etc. — *Comptes rendus de la 8ième session Copenhague 1884*) ausser bei der *Hatteria* noch bei *Crocodilen* und anderen Thieren und nach *Baur* (Ueber den *Proatlas* einer *Schildkröte*. — *Anat. Anz.* Bd. 10, 1895) bei *Platypeltis spinifer* *Les.* vor.

Von den *Rippen* der Eidechse kann man auch wie bei der *Hatteria*, *Hals-*, *Brust-* und *Rumpfrippen* unterscheiden, von welchen die *Halsrippen* denjenigen der *Hatteria* gleichen. Die 3 *Brustrippen* setzen sich ebenfalls wie bei der *Hatteria* an den *Seitenrand* des *Sternum*; die weiteren 2 Paare

erreichen das letztere nur mittelst eines besonderen Knorpels, weisen hierdurch mehr oder weniger den Charakter der ventralen Bauchrippen¹⁾ der *Hatteria* auf. Die *Lacertarippen* entbehren der dorsalliegenden hakenförmigen *Proc. uncinatus* und des ventralen schaufelförmigen Fortsatzes und unterscheiden sich dadurch von denjenigen der *Hatteria*. Auch die ventralen Abdominalrippen der *Hatteria* fehlen bei der Eidechse und werden nur durch eine sehnige Masse ersetzt, welche, wie bei der *Hatteria*, mit den Schuppenplatten der Bauchhaut fest verwachsen ist. In Bezug auf die Bauchrippen steht die *Hatteria* also den *Crocodilen* näher!

Das Brustbein setzt sich aus dem Sternum und dem Episternum zusammen. Das erstere stellt sowohl bei der *Hatteria* als auch bei der *Lacerta* eine rhombische Platte dar, welche seitlich zur Aufnahme des Coracoid und der 3 Brustrippen mit einer tiefen Furche (*Sulcus coracoideus*) und mit 3 *Incisureae costales* versehen ist. Das Episternum ist bei der *Hatteria* T-förmig, bei der *Lacerta* aber +-förmig.

Extremitätenknochen.

Auch der Schultergürtel ist bei *Hatteria* und Eidechse im wesentlichen gleich. Bei beiden besteht ein continuirlich zusammenhängendes *Scapulo-Coracoid* mit dem Foramen supracoracoideum in der Nähe des Humerusgelenkes. Nur bei der Eidechse ist das Coracoid im vorderen medialen Theil oft nochmals durchlöchert. Die *Clavicula* weist in ihrer Form und Lagebeziehung zu den übrigen Knochen nur geringe Schwankungen auf, was nicht von Bedeutung sein kann.

In Bezug auf Ober- und Vorderarmknochen ist wenig zu sagen, sie sind in ihrer Form vollkommen gleich; nur

1) Diese können aber auch mit dem *Xyphisternum* der *Scincoiden* verglichen werden. Auch die Halsrippen dieser Thiere sind interessant; so sagt *Siebenrock* (195): Das untere schaufelförmige Ende der *Cervicalrippen* der *Scincoiden* und der *Gerrhosauriden* trägt ein Knorpelstück. Es theilt sich fast rechtwinklig in zwei spitzendige Aeste, von denen der vordere Ast schief abwärts ragt und der rückwärtige in horizontaler Richtung auf die nächstfolgende Halsrippe zu liegen kommt, wodurch er einem *Proc. uncinatus* bei *Hatteria* und den *Crocodilen* gleicht.

das Foramen entepicondyloideum fehlt bei der *Lacerta*¹⁾: für die *Hatteria* ist das Vorkommen zweier *Centralia* im Carpus charakteristisch, während die Eidechse nur ein *Centrale* zu besitzen pflegt. Das Vorkommen zweier *Centralia* scheint aber bei den Reptilien nicht sehr selten zu sein. So berichtet Baur (D. Carpus der Schildkröten. — Anat. Anz. VII. Jahrg. Nr. 7 u. 8, 1892) darüber bei den Schildkröten und Rosenberg (Ueber einige Entwicklungsstadien des Handskelets der *Emys lutaria* Marsili. — Morph. Jahrb. Bd. XVIII, Heft 1, 1891) bei einem Schildkrötenembryo. Siebenrock (195) bildet auf Fig. 8 das Handskelet des *Zonosaurus ornatus* Gray ab, bei welchen ausser 3 proximalen und 5 distalen Carpalknochen noch 2 *Centralia* zu erkennen sind, obwohl Siebenrock das radiale Stück davon als ca. 1 (=Carpale 1) deutet, indem dann 2 Carpale 1 vorhanden sein müssten. Auch ich habe in der Hand eines *Gecko*embryo zwischen der proximalen und der distalen Reihe der Handwurzelknochen zwei Knochenelemente nebeneinander liegen sehen.

Der Beckengürtel besteht bei *Hatteria* und Eidechse aus Pubis, Ilium und Ischium mit dem Foramen cordiforme und obturatorium. Die mediale Begrenzung des Foramen cordiforme kann bei gewissen Arten der *Lacertiliern* fehlen, sodass die beiderseitigen Foramina ineinander übergehen, jedoch bleibt die Grundform des ganzen Gürtels bestehen.

Der Tarsus der Eidechse besteht nach Leydig aus einem einzigen Stück Knochen und aus dem Cuboid und Cuneiforme III und bei der *Hatteria* existiren noch zwei mediale Tarsalien. Da diese Knochen nach Leydig und Born sich mit dem entsprechenden Metatarsale vereinigt haben, so findet man auch hier keinen principiellen Unterschied zwischen den genannten Thieren.

1) Siebenrock (197) theilt mit, bei den Agamiden im oberen Umfange der Fossa supratrochlearis anterior ein Loch gefunden zu haben, durch welches die eingeführte Sonde bis zur proximalen Apophyse gelangt. Da die Abbildung nicht beigegeben ist und sonstige Verhältnisse zu den Weichtheilen nicht angegeben sind, so ist es natürlich nicht möglich, zu entscheiden, ob es sich um das Foramen entepicondyloideum handelt. Nur die Lage der Mündung spricht dafür; jedenfalls ist eine genaue Nachforschung in dieser Beziehung wünschenswerth.

Muskeln.

Die Augenmuskeln, 4 Recti und 2 Obliqui sowie ein Retractor finden sich sowohl bei der *Hatteria* als auch der *Lacerta* vor.

Auch Kaumuskeln sind ähnlich angeordnet, ebenso Halsmuskeln, Rücken- und Schwanzmuskeln. Aftermuskeln wie *Transversus perinei*, *Sphincter cloacae*, *Compressor glandulae analis* sind auch bei den andern Sauriern vorhanden.

Die seitlichen Bauchmuskeln der *Lacerta* sind nach Maurer einfacher gebaut als bei der *Hatteria*, insofern nämlich als die Rippen bei der letzteren anders beschaffen sind; dagegen ist der *Rectus abdominalis* bei der *Lacerta* complicirter.

Was die Muskeln der vorderen Extremität, namentlich die Schulter- und Oberarmmuskeln anbetrifft, so konnte ich die Angaben Fürbringer's, ausser in wenigen Fällen, auch bei der *Hatteria* bestätigen. Ueber die Muskeln der Hand der Saurier liegt eine genaue Mittheilung zur Zeit noch nicht vor.

Ueber die Muskeln der hinteren Extremität der *Hatteria* sagt Godow¹⁾, dass sie durch manche primitive Verhältnisse von denjenigen der übrigen Reptilien sich unterscheiden, und dass sie demnach gesondert behandelt werden müssen, allein ich glaube, dass die Abweichungen der Muskeln der *Hatteria* von denjenigen der übrigen Saurier kaum grösser sind, als diese untereinander variiren.

Nervensystem.

Das Gehirn, welches aus einem abgerundet kegelförmigen Vorderhirn mit dem Lobus olfactorius, einem dahinter folgenden Zwischenhirn, einem buckelig aufgeblasenen Mittelhirn und einem deckelartig aufgerichteten Hinterhirn, sowie einem daran sich anschliessenden Nachhirn mit der Rautengrube besteht, verhält sich im wesentlichen sowohl bei der Eidechse als auch bei der *Hatteria* gleich. Die Epiphyse und das Parietal-

1) Godow, Beiträge zur Myologie der hinteren Extremität der Reptilien. Morph. Jahrb. Bd. VII. 1881.

organ haben bei der Hatteria zwar eine höhere Entwicklung erlangt, doch lässt sich der Vergleich der beiden Gebilde mit denjenigen der Lacertilier ohne weiteres durchführen (vgl. Spencer, On the presence and structure of the pineal eye in Lacertilia. — Quart. Journ. of micr. Sc. N. S. Vol. XXVII, 1886) und Leydig (Das Parietalorgan der Amphibien und Reptilien. — Abhandlung der Senckenberg. naturforsch. Gesellsch. Frankfurt a. M. 1890).

Von den Gehirnnerven und den sympathischen Nerven lässt sich nur wenig sagen; ich habe die Angabe J. G. Fischer's¹⁾ bei den Sauriern im grossen und ganzen bestätigen können; nur in einigen Punkten, wie über den R. recurrens ad nervum facialem Fischer, die Form und Bildung des Plexus pharyngealis, über Verlauf und Verästelung des Glosso-pharyngeus, über den tiefliegenden Halssympathicus Fischer's u. a. habe ich eine andere Ansicht ausgesprochen, was aber für den Vergleich der bei den beiden Thierformen obwaltenden Verhältnisse von keinem grossen Belang ist.

Von den Cervical- sowie Brachialnerven ist keine genaue Angabe vorhanden, mit welcher der Zustand der Hatteria verglichen werden kann, was ich bei Fürbringer²⁾ finden konnte, vermochte ich auch bei der Hatteria zu verwerthen.

Nerven des Rumpfes, des Schwanzes dürften sich bei Lacerta und Hatteria wohl gleich verhalten.

Der Nervenplexus der hinteren Extremität der Hatteria stimmt in seiner Zusammensetzung mit keinem der von Gadow untersuchten Reptilien überein, gleichwohl muss ich bemerken, dass der Plexus ischiadicus der Hatteria wenigstens nach meiner Untersuchung die gleiche Zusammensetzung wie derjenige der Lacerta viridis, Hydrosaurus marm., Cnemidophorus zeigt, nämlich $b+a+S+\frac{a}{2}$; Gadow hat bei der Hatteria offenbar die Betheiligung des II. Praesacralnerven an dem genannten Plexus übersehen. Auch in Bezug auf die Lage des N. sacralis lässt sich die Hatteria an La-

1) J. G. Fischer, Die Gehirnnerven der Saurier. Hamburg 1852.

2) Fürbringer, Zur vergleichenden Anatomie der Schultermuskeln. Morph. Jahrb. Bd. 1875.

certa und *Cnemidophorus* anschliessen. Bei der *Hatteria* nämlich ist der N. sacralis der 27., bei *Cnemidophorus* der 28. und bei der *Lacerta* der 29. Die Haut und die Muskeln der Streckseite des Oberschenkels werden bei der *Hatteria* gleich wie bei den andern Reptilien vom Plexus cruralis versorgt, während diejenige der Beugeseite die Nerven des Plexus ischiadicus bekommen. Die 3 Stämme der Unterschenkelnerven nach *Gadow* können wohl mit dem N. tibialis medialis und lateralis mit 3 Cutanei cruris ventralis sowie suralis verglichen werden, während der 4. Stamm *Gadow's* durch den Peroneus bei der *Hatteria* vertreten ist.

Verdauungsorgane.

Die allgemeine Gestalt der Mundhöhle der *Hatteria* ist, wie schon im Capitel über die ventrale Schädelfläche besprochen worden ist, dem Typus der Saurier gleich. Die Zähne kommen bei der *Hatteria* sowohl auf beiden Kieferknochen als auch auf den Gaumenknochen und manchmal auf dem Vomer vor; bei der *Eidechse* beobachtet man sie anstatt auf dem Palatinum auf dem Pterygoid. Die Vomerbezahnung wurde von manchen Forschern bei der *Hatteria* für charakteristisch erklärt, und ich selber habe deren Bedeutung in Bezug auf fossile Reptilien und Proreptilien einmal hervorgehoben¹⁾, doch muss ich jetzt gestehen, dass diese Erscheinung auch unter den lebenden Typen vorkommen kann, denn ich fand selbst unter wenigen Exemplaren der Reptilien in der hiesigen anatomischen Sammlung eines mit einem gut erkennbaren Vomerzahn. Ich glaube, es war *Iguana delicatissima* Daud. Auch die feinere Structur der Zähne der *Hatteria* lässt sich von der der *Lacerta* nicht unterscheiden.

Von den Drüsen der Mundhöhle unterscheidet *Leydig* bei der *Lacerta* Lippen- und Unterzungendrüse und bei der *Blindschleiche* dazu noch die Gaumendrüse; dagegen spricht *Holl* nur von den Krypten, welche, wie ich gesehen habe, auch bei der *Hatteria* vorkommen. Die Lippendrüse von *Leydig* wird wohl derjenigen bei der *Hatteria*

1) Nachtrag zu dem Vomerzahn. Dieses Archiv Bd. XXXIX. 1897. S. 225.

gleich sein, dagegen ist die Unterzungendrüse der Eidechse entschieden complicirter gebaut als bei der *Hatteria*; diese letztere steht demnach in dieser Beziehung der *Blindschleiche* näher, bei welcher nämlich die Unterzungendrüse, soweit ich untersucht habe, in Form von Krypten vorkommt.

In Bezug auf die Zunge unterscheidet sich die *Hatteria* selbstverständlich von der *Lacerta*; die erstere ist ein *Crassilinguier*. Abgesehen von der Anordnung der Muskulatur dieses Organes aber bleibt die feinere Structur bei beiden fast gleich. In Anbetracht der Zungenmuskeln steht die *Hatteria* dem *Crocodil* näher; nach Hoffmann (Bronns Klassen und Ordnungen des Thierreiches) finden sich auch bei den *Cocodilen* die *Mm. hyoglossus* und *genioglossus* in ähnlicher Weise wie bei der *Hatteria*, obwohl von dem *Basihyalis proprius* nichts erwähnt ist.

Was nun das Nahrungsrohr anbetrifft, so beginnt es bei der *Hatteria* mit einem weiten trichterförmigen Oesophagus, welcher caudalwärts in den birnförmigen Magen sowie in einen gewundenen Dünndarm und beträchtlich weiteren Dickdarm übergeht und am Ende des letzteren mit einer Verdickung der Wand gegen die Cloake sich abschliesst und somit genau an das Verhalten erinnert, welches sich auch bei der *Lacerta* in gleicher Weise wiederfindet. Auch der feinere Bau des genannten ganzen Tractus stimmt bei beiden völlig überein, und dasselbe lässt sich von den accessorischen Drüsen sagen.

Athmungsorgane.

Der Kehlkopf der *Hatteria* baut sich aus zwei Knorpeln, *C. cricoidea* und *arytaenoidea* auf, welche beide auch bei der Eidechse in gleicher Form sich wieder finden; die dazu gehörigen Muskeln bestehen bei beiden Thieren aus einem *Dilatator* und einem *Constrictor laryngeus*.

Die Lunge der *Hatteria* stellt nach Milani (143) eine primitive Form dar, stimmt aber mit derjenigen der *Teiidae* überein. Nach meiner eigenen Ueberzeugung ist die Eidechsenlunge ganz ähnlich gebaut wie bei der *Hatteria*, so dass es wenigstens der mikroskopischen Structur nach keinen Unterschied zwischen den beiden zu geben scheint. Bei beiden stellt das Organ nämlich die Form eines einfachen Sackes dar, von dessen Wand zahlreiche *Septa* in's Lumen hineinragen, und es unter-

scheidet sich so von der complicirten Form bei Schildkröten oder Crocodilen.

Harnorgane.

Die Form und Lage der Niere, des Harnleiters sowie der Harnblase verhalten sich bei der *Hatteria* wie bei der Eidechse gleich. Auch die feinere Structur der Niere und des Harnleiters stimmt bei beiden überein, nur die Harnblase der Eidechse habe ich selber nicht untersucht, glaube aber kaum, dass sie anders beschaffen ist. Die Ausmündung des Harnleiters in die Cloake ist bei der *Lacerta* wie bei der *Hatteria* von der des Geschlechtsganges getrennt.

Geschlechtsorgane.

Der Eierstock der Eidechse ist viel kleiner und kurz spindelförmig und unterscheidet sich von dem der *Hatteria*. In Bezug auf die Lage, sowie die feinere Structur findet man nichts abweichendes; die Eier der *Lacerta* aber haben nach meiner eigenen Untersuchung ein mehrschichtiges Epithel im Gegensatz zu dem einschichtigen der *Hatteria*.

Der Eileiter und die Nebenniere sind bei beiden Thieren gleich.

Die männlichen Geschlechtsorgane, wie Hoden, Nebenhoden und Samenleiter sind sowohl in Bezug auf Form und Lage als auch in der feineren Structur nicht verschieden; auch die Spermatozoen sind ähnlich, selbst der Rest des Müller'schen Ganges ist bei der männlichen *Hatteria* wie bei der *Lacerta* erhalten.

In der Cloake der Eidechse, deren Configuration der der *Hatteria* gleicht, beschreibt Leydig zwei Arten von Drüsen, eine grössere in der Hinterwand liegende Prostata und eine zweite kleinere an der Vorderwand der Cloake sitzende, welche Leydig als eine Art Talgdrüse betrachtet. Diese Angabe stimmt mit dem Verhalten bei der *Hatteria* nicht gut überein, da bei der letzteren nur eine Art tubulöser Drüsen in der Cloake sich befindet. Indessen muss ich nach meiner eigenen Erfahrung die Leydig'sche Angabe dahin modificiren, dass nämlich die beiden Drüsen in der Cloake der Eidechse, wie die Serien-schnitte es zeigen, continuirlich zusammenhängen, und dass sie

also nur als eine Drüsenart angesehen werden müssen. Auf der andern Seite will ich aber nicht behaupten, dass die Drüse der Eidechse der der *Hatteria* vollkommen gleich sei, da die Cloakendrüse der ersteren wie die Unterzungendrüse einen complicirten, mehr acinösen Charakter aufweist, was bei der *Hatteria* nicht der Fall ist. In dieser Beziehung steht die *Hatteria* der *Blindschleiche* oder dem *Gecko* näher, weil bei diesen letzteren ebenfalls einfache tubulöse Cloakendrüsen sich finden.

Begattungsorgane wurden von Günther bei der *Hatteria* vermisst, und Gadow¹⁾, welcher die Angabe Günther's ohne Weiteres anerkannte, nahm die Querfalte der Cloake als solche in Anspruch und wollte das bei den *Gymnophionen* obwaltende Verhältniss zur Geltung bringen; auch ich selber war in dieser Sache sehr vorsichtig und sprach bis jetzt keine bestimmte Ansicht darüber aus, weil ich über kein genügendes Material verfügen konnte, um mich bestimmt zu erklären. Jetzt aber, nachdem ich so viel Thiere daraufhin untersucht, muss ich mit der Behauptung auftreten, dass der *Hatteria* auch ein Begattungsorgan zukommt.

Nach Leydig sitzt die Ruthe der Eidechse beiderseits an der Schwanzwurzel unter der Haut, hat im ausgestülpten Zustand eine warzige Form und steht durch eine Rinne, Samenrinne, mit der Cloake in Verbindung. Ein solches Organ findet sich nach meiner Untersuchung ausser bei der Eidechse auch bei der *Blindschleiche*, *Gecko*, *Chamaeleon*. Ueberall handelt es sich um eine vielfach verzweigte Epithelausstülpung, welche im Innern mit Epithelmasse gefüllt und nach aussen von blut- und lymphgefässreichem Bindegewebe umhüllt ist. Auch bei der *Hatteria* fehlt ein solches Organ nicht, es war bis jetzt unter der Bezeichnung „Analdrüse“ (Günther) bekannt. Dieselbe ist erbsenförmig und steht mit einem Ausführungsgang, welcher mit dem gewöhnlichen Pflasterepithel der Cloake ausgekleidet und von dem echten Drüsenausgang ganz verschieden ist, mit der Cloake in Verbindung, ihr Inneres zerfällt in zahlreiche Fächer, welche mit verfetteten Epithelien voll gefüllt sind. Dieselben scheinen, wie Leydig bei der Eidechsenruthe erwähnt, als kothartige Ballen von Zeit zu Zeit entleert zu werden.

1) Gadow, Remarks on the Cloaca and on the Copulatory Organs of the Amniota. Philos. Transact. Vol. 178. 1888.

Nach aussen wird sie ferner von Bindegewebe umgeben, welches in's Innere zahlreiche Septen sendet. Ausserhalb der Bindegewebskapsel kommen dann die Muskeln, welche, von mir als *Compressor glandulae analis* bezeichnet, wohl dazu dienen, die Drüse resp. deren Epithelmasse nach aussen herauszutreiben. Ich finde es also jetzt für berechtigt, die betreffende Drüse als die Ruthe und deren Ausführungsgang als Samenrinne der *Hatteria* anzusehen, eine Ansicht, welche durch Boas eine noch weitere Stütze erfährt, wenn dieser Autor selbst bei den Crocodilen, bei welchen eine unpaare Ruthe besteht, doch noch die Mosehusdrüse als ein Homologon der Eidechsenrute betrachtet.

Durch den Besitz eines Begattungsorganes ist die Zugehörigkeit der *Hatteria* zu den Reptilien festgesetzt.

Sinnesorgane.

Die Haut der *Hatteria* unterscheidet sich von der der Amphibien durch den Mangel der Hautdrüsen und durch Auftreten von vertrockneter Epidermis, sowie harte Schuppenbildung. Auch die Sinnesorgane der Haut bei der *Hatteria* gleichen den der Amphibien gar nicht. Die wohlgebildeten Sinnesorgane des *Cryptobranchus* z. B. erinnern mehr an die Geschmacksorgane der *Hatteria*¹⁾. Die Haut der *Hatteria* stimmt mit derjenigen der Reptilien, und zwar der Lacertilier vollständig überein. Das Fehlen der sogenannten Schenkeldrüsen wird ausser bei der *Hatteria* auch bei den andern Sauriern beobachtet; diese sind aber nebenbei bemerkt keine Drüsen, sondern Epithelanhäufungen in den Epidermisvertiefungen.

Die Geschmacksorgane

sind bei der *Hatteria* ähnlich gebaut wie bei den andern Sauriern; auch ihre Verbreitung ist bei beiden gleich.

Gesichtsorgane.

Die Retina und Linse der *Hatteria* weisen dieselbe Structur wie bei den Sauriern auf; der Kamm fehlt bei der *Hatteria*, und das Vorkommen der *Area centralis* ist fraglich; im Verhalten von Cornea, Sklera und Skleralknöchelchen, sowie

1) Vergl. Maurer, Epidermis u. ihre Abkömmlinge. Leipzig 1895.

von Chorioidea und Iris findet man nichts Abweichendes. Das obere und untere Augenlid und die Nickhaut sind bei der *Hatteria* und der Eidechse mit Ausnahme der Superciliar-knochen gleich beschaffen. Die Angabe der Autoren, dass im Oberlid quergestreifte Muskeln vorkommen, was bei der *Hatteria* nicht der Fall ist, wurde schon von Weber auch bei der Eidechse selber widerlegt. Ein abweichendes Verhalten zeigt nur der Drüsenapparat des Auges; es fehlt nämlich bei der *Hatteria* die Thränenrüse der Eidechse völlig; die *Hatteria* würde sich in dieser Beziehung also den Agamiden anschliessen, vergl. Sardemann (178).

Die Geruchsorgane.

Auch diese sind bei der *Hatteria* im grossen und ganzen gleich wie bei der Eidechse beschaffen. Die Ausmündung des Thränenmasenganges befindet sich bei der *Hatteria* etwas weiter nach vorn, als dies Born bei der Eidechse angegeben hat; ein principieller Unterschied ist aber darin nicht zu finden, um so mehr, als ich selber bei der Eidechse constatirt habe, dass eine von dem hinteren Abschnitt des Thränenmasenganges aus eingeführte Sonde ziemlich weit vorn an der Choane zum Vorschein kam. In dem cavernösen Gewebe der Vorhöhle der Eidechse will Leydig keine Muskelemente gesehen haben; ich habe sie aber bei der Eidechse so gut wie bei der *Hatteria* mit Sicherheit gefunden; auch Bruner (38) spricht davon bei einigen Reptilien. Die becherförmigen Zellen in der Epidermis der äusseren Nasenhöhle sind ausser bei der *Hatteria* auch bei der Eidechse zu treffen.

Das Gehörorgan.

Die *Hatteria* und die Eidechse unterscheiden sich im Verhalten des Utriculus zum Sacculus. Während diese beiden Abschnitte des Labyrinthes bei der *Hatteria* fast übereinander gelagert sind, steht der Sacculus bei der Eidechse viel höher, so dass Utriculus und Sacculus nebeneinander liegen. Auch die Pars basilaris der Eidechse ist durch den Besitz einer Brücke im Knorpelrahmen ausgezeichnet (Clason); indessen gibt Retzius, der bei zahlreichen Wirbelthieren das Gehörorgan untersucht hat und in dieser Sache die erste Autorität behauptet, an, dass die *Hatteria*

in Bezug auf das membranöse Labyrinth den *Lacertiliern* am meisten ähnlich ist. Das Fehlen der Trommelhöhle, was *Günther* als merkwürdig angeführt hat, ist kein auffallendes Merkmal; es gibt Saurier, bei welchen keine Trommelhöhle zur Ausbildung kommt. Auch die unvollkommene Entwicklung der äusseren Schicht des Trommelfells steht nicht einzig da.

Circulationsorgane.

Da das Material nicht mehr hinreichte, so habe ich die Untersuchung der Circulationsorgane unterlassen müssen. Es sei hier bloss einiges über das Herz erwähnt.

Das Herz der *Hatteria* besteht aus zwei grossen Atrien und zwei dickwandigen Ventrikeln. Der Sinus venosus, welcher rechts den Ductus Cuvieri dexter und Vena cava inferior, links den Ductus Cuvieri sinister aufnimmt, ist ein membranöser querliegender Sack, welcher an die hintere Seite der beiden Atrien gelagert ist, und welcher von innen gesehen durch eine niedrige, von oben nach unten laufende Leiste, Septum Sinus venosi *Röse*, in zwei Hälften, in eine rechte und linke, unvollkommen getheilt wird. An der Basis der Leiste mündet auch die Herzvene in den Sinus aus, welcher seinerseits nach vorn mit dem rechten Atrium communicirt, an dessen Grenze zwei halbmondförmige Klappen, eine obere (linke) und eine untere (rechte) sichtbar sind.

Die beiden Atrien stellen zwei grosse Säcke dar, die in der Mitte durch eine dünne Scheidewand (Septum atriorum) von einander völlig getrennt sind, und welche abwärts in die Ventrikel sich fortsetzen. An der Atrio-ventriculargrenze befindet sich jederseits eine grosse halbmondförmige Klappe, welche von der medialen Wand ausgeht und an der vorderen und hinteren Ventrikelwand durch Papillarmuskeln befestigt ist. In das linke Atrium ergiesst sich der vereinigte Stamm der Venae pulmonales, indem dieser die hintere Wand durchbohrt und da eine kleine Klappe erzeugt.

Die dickwandigen Ventrikel weisen eine unvollständige Scheidewand auf, indem sie deshalb oben an dem Ursprung der grossen Arterien durch eine Oeffnung, Foramen Panizzae, communiciren. Die Arteria pulmonalis entspringt von der medialen oberen Ecke des rechten Ventrikels; dagegen nimmt die Aorta ihren Ursprung in der Gegend des Foramen Panizzae, steigt durch den rechten

Ventrikel vor die Arteria pulmonalis in die Höhe und zerfällt durch das Auftreten einer Scheidewand in ihrem Lumen in eine rechte und linke Hälfte, Aorta dextra und sinistra. Die Arteria pulmonalis und die beiden Aorten sind bloss durch eine Scheidewand getrennt. Ein Querschnitt in dieser Gegend (Truncus arteriosus) zeigt drei Lumina \oplus , von denen das grössere hintere der Pulmonalis und die beiden kleineren vorderen den beiderseitigen Aorten entsprechen. Verfolgen wir die Gefässe eine Strecke weiter aufwärts, so finden wir, dass jede Aorta in zwei Bogen zerfällt, in den medialen (vorderen) Carotisbogen und den lateralen (hinteren) Aortabogen, von denen der erstere kopfwärts geht, während der zweite caudalwärts steigt. Der anfangs hinter den Aorten gelagerte einfache Pulmonalisstamm geht unterhalb des Aortenbogens auch eine Zweitheilung ein, von welcher jedes Theilstück zur Lunge jeder Seite hinabläuft. Der Aortabogen gibt einerseits einen Anastomosenast zum Carotisbogen ab und ist andererseits durch den Ductus Botalli mit der Pulmonalis verbunden.

Röse (174) sagt in seiner Arbeit, dass der Sinus venosus der Hatteria unter den Reptilien am tiefsten stehe; indessen scheint mir keine Veranlassung vorzuliegen, der Hatteria eine Sonderstellung in dieser Beziehung zu geben. Das Septum sinus venosi z. B. ist bei der Eidechse und auch bei einigen Schildkröten ebenso schwach ausgebildet, wie bei der Hatteria. Aus der einfachen Beschreibung, die ich oben vorausgeschickt habe, kann übrigens zur Genüge hervorgehen, dass das Herz der Hatteria dem Verhalten bei den Reptilien und den Sauriern vollkommen entspricht. Günther meint, dass das Hatteriaherz mehr dem Typus der Lacertilier als dem der Crocodile sich nähere.

Aus dem Erörterten ergibt sich also, dass die Hatteria in den meisten Fällen mit der Eidechse ganz gut zusammengestellt werden kann, und dass sie durch das Verhalten des Quadratum, der Rumpfrippen, der ventralen Bauchrippen auch zu den Crocodilen in nähere Beziehung tritt. Die Hatteria ist demnach ein Saurier, welcher den Uebergang von den Lacertiliern zu den Crocodilen vermittelt und der keine Verwandtschaft zu den heute lebenden Amphibien zeigt. Die landläufige Ansicht, die Hatteria als etwas Isolirtes, niedrig Stehendes auf-

zufassen, und sie sogar zu den Amphibien in nähere Beziehung bringen zu wollen, wozu ich anfangs auch geneigt war, ist also hinfällig geworden. Fragen wir uns aber, wie denn diese Ansicht eigentlich aufgekommen ist, so finden wir ganz leicht die Aufklärung: Die Arbeit *Günther's* (77) hat nämlich die Veranlassung dazu gegeben. Als dieser berühmte englische Zoolog zum ersten Male die *Hatteria* untersuchte, fand er soviel abweichende Punkte in dem Körperbau dieses Thieres, dass er sich genöthigt sah, demselben eine besondere Ordnung zu widmen, und er hat es in der That gethan. Nach ihm zerfallen die *Squamata* in drei Ordnungen, in die Ordnung der *Ophidia*, in die der *Lacertilia* und die der *Rhynchocephalia*. Als Merkmale dieser dritten Ordnung wurden angegeben: „Quadrat bone suturally and immovably united with the skull and pterygoid; columella present. Parts of the ali- and orbito-sphenoid region fibro-cartilaginous; rami of the mandible united by a short fibrous ligament. Temporal region with two horizontal bars. Vertebrae amphicoelian. Copulatory organs none.“

Diese Angabe hat dann bei späteren Gelehrten Anklang gefunden und wurde bis auf unsere Zeit als feststehende Thatsache angenommen. In „*Brehms Thierleben*“ z. B. finden wir folgende Worte angeführt, S. 623: „Diese (*Hatteria*) in jeder Beziehung auffallende, in ihrem Aeusseren zwar ganz an die Eidechse erinnernde Ordnung, die aber in ihrem inneren Baue die Merkmale verschiedener Ordnungen, ja Klassen, neben einer Summe der seltsamsten Eigenthümlichkeiten vereint, stimmt in manchen Beziehungen sogar mit den Lurchen überein.“ Mir scheint es, dass der Verfasser des betreffenden Buches hierbei mit der Auslegung der *Günther's*chen Angaben zu weit gegangen ist. So will er in den ansehnend amphicoelen Wirbeln der *Hatteria* eine Aehnlichkeit mit Lurchen und Fischen erblicken, in dem Verhalten der Rectusscheide und der ventralen Abdominalrippen eine solche mit dem Hautpanzer der Schildkröten; das Fehlen des Trommelfells und der Trommelhöhle soll an die Schlangen erinnern, und der Mangel des männlichen Geschlechtswerkzeuges endlich eine Zusammengehörigkeit der *Hatteria* mit den Lurchen bekunden, — wahrlich ein Monstrum, wie kein zweites in dieser Welt sich finden wird!

In einem ganz kürzlich erschienenen Buch „*Thierreich*“

(herausgegeben von Paul Matschie und mehreren anderen Mitarbeitern, Neudamm 1898) heisst es (Heft 56, S. 52): „Vergleichlich sucht man unter den jetzt lebenden Formen irgend einen auch nur entfernt ähnlichen Verwandten der Brückenechse“ u. s. w. Auch hier liegt die Angabe Günther's zu Grunde.

Wie wir oben gesehen haben, sind die Merkmale, welche Günther als merkwürdig angegeben hat, nicht mehr merkwürdig. So kann man das Quadratum, welches freilich an das Verhalten der Crocodile sehr erinnert, einigermassen auch mit demjenigen der Saurier vergleichen. Bei den Eidechsen ist die Columella vorhanden und die Gegend des Ali- und Orbitosphenoid stets fibrös. Die beiderseitigen Unterkiefer der Hatteria vereinigen sich nicht durch ein Band wie bei der Schlange, sondern durch eine bindegewebige Symphyse wie bei der Eidechse. Die doppelten Joehbögen der Hatteria können auf den einfachen der Saurier leicht zurückgeführt werden. Die Wirbel sind nur anscheinend, nicht wirklich amphicoel, und das Copulationsorgan ist vorhanden.

In wie weit ist doch die Organisation der Hatteria merkwürdig, und weshalb soll sie keinem anderen Reptil nicht einmal entfernt ähnlich sein?!

Die Hatteria ist also entschieden ein kionokranner Saurier und zeigt in ihrem Körperbau eine vollkommene Uebereinstimmung mit den noch heute lebenden Formen der Saurier. Wegen der Aehnlichkeit der allgemeinen Körperform und auch des Kopfskelets lässt sie sich am besten zu den Agamiden rechnen. Die mangelhafte Ausbildung der Drüsen bei der Hatteria könnte auch mit dem Verhalten der Thränendrüse bei den Agamen in eine Parallele gestellt werden.

Hat man in der Hatteria eine Agamenart gefunden, so wird die Entdeckung der Palaeohatteria in Deutschland nicht befremden, denn eine Art Agame kommt ja jetzt noch im östlichen Europa vor, und Neuseeland, welches bisher als derjenige Ort galt, wo die Agamen fehlen, braucht nun gegenüber den benachbarten Inselgruppen keine Sonderstellung mehr einzunehmen, wenn eine Agamenart in Form von Hatteria gefunden ist.

Die Hatteria ist somit ein **den Agamiden angehörendes** oder wenigstens ihnen nahe stehendes Reptil auf Neuseeland.

Ich kann diese Arbeit nicht abschliessen, ohne mein schmerzliches Bedauern auszudrücken über den unerwartet erfolgten Tod des Herrn Professor Jeffery Parker in Otago (Neuseeland), welcher der hiesigen anatomischen Anstalt in so edelmüthiger und freigebiger Weise so viel Material der *Hatteria* überlassen hat. Auch sei es mir gestattet, Herrn Professor Wiedersheim, der mir soviel Material zur Verfügung gestellt und meine Arbeit in jeder Hinsicht erfolgreich unterstützt hat, meinen aufrichtigen Dank auszusprechen. Ferner bin ich den Herren Collegen der hiesigen anatomischen Anstalt, bei welchen ich während meines Aufenthaltes hier stets freundliche Aufnahme gefunden habe, sehr verbunden. Endlich sei noch meiner Frau erwähnt, die mir bei meiner wissenschaftlichen Arbeit zur Seite stand und das Abschreiben des Manuskripts, das Revidiren der Druckbogen sowie die Anfertigung von mehreren tausend Schnitten, die ich für diese Untersuchung sowie für manche andere Zwecke benützte, unermülich besorgt hat.

Freiburg i. B., den 17. März 1898.

G. O s a w a.

Literatur-Verzeichniss.

1. Aeby, Ch., Der Canalis Petiti und die Zonula Zinnii beim Menschen und bei Wirbelthieren. Gräfe's Arch. f. Ophthalmol. XXVIII. 1.
2. Agabalow, Die Innervation des Ciliarkörpers. Anat. Anz. Jahrg. VIII. 1893.
3. Angelucci, A., Histol. Untersuchungen über das retinale Pigmentepithel der Wirbelthiere. Arch. f. Anat. u. Physiol. Physiol. Abth. 1878.
4. Derselbe, Ueber Entwicklung und Bau des vorderen Uvealtractus der Vertebraten. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIX. 1881.
5. Ayers, Howard, The ear of man: its Past, its Present, and its Future. Repr. from Vol. 1 of Lectures delivered at the Marine Biological Laboratory. Lecture IX. August 1890.
6. Derselbe, Die Membrana tectoria und die Membrana basilaris. Anat. Anz. Jahrg. VI. Nr. 8. 1891.
7. Derselbe, Vertebrate Cephalogenesis. II. A contribution to the morphology of the vertebrate ear, with a reconsideration of its functions. — Journ. of Morphol. Vol. VI. 1 und 2. 1892.

8. Derselbe, The Macula neglecta again. *Anat. Anz.* Jahrg. VIII. Nr. 6/7. 1893.
9. Derselbe, Ueber das peripherische Verhalten der Gehörnerven und den Werth der Haarzellen des Gehörorgans. Ebendasselbst. Gleicher Jahrg. Nr. 12/13. 1893.
10. Bach, Ludwig, Die Nervenzellenstructur der Netzhaut in normalen und pathologischen Zuständen. *Arch. f. Ophthalm.* Bd. 41. Abth. 3. 1895.
11. Baginsky, Benno, Zur Entwicklung der Gehörschnecke. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. XXVIII. 1886.
12. Barabaschew, P., Beitrag zur Anatomie der Linse. *Arch. f. Ophthalm.* Bd. 38. III. 1892.
13. v. Bardeleben, Carl, Handbuch der Anatomie des Menschen. Fünfter Band, zweite Abtheilung. 1898.
14. Barth, Bericht über die Leistungen und Fortschritte im Gebiet der normalen und pathol. Anatomie, sowie der Physiologie des Gehörorgans und Nasenrachenraumes in der ersten Hälfte des Jahres 1891. *Zeitschr. f. Ohrenheilkunde.* Bd. 22. Heft. 3—4. 1892.
15. Derselbe, Bericht u. s. w. in der zweiten Hälfte des Jahres 1894. *Zeitschr. f. Augenheilkunde* Bd. 26. H. 4.
16. Derselbe, Gehörapparat. Ergebnisse der Anat. und Entwicklungsgesch. Bd. 4 und 5. 1894—95.
17. Derselbe, Bericht über die Leistungen und Fortschritte des Gehörorgans und Nasenrachenraumes im ersten Quartal des Jahres 1895. *Zeitschr. f. Ohrenheilkunde.* Bd. 27. H. 2. 1895.
18. Derselbe, Bericht u. s. w. im zweiten Quartal des Jahres 1895. Ebendas. Bd. 28. H. 1. 1895.
19. Baumgarten, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Gehörknöchelchen. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. XXXX. 1892.
- 19a. Baur, G., Bemerkungen über die Osteologie der Schläfengegend der höheren Wirbelthiere. *Anat. Anz.* Bd. 10. Nr. 10. 1894.
20. Beneden, Eduard van, Recherches sur l'oreille moyenne des Crocodiliens et ses communications multiples avec le pharynx. *Extr. des Arch. de Biol.* Vol. III. 1882.
21. Bertelli, Dante, Anatomia compareta della Membrana del Timpano. Pisa 1893.
22. Derselbe, Verhandl. der anat. Gesellsch. Göttingen. *Anat. Anz.* p. 204. 1893.
23. Derselbe, Sulla membrana timpanica della Rana esculenta. *Monit. zool. ital.* Anno 3 N. 10.
24. Birnbacher, Ueber eine Farbenreaction der belichteten und unbelichteten Netzhaut. *Arch. f. Ophthalm.* Bd. 40. 1894.
25. Boden, J. S. u. Sprawson, T. C., The Pigment Cells of the Retina. *The Quarterly Journ. of the Microsc. Science, New Series, N. CXXXI* (Vol. XXXIII Part. 3). 1892.
26. Boll, Fr., Ueber den Bau der Thränenendrüse. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. IV. 1868.

27. Derselbe, Zur Physiol. des Sehens und der Farbenempfindung. Auszug aus d. Monatsber. d. Königl. Akad. d. Wissensch. z. Berlin. 1877.
28. Derselbe, Zur Anatomie und Physiol. der Retina. Arch. f. Anat. und Phys., Phys. Abth. 1877.
29. Born, G., Ueber die Entstehung des Thränenkanals u. über das Jakobson'sche Organ der Amnioten. Vortrag in d. Schlesischen Gesellsch. f. vaterl. Kultur. Sitz. d. naturwiss. Section v. 1. August. 1877.
30. Derselbe, Ueber die Nasenhöhlen und den Thränennasengang der Amphibien. Morph. Jahrb. Bd. II. 1876.
31. Derselbe, Die Nasenhöhlen und der Thränennasengang der amnioten Wirbelthiere I (Saurier). Ebendas. Bd. V. 1879.
32. Derselbe, Dasselbe II (Vögel). Ebendas. Bd. V. 1879.
33. Derselbe, Die Nasenhöhlen und der Thränennasengang der amnioten Wirbelthiere. Ebendasselbst Bd. 8. 1882.
34. v. Brunn, A., Untersuchungen über das Riechepithel. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI. 1875.
35. Derselbe, Weitere Untersuchungen über das Riechepithel und sein Verhalten zum N. olfactorius. Ebendas. Bd. XVII. 1879.
36. Derselbe, Ueber die Ausbreitung der menschl. Riechschleimhaut Bericht der Naturforsch. Gesellsch. zu Rostock. Sitz. am 26. Juni 1891. Sep.-Abdr. aus d. Rostocker Zeit. Nr. 317. 1891.
37. Derselbe, Beiträge zur mikrosk. Anatomie der menschl. Nasenhöhle. Abdr. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXIX.
38. Bruner, H. L., Ein neuer Muskelapparat zum Schliessen und Oeffnen d. Nasenlöcher bei den Salamandriden. Sep.-Abz. aus d. Arch. f. Anat. und Physiol., Anat. Abth. 1896.
39. Bulle, Herm., Beiträge zur Anat. des Ohres. Sep.-Abdr. aus d. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXIX.
40. Burekhardt, R., Untersuchungen am Hirn u. Geruchsorgan von Triton u. Ichthyophis. Aus Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LII. 1891.
41. Cajal, y R., Neue Darstellung vom histol. Bau des Centralnervensystems. Arch. f. Anat. u. Phys., Anat. Abth. Jahrg. 1893.
42. Canfield, William B., Vergleichende anatom. Studien über den Accommodationsapparat des Vogelauges. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXVII. 1886.
43. Chievitz, J. H., Ueber das Vorkommen der Area centralis retinae in den vier höheren Wirbelthierklassen. Arch. f. Anat. u. Physiol. Jahrg. 1891, Anat. Abth. Heft 4—6. 1891.
44. Clason, E., Die Morphol. des Gehörorgans der Eidechsen. Hasse's anatom. Studien Bd. 1. 1873.
45. Coggi, Alexander, Ueber die sogen. Kalksäckchen an den Spinalganglien des Frosches u. ihre Beziehungen zum Ductus endolymphat. Anat. Anz. V. Jahrg. Nr. 6. 1890.
46. Denissenko, Gabriel, Ueber den Bau und die Function des Kammes im Auge der Vögel. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIX. 1881.

47. Derselbe, Ueber den Bau der äusseren Körnerschicht der Retina bei Wirbelthieren. Ebendas. Bd. XIX. 1881.
48. Deyl, J., Zur vergl. Anatomie des Sehnerven. Bulletin international de l'Acad. d. sciences de l'Empereur François-Joseph I. Prague 1895.
49. Disse, J., Ueber Epithelknospen in der Regio olfactoria d. Säuger. A. d. Nachrichten d. K. Gesellsch. d. Wissensch. z. Göttingen Nr. 1. 1894.
50. Dogiel, Joh., Ueber den Musculus dilatator pupillae bei Säugthieren, Menschen und Vögeln. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VI. 1870.
51. Dogiel, A. S., Ein besonderer Typus von Nervenzellen in der mittleren gangliösen Schicht der Vogel-Retina. Vorläuf. Mitth. Anat. Anz. Bd. 10. Nr. 23.
52. Derselbe, Zur Frage über den Bau der Retina bei Trifon cristatus. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXIV. 1885.
53. Derselbe, Ueber die Drüsen der Regio olfactoria. Ebendas. Bd. XXVI. 1886.
54. Derselbe, Ueber die nervösen Elemente in der Retina des Menschen. Ebendas. Bd. XXXVIII. 1891.
55. Derselbe, Dasselbe. II. Mitth. Ebendas. Bd. XXXX. 1892.
56. Derselbe, Neuroglia der Retina des Menschen. Ebendas. Bd. XXXXI. 1893.
57. Derselbe, Die Retina der Vögel. I. Mitth. Ebendas. Bd. XXXXIV Heft 4.
58. Dostoiewsky, Ueber den Bau des Corpus ciliare und der Iris bei Säugthieren. Ebendas. Bd. XXVIII. 1891.
59. Ferré, Contribution à l'étude de la crête auditive chez les Vertébrés. Thèse pour le doctorat en médecine. Bordeaux 1882.
60. Fleischer, Beiträge zu der Entwicklungsgesch. des Jakobson'schen Organs u. zur Anat. der Nase. Sitzungsber. d. physik.-med. Societät zu Erlangen 12. Nov. 1877.
61. Flemming, W., Ueber den Ciliarmuskel der Haussäugethiere. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IV. 1868.
62. Ficalbi, Osservazioni anatomiche ed istologiche sull' apparecchio palpebrale dei Serpente et dei Gecidi. Atti d. Soc. Toscana di Scienze naturali. Vol. IX. Pisa 1888.
63. Fürbringer, M., Ueber die spino-occip. Nerven. Festschrift f. C. Gegenbaur. 1896.
64. Gaupp, E., Beiträge zur Morphologie des Schädels. Zur vergleichenden Anatomie der Schläfengegend am knöchernen Wirbelthierschädel. Morph. Arbeiten Bd. 4. Heft 1.
65. Derselbe, Zur Entwicklungsgeschichte des Eidechschädels. Vorl. Mittheil. Sep.-Abdr. aus Berichte der Naturforschenden Gesellschaft zu Freiburg i. B. Band X. Heft 3.
66. Geberg, A., Ueber die Endigung der Gehörnerven in der Schnecke der Säugthiere. Anat. Anz. 10. 1892.
67. Golding-Bird, C. H. and Schäfer, E. A., Observations on the Structur of the Central Fovea of the human eye. Internationale Monatsschr. f. Anat. u. Phys. Bd. 12. H. 1. 1895.

68. Dieselben, Addendum to the Article „on the Structure of the Fovea centralis“. Ebendas. Bd. 12. H. 4.
69. Gottstein, J., Ueber den feineren Bau und die Entwicklung der Gehörschnecke der Säugethiere und d. Menschen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVIII. 1872.
70. Grassi, Battista u. Castronow, A., Beitrag zur Kenntniss des Geruchorganes des Hundes. Aus Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXIV.
71. Green, Ch. Leedham, Ueber die Bedeutung der Becherzellen der Conjunctiva. Arch. f. Ophthalmol. Bd. 40.. Abth. 1. 1894.
72. Grosskopf, Wilhelm, Die Markstreifen in der Netzhaut des Kaninchens u. des Hasen. Inaug.-Dissert. Marburg 1892.
73. Grünhagen, A., Ueber die Mechanik der Irisbewegung. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 53. 1893.
74. Derselbe, Ueber den Sphincter pupillae des Frosches. Aus d. med.-phys. Cabinet d. Univ. Königsberg i. Pr. Arch. f. d. ges. Phys. Bd. 53. H. 9 u. 10. 1893.
75. Grützner, Mikroskopische Querschnitte durch die Netzhaut zweier Frösche. Jahresber. d. Ver. f. vaterl. Naturk. in Würtembg. Jahrg. 51. 1895.
76. Derselbe, Ueber den Sehpurpur des Froshauges. Ebendas.
77. Günther, A., Contribution to the Anatomy of *Hatteria* (*Rhynchocephalus* Owen). Phil. Transact. 1867.
78. Gutmann, G., Ueber die Lymphbahnen der Cornea. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXII. 1888.
79. Hannover, Zur Anatomie u. Physiologie der Retina. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. V. 1854.
80. Hasse, C., Das Gehörorgan der Schildkröten. Anatom. Studien Bd. 1. Leipzig 1873.
81. Derselbe, Das Gehörorgan der Crocodile nebst weiteren Bemerkungen über das mittlere Ohr der Wirbelthiere und dessen Annexa. Ebendasselbst.
82. Derselbe, Die Morphologie des Gehörorgans der *Coluber natrix*. Ebendasselbst.
83. Derselbe, Die vergleichende Morphologie u. Histologie des häufigen Gehörorgans der Wirbelthiere etc. Supplement zu d. anat. Studien Bd. 1. 1873.
84. Derselbe, Ueber die Gefässe in der Lamina spiralis membranacea des Gehörorgans d. Wirbelthiere. Anat. Anz. I. Jahrg. Nr. 4. 1886.
85. Heese, E., Ueber den Einfluss des Sympathicus auf das Auge, insbes. auf die Irisbewegung. Arch. f. d. ges. Physiol. Bd. 52.
86. Heinemann, Karl, Beiträge zur Anatomie der Retina. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIV 1877.
87. Henle, Zur vergleichenden Anatomie der Krystallinse. Abh. der Königl. Gesellsch. d. Wissensch. zu Göttingen. Bd. 23. 1878.
88. Hensen, V., Bemerkungen zu W. Krause, Die Membrana fenestra der Retina. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IV. 1868.

89. Herzfeld, Ueber das Jakobson'sche Organ des Menschen u. der Säugethiere. Aus d. zool. Jahrb. Bd. III. Abth. f. Anat. u. Ontog. der Thiere.
90. Hoffmann, C. K., Zur Anatomie der Retina I. Ueber d. Bau der Retina bei Amphibien u. Reptilien. Niederl. Arch. f. Zool. Bd. III. 1876.
91. Derselbe, Zur Anatomie der Retina II. Ueber den Bau der Retina bei den Beutelthieren. Ebendas. Bd. III. 1876.
92. Derselbe, Ueber den Bau der Retina bei den Vögeln. Ebendas.
93. Howes, On the Probable Existence of a Jakobson's Organ among the Crocodilia. From the Proc. of the Zool. Soc. of London. Febr. 17. 1891.
94. Hulke, J. W., On the Retina of Amphibians and Reptiles. Journ. of Anat. u. Physiol. Vol. 1. 1867.
95. Iwanzoff, N., Zur Anatomie der Knöchelchen des mittl. Ohres bei Amphibien u. Reptilien. Vorl. Mitth. Anat. Anz. Bd. 9. Nr. 18. 1894.
96. Jaekel, Otto, Ueber die Körperform und Hautbedeckung von Stegocephalen. A. d. Sitzungsber. d. Gesellsch. naturf. Freunde zu Berlin. Nr. 1. Jahrg. 1896.
97. Johnson, G. Lindsay, Beobachtungen an der Macula lutea. 1) Histologie d. menschl. Macula, übers. v. R. Greeff. Arch. f. Augenheilkunde Bd. 32. H. 1. 1896.
98. Kaiser, O., Das Epithel der Cristae u. Maculae acusticae; Arch. f. Ohrenheilkunde Bd. 32. 1891.
99. Katz, L., Histologisches über den Schneckenkanal, speciell die Stria vascularis. Arch. f. Ohrenheilkunde Bd. 31. 1891.
100. Klodt, J., Zur vergleichenden Anatomie der Lidmuskulatur. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 41. H. 1. 1893.
101. Koganei, Untersuchungen über die Histiogenese der Retina. Ebendas. Bd. XXIII. 1884.
102. Derselbe, Untersuchungen über den Bau der Iris des Menschen u. d. Wirbelthiere. Ebendas. Bd. XXV. 1. 1885.
103. v. Kölliker, A., Handbuch der Gewebelehre des Menschen. 2. Bd. Leipzig 1896.
104. Derselbe, Ueber den Dilatator pupilla. Anat. Anz. Bd. 14. Nr. 7. 1897.
105. Kopsch, Friedr., Iris und Corpus ciliare des Reptilienauges nebst Bemerkungen über einige andere Augentheile. Inaug.-Diss. Berlin 1892.
106. v. Kostanecki, Kasimoi, Zur Kenntniss der Tubenmuskulatur u. ihrer Fascien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXII. 1888.
107. Krause, W., Ueber die Retinazapfen der nächtlichen Thiere. Ebendas. Bd. XIX. 1881.
108. Derselbe, Die Retina d. Amphibien. Internat. Monatschr. f. Anat. u. Physiol. Bd. IX. Heft 5 u. 6. 1892.
109. Derselbe, Die Retina der Reptilien. Ebendas. Bd. 10. H. 1, 2 u. 3. 1893.

110. Derselbe, IV. Die Retina der Säuger. Ebendas. Bd. 12. H. 2.
111. Derselbe, VI. Die Retina der Säuger. Ebendas. H. 3.
112. Krause, R., Die Endigungsweise des Nerv. acust. im Gehörorgan. Verhandl. d. Anat. Gesellsch. auf d. X. Versamml. in Berlin. 1896.
113. Kuhn, Untersuchungen über das häutige Labyrinth der Knochenfische. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIV. 1877.
114. Derselbe, Ueber das häutige Labyrinth der Amphibien. Ebendas. Bd. XVII. 1880.
115. Derselbe, Ueber das häutige Labyrinth der Reptilien. Ebendas. Bd. XX. 1882.
116. Derselbe, Vergl. Anatomie des Ohres. Handbuch der Ohrenheilkunde, herausg. v. Schwartze. Bd. 1. 1892.
117. Landolt, E., Beitrag zur Anatomie der Retina vom Frosch, Salamander u. Triton. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VII. 1881.
118. Lavdowsky, M., Zur feineren Anatomie und Physiologie der Speicheldrüsen, insbes. der Orbitaldrüsen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIII. 1877.
119. Derselbe, Untersuchungen über den acust. Endapparat d. Säugethiere. Ebendas. 1877.
120. Lee, Stewart, Zur Kenntniss des Olfactorius. Bericht d. Naturforsch. Gesellsch. zu Freiburg i. B. Bd. VII. H. 2.
121. Legal, E., Die Nasenhöhlen u. der Thränennasengang der amnioten Wirbelthiere. Aus morph. Jahrb. Bd. 8. 1882.
122. v. Lenhossek, M., Die Nervenendigungen in den Maculae und Cristae acusticae. Anat. Hefte. Abth. 1. H. 9. 1893.
123. Leydig, Fr., Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen 1872.
124. Derselbe, Die Farbe der Retina und das Leuchten der Augen. Bemerkungen. Arch. f. Naturgesch. XXXXIII. Jahrg. Bd. 1.
125. Derselbe, Das Parietalorgan der Amphibien und Reptilien. Aus: Abhdlg. d. Senckenberg-naturforsch. Gesellsch. Frankfurt a. M. 1890.
126. Lightbody, W. H., Observation on the Comparative Microscopic Anatomy of the Cornea of Vertebrates. Journ. of Anat. and Phys. Vol. 1. 1867.
127. Loewe, Ludwig, Beiträge zur Anat. des Auges. — Arch. f. mikr. Anat. Bd. XV. 1878.
128. Derselbe, Die Histogenese der Retina nebst vergleichenden Bemerkungen über Histogenese des Centralnervensystems. Ebendas. 1878.
129. Loewenthal, N., Beiträge zur Kenntniss der Harder'schen Drüsen bei den Säugethieren. Anat. Anz. VII. Jahrg. 1892.
130. Longwarth, L. R., Ueber die Endkolben der Conjunctiva. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI. 1875.
131. Mall, F., Histogenesis of the Retina in *Amblystoma* and *Necturus*. Repr. fr. Journ. of Morphology. Vol. VIII. Nr. 2. 1893.
132. Maurer, Die ventrale Rumpfmusculatur einiger Reptilien. Festschrift f. Gegenbaur. Leipzig 1896.

133. Meck, Alex, On the Occurrence of a Jakobson's Organ, with Notes on the Development of the Nasal Cavity, the Lacrymal Duct, and the Harderian Gland in *Crocodylus porosus*. From the Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XXVII.
134. Merkel, F., Sinnesorgane. A. Sehorgan. Ergebnisse der Anat. u. Entwicklungsgesch. Bd. 1. 1891.
135. Derselbe, Sinnesorgane. B. Gehörorgan. Ebendas. 1891.
136. Derselbe, Sinnesorgane. C. Geruchsorgan. Ebendas. 1891.
137. Derselbe, Sinnesorgane. Ebendas. Bd. II. 1892.
138. Derselbe, Sinnesorg.: B. Gehörorgan. Ebendas. 1892.
139. Derselbe, Sinnesorg.: Sehorgan. Ebendas. Bd. III. 1893.
140. Meyer, Andreas, Die Nervenendigung in der Iris. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVII. 1880.
141. Michel, J., Ueber die Ausstrahlungsweise der Opticusfasern in d. menschl. Retina. Beiträge zur Anatomie und Physiol., Festgabe Carl Ludwig. H. 1. 1875.
142. Miessner, H., Die Drüsen des dritten Augenlides beim Schweine. Deutsche Zeitschr. f. Thiermedizin und vergl. Path. Bd. 18. 1892.
143. Milani, A., Beiträge zur Kenntniss der Reptilienlunge. Zool. Jahrb. Abth. f. Anat. und Ontogenie. Bd. VII. 1894.
144. Minot, Ch. Sedgwick, Some recent investigations of the Histology of the Scala media cochleae. Repr. from the American Journ. of Otology. April 1881.
145. Morano, Franz, Die Pigmentschicht der Retina. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VIII. 1872.
146. Müller, H., Anatom.-physiol. Untersuchungen über die Retina des Menschen und der Wirbelthiere. Zeitschr. für wissenschaft. Zoolog. Bd. VIII. 1856.
147. Derselbe, Ueber das Auge des Chamaeleon mit vergl. Bemerkungen. Ges. in hinterlass. Schriften zur Anat. und Phys. des Auges. Leipzig 1872.
148. Müller, W., Ueber die Stammentwicklung des Sehorgans der Wirbelthiere. Beiträge zur Anatomie und Physiol. als Festgabe Carl Ludwig zum 14. Okt. 1874, gewidmet v. seinen Schülern. II. Heft. 1875.
149. Neumayer, Ludwig, Der feinere Bau der Selachier-Retina. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXVIII. 1896.
150. Nuel, Beitrag zur Kenntniss der Säugethierschnecke. Ebendas. Bd. VIII. 1872.
151. Odenius, M. V., Ueber das Epithel der Maculae acusticae des Menschen. Ebendas. Bd. III. 1867.
152. Paulsen, Ed., Ueber die Drüsen der Nasenschleimh., bes. die Bowman'schen Drüsen. Ebendas. Bd. XXVI. 1886.
153. Peters, Albert, Beitrag zur Kenntniss der Harder'schen Drüsen. Ebendas. Bd. XXXVI. 1890.
154. Derselbe, Ueber die Becherzellen der Conjunctiva. Bericht über d. XXI. Vers. der Ophthalm. Gesellsch. in Heidelberg 1891.

- Ausserord. Beilageheft z. d. Klinisch. Monatsblättern für Augenheilkunde. Jahrg. XXIX. 1892.
155. Piersol, Georg, Beiträge zur Histologie der Harder'schen Drüse der Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXIX. 1887.
 156. Politzer, Adam, Zur Anatomie des Gehörgangs. Beiträge zur Anat. u. Physiol. Festgabe f. C. Ludwig. H. 1. Leipzig 1875.
 157. Prenant, A., Recherches sur la paroi externe du limaçon des mammifères et spécialement sur la stria vasculaire. Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Physiol. Bd. IX. 1892.
 158. Putelli, Ferruccio, Ueber das Verhalten der Zellen der Riechschleimhaut bei Hühnerembryonen früherer Stadien. Separatabdr. a. d. Medic. Jahrbüchern. Neue Folge. Jahrg. 1888.
 159. v. Recklinghausen, Ueber die Saftkanälchen der Hornhaut. Anat. Anz. III. Jahrg. Nr. 19—21. 1888.
 160. Reichel, Paul, Ueber die morphol. Veränderungen der Thränen-drüse bei ihrer Thätigkeit. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVII. 12. 1880.
 161. Retzius, G., Das Gehirnorgan der Wirbelthiere. II. Stockholm 1884.
 162. Derselbe, Das Gehörorgan von *Caecilia annulata*. Anat. Anz. Jahrg. VI Nr. 3. 1891.
 163. Derselbe, Die Endigungsweise des Riechnerven. Biol. Unters. N. F. Bd. III. Stockholm. Berlin 1892.
 164. Derselbe, Die Endigungsweise des Gehörnerven. Ebendas. Bd. 3. 1892.
 165. Derselbe, Zur Kenntniss vom Bau der Iris. Ebendas. Bd. 5. 1893.
 166. Derselbe, Ueber das Epithel des Sulcus spiralis cochleae. Ebendas. 1893.
 167. Derselbe, Weiteres über die Endigungsweise des Gehörnerven. Ebendas. Bd. 5 Nr. 5. 1893.
 168. Derselbe, Zur Entwickl. der Zellen des Gangl. spirale acustici und der Endigungsweise des Gehörnerven bei den Säugethieren. Ebendas. Bd. 6. 1894.
 169. Derselbe, Endigungsweise der Gehörnerven bei Reptilien. Ebendas.
 170. Derselbe, Die Riechzellen der Ophidier in der Riechschleimhaut und im Jakobson'schen Organ. Ebendas.
 171. Derselbe, Ueber den Bau des Glaskörpers u. der Zonula Zinnii. Ebendas.
 172. Riedel, B., Die perivascularären Lymphräume im Centralnervensystem u. der Retina. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI. 1875.
 173. Rosenberg, E., Ueber einige Entwicklungsstadien des Hand-skelets der *Emys lutaria* Marsili. Sep.-Abdr. aus Morph. Jahrb. Bd. XVIII. Heft 1. 1891.
 174. Röse, C., Beiträge zur vergleichenden Anatomie des Herzens der Wirbelthiere. Morph. Jahrbuch XVI. 1890.

175. Derselbe, Ueber das rudimentäre Jakobson'sche Organ der Crocodile u. des Menschen. *Anat. Anz.* Jahrg. 8. Nr. 14—15. 1893.
176. Rüdinger, N., Ueber die Abflusskanäle der Endolympe des inneren Ohres. *Aus d. Sitzb. d. math.-phys. Classe d. K. bayer. Akad. d. Wissensch.* Heft 3. 1887.
177. Sarasin, P. u. E., Ueber das Gehörorgan der Caeciliiden. *Abdr. Anat. Anz.* Nr. 25—26. Jahrg. 1892.
178. Sardemann, Emil, Beiträge zur Anatomie der Thränendrüse. *Bericht d. Naturforsch. Gesellsch. z. Freiburg i. B.* Bd. III. 1888.
179. Schaper, Alfred, Zur Histologie der menschl. Retina, speciell der Macula lutea u. der Henle'schen Faserschicht. *Sep.-Abdr. Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 41. 1893.
180. Schiefferdecker, P., Studien zur vergleichenden Histologie der Retina. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. XXVIII. 1886.
181. Schoen, W., Zonula und Ora serrata. *Anat. Anz.* Bd. 10. Nr. 11. 1895.
182. Derselbe, Der Uebergangssaum der Netzhaut oder die sogenannte Ora serrata. *Arch. f. Anat. u. Entwickl. H.* 4/6. Jahrg. 1895.
183. Schwalbe, Gustav, Untersuchungen über die Lymphbahnen des Auges. I. Theil. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. VI. II. Theil. Bd. VI. 1870.
184. Derselbe, *Lehrbuch der Anat. der Sinnesorgane.* Erlangen 1887.
185. Derselbe, Ueber Auricularhöcker bei Reptilien. *Anat. Anz.* Jahrg. VI. Nr. 2. 1891.
186. Schultze, Max, Zur Anatomie und. Physiologie der Retina. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. II. 1866.
187. Derselbe, Ueber Stäbchen und Zapfen der Retina. *Ebendas.* Bd. III. 1867.
188. Derselbe, Bemerkungen über den Bau u. Entwickl. d. Retina. *Ebendas.* Bd. III. 1867.
189. Derselbe, Bemerkungen zu dem Aufsätze von Dr. Steinlein: „Zapfen u. Stäbchen der Retina“. *Ebendas.* Bd. IV. 1868.
190. Derselbe, Ueber d. Nervenendigung in der Netzhaut des Auges bei Menschen u. Thieren. *Ebendas.* Bd. V. 1869.
191. Derselbe, Beiträge zur Anat. u. Physiologie der Retina. *Ebendas.* Bd. VII. 1871.
192. Schulze, Fr. Eilhard, Der Ciliarmuskel des Menschen. *Ebendas.* Bd. III. 1867.
193. Seeley, H. G., Resemblances between the Bones of Typical living Reptiles and the Bones of other Animals. *Linn. Journ. Zool.* Vol. XII. 1874.
194. Seydel, O., Ueber die Nasenhöhle und das Jakobson'sche Organ der Amphibien. Eine vergleichend-anatomische Untersuchung. *Morph. Jahrb.* Bd. 23. H. 4. 1895.
195. Siebenrock, Fr., Zur Kenntniss des Rumpfskelets der Scin-

- coiden, Anguiden u. Gerrhosauriden. *Annal. d. K. K. Naturhist. Hofmuseums. Sep.-Abdr. a. Bd. X Heft 1.* 1895.
196. Derselbe, Skelet der Agamidae. Aus: *Sitzungsber. d. Wiener Akad. Bd. CIV. Abth. 1.* 1895.
197. Solger, B., Beiträge zur Kenntniss der Nasenwandung u. bes. der Nasenmuscheln der Reptilien. *Morph. Jahrb. Bd. 1.* 1876.
198. Steinach, Eugen, Untersuchungen zur vergl. Physiol. der Iris. Aus d. *Arch. f. d. ges. Phys. Bd. XLVII.* 1890.
199. Derselbe, Zur Physiol. u. Anatomie des Sphinctor pupillae der Amphibien, Fische und einiger Wirbelthiere. *Lotos, Jahrb. f. Naturw. Bd. 40. N. F. Bd. XII.* 1892.
200. Derselbe, Untersuchungen zur vergleichenden Physiologie der Iris. *Arch. d. gesamt. Physiologie. Bd. 52.* 1892.
201. Steinbrügge, H., Die Histologie der Hörnerven und des Labyrinths. *Handbuch d. Ohrenheilkunde. Hrsg. v. Herm. Schwartze. Bd. 1. Cap. 3.* Leipzig 1892.
202. Steinlein, W., Ueber Zapfen und Stäbchen der Retina. *Arch. f. mikr. Anat. Bd. IV.* 1868.
203. Stieda, Ludwig, Ueber den Bau der Augenlidbindehaut des Menschen. *Ebendas. Bd. III.* 1867.
204. Stöhr, Ph., Ueber den feineren Bau d. respirat. Nasenschleimhaut. *Verh. d. phys.-med. Gesellsch. zu Würzburg. N. F. Bd. 20.* 1887.
205. Derselbe, Retina. *Ebendas. N. F. Bd. 20.* 1887.
206. Suchannek, Herm., Beiträge zur feineren normalen Anatomie des menschl. Geruchsorgans. *Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXVI.* 1890.
207. Derselbe, Beitrag zur Frage von der Specifität der Zellen in der thierischen u. menschl. Riechschleimhaut. *Anat. Anz. Jahrg. VI. Nr. 7.* 1891.
208. Ucke, Alex., Epithelreste am Opticus u. auf der Retina. *Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXVIII.* 1891.
209. Virchow, Hans, Ueber die Form der Falten des Corpus ciliare bei Säugethieren. Aus d. *Morph. Jahrb. Bd. XI.* 1885.
210. Derselbe, Mittheil. zur Anatomie der Wirbelthieraugen. Aus d. *Ber. d. Ophthalm. Gesellsch. zu Heidelberg.* 1885.
211. Walzberg, Theodor, Ueber den Bau der Thränenwege der Haussäugethiere u. der Menschen. *Gekrönte Preisschrift. Rostock* 1876.
212. Weber, M., Ueber die Nebenorgane des Auges der Reptilien. *Arch. f. Naturgesch. 43. Jahrg. 1. Bd.*
213. Wiedersheim, R., *Salamandrina perspicillata u. Geotriton fuscus.* Genua 1875.
214. Derselbe, Zur Anatomie u. Physiol. des *Phyllodactylus europaeus* etc. *Morph. Jahrb. Bd. I.* 1876.
215. Wijhe, J. W. van, Ueber die Kopfsegmente u. die Phylogenie des Geruchsorganes der Wirbelthiere. *Zool. Anz. Nr. 238.* 1886.

216. Zuckerkandl, E., Das periphere Geruchsorgan der Säugethiere. Stuttgart 1887.
217. Derselbe, Sinnesorgane. Anat. Hefte Abth. 2. Ergebnisse Bd. 2. 1892. Bd. 3. 1893 u. 1894.
218. Derselbe, Dasselbe. Bd. 5. 1895.
219. Derselbe, Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Ohrtrompete. Monatsschr. f. Ohrenheilkunde. Jahrg. 30. Nr. 2. 1896.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XVI, XVII, XVIII.

- Fig. 1. Senkrechter Durchschnitt der Retina; Zeiss Oc. II, Obj. DD. *l. i.* = Margo limitans internus, *N. f.* = Nervenfaserschicht, *G. z.* = Ganglienzellenschicht, *i. m.* = Innere moleculäre Schicht, *i. K.* = Innere Körperschicht, *a. m.* = Aeussere moleculäre Schicht, *a. K.* = Aeussere Körnerschicht, *l. e.* = Limitans externa, *Z* = Zapfenschicht.
- Fig. 2. Isolirte Sehzellen der Retina; Zeiss Oc. II, Obj. DD. *St* = Stäbchen, *Z* = Zapfen, *Oel* = Oelkugeln, *Ellip* = Ellipsoid, *K* = Kern der Stäbchenfaser.
- Fig. 3–10. Flächenschnitte der Retina in verschiedenen Höhen; Zeiss, Oc. II, Obj. DD.
- Fig. 3. Kegelförmige Müller'sche Stützfäsern im Querschnitt.
- Fig. 4. Nervenfaserschicht, *Nf* = Nervenfasern, *Stützf* = Müller'sche Stützfäsern.
- Fig. 5. Ganglienzellenschicht, *G. z.* = Ganglienzellen.
- Fig. 6. Innere moleculäre Schicht.
- Fig. 7. Innere Körnerschicht.
- Fig. 8. Aeussere Körnerschicht, innere Abtheilung.
- Fig. 9. Aeussere Körnerschicht, äussere Abtheilung.
- Fig. 10. Schicht der Sehzellen.
- Fig. 11. Horizontaler Durchschnitt der Papilla nervi optici; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *N. f. opt.* = Nervenfasern des Opticus, *G. z.* + *Nf* = Ganglienzellen- und Nervenfaserschicht, *i. m.* = Innere moleculäre Schicht, *a. K.* = Aeussere Körnerschicht, *Z* = Zapfenschicht, *P* = Pigmentschicht, *ch* = Chorioidea, *Scl* = Selera, *Knorp* = Knorpel der Selera, *m'* = ein spaltförmiger Maschenraum, welcher zwischen der Chorioidea und dem Pigmentepithel der Retina liegt.
- Fig. 12. Senkrechter Durchschnitt der Retina am Ciliarrand; Zeiss, Oc. II, Obj. DD. *G. z.* = Ganglienzellenschicht, *i. m.* = Innere moleculäre Schicht, *i. K.* = Innere Körnerschicht, *Z* = Schicht der Sehzellen.

- Fig. 13. Senkrechter Durchschnitt des vorderen Uvealtractus; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Conj* = Conjunctiva, *Scl*, *Scl* = Sclera, *Knoch* = Knochen der Sclera, *m*, *m* = Musculus ciliaris, *Ch* = Chorioidea, *P* = Pigmentepithel, *R* = Pars ciliaris retinae, *Ep* = Epithel der Cornea, *C* = Cornea, *Desc* = Descemetische Membran, *I* = Iris, *sph* = Sphincter, *dil* = Dilator, *Bl* = Blutgefässe, *Fo* = Fontana'scher Raum, *C. cil.* = Corpus ciliare, *n* = Ciliarnerv.
- Fig. 14. Horizontaler Durchschnitt der Linse; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Lf* = Linsenfasern, *R. w.* = Hohe Epithelzellen an dem Ringwulst.
- Fig. 15. Querschnitt der Linsenfasern; Zeiss, Oc. II, Obj. DD.
- Fig. 16. Senkrechter Durchschnitt der Sclera u. Chorioidea; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Scl* = Sclera, *Ch* = Chorioidea, *P* = Pigmentepithel der Retina, *m* = grosse, *m'* = spaltförmige Maschenräume der Chorioidea (mit Blutzellen vollgestopft), *S. ch.* = Supra chorioides, *M* = Ansatz eines Augenmuskels.
- Fig. 17. Sagittaler Durchschnitt des Oberlids; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Ep* = Epithel in der Nähe der äusseren Haut, *Ep'* = Epithel der Schleimhaut, *G. M.* = Glatte Muskelfasern im subepitheliaren Gewebe, *Bg* = ein compactes Bündel von Bindegewebe, *Bg'* = locker angeordneter Abschnitt von Bindegewebe, *Bl* = Blutgefässe.
- Fig. 18. Ein Durchschnitt durch die ganze Dicke der Nickhaut; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Ep* = Epithel der äusseren Fläche, *Ep'* = Epithel der inneren Fläche, *Kp* = Knorpel, *Bl* = Blutgefässe, *Bg* = Bindegewebe, *Gl. H.* = Mündung der Harder'schen Drüse.
- Fig. 19. Ein Stück der Harder'schen Drüse im Durchschnitt; Zeiss, Oc. II, Obj. DD. *Ep* = Epithel, *Bg* = Bindegewebe.
- Fig. 20. Querschnitt der Thränenkanälchen am Uebergang in den Thränennasengang; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Ep* = geschichtetes Cylinderepithel.
- Fig. 21. Horizontaler Durchschnitt des Bulbus olfactorius mit einem Theil der Schleimhaut; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *H* = die centrale Höhle des Bulbus, welche sich nach hinten in den Ventrikel des Gehirns fortsetzt, *Ep d* = Schicht des Ependyms, *K* = Schicht der Körner und Fasern, *Mit* = Schicht der Mitralzellen, *Mol* = Molecularschicht, *Glom* = Schicht der Glomeruli, *Nf* = Schicht der Nervenfasern, *Olf* = Olfactoriusfasern, *Bow* = Bowmann'sche Drüsen, *Bg* = derbes, *Bg'* = feineres Bindegewebe, *Bl* = Blutgefässe, *Ep* = Riechepithel.
- Fig. 22. Senkrechter Durchschnitt der Schleimhaut der Regio respiratoria; Zeiss, Oc. II, Obj. DD. *Ep* = Epithel, *b* = Becherzellen, *fl* = Flimmerzellen, *Bg* = subepitheliare Bindegewebe.
- Fig. 23. Senkrechter Durchschnitt der Macula acustica sacculi; Zeiss, Oc. II, Obj. DD. *Nf* = Nervenfasern, *B. m.* = Basalmembran, *St. z.* = Stützzellen, *H. z.* = Hörzellen, *H* = Hörhaare,

- Fig. 24. Senkrechter Durchschnitt der Epithelschicht aus der medialen Sacculuswand; Zeiss, Oc. II, Obj. DD.
- Fig. 25. Querdurchschnitt der Ampulla posterior; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Nf* = Nervenfasern, *Cr. ac.* = Crista acustica, *Ra* = Raphe, *Pl. semil.* = Planum semilunatum.
- Fig. 26. Querdurchschnitt eines Bogenganges; Zeiss, Oc. II, Obj. A. *Ra* = Raphe.
- Fig. 27. Durchschnitt durch die ganze Dicke einer Membran, welche das Foramen ovale von innen her abschliesst; Zeiss, Oc. II, Obj. DD. *End* = Endothelzellen.
-

Nerv und Muskel.

II. Mittheilung.

Der Oberschenkel einiger anuren Batrachier.

Von

M. Nussbaum.

Hierzu Tafel XIX—XXIII.

Einleitung.

Zum besseren Verständniss aller Einzelheiten der entwicklungsgeschichtlichen Präparate über das Wachsthum der Oberschenkelmuskeln bei *Rana fusca* war eine neue anatomische Untersuchung des fertigen Thieres nöthig. Der Topographie der Theile, dem Bau der Muskeln, dem Ort des Nerveneintrittes und der intramuskulären Nervenverzweigung musste mehr Aufmerksamkeit zugewendet werden, als dies bisher geschehen war. Der Anfang dieser Studien liegt, wie man weiss,¹ bei mir viele Jahre zurück.

Seit der Veröffentlichung meiner ersten Mittheilung¹⁾ über das Verhältniss des Muskelwachsthums zur Verbreitungsweise der intramuskulären Nerven ist inzwischen *Gaupp's* neue Bearbeitung der Anatomie des Frosches von *Ecker* und *Wiedersheim* erschienen. Man wird sich leicht davon überzeugen können, dass das Buch unter den Händen des neuen Autor wesentlich verbessert wurde. Gewiss würden mir beim Beginn meiner Studien recht viele Zweifel und viel Arbeit erspart worden sein, wenn schon diese neue Ausgabe der Anatomie des Frosches vorgelegen hätte. Aber auch dann wären der Zweifel noch genug geblieben; da die Gesichtspunkte, welche *Ecker* bei der Bearbeitung des Objectes vorzugsweise leiteten, auch bei *Gaupp* dieselben geblieben sind.

*Ecker*²⁾ wie *Gaupp*³⁾ legen ihrer Beschreibung im Wesentlichen die Species *Rana esculenta* zu Grunde und ver-

1) Vergl. d. Arch. Bd. 47, pag. 416.

2) Anatomie des Frosches. Braunschweig 1864 pag. 4.

3) Dasselbe. Braunschweig 1896 pag. 5 (Systematik).

sichern, dass überall, wo sich Verschiedenheiten im Bau zwischen den einzelnen Arten finden, die Unterschiede angegeben sind.

Als ich an der Hand des E c k e r'schen Buches die Muskulatur von *Rana fusca* und besonders die des Oberschenkels studirte, fanden sich sehr oft Abweichungen von der mir vorliegenden Beschreibung. E c k e r bildet nur die Schenkelmuskeln von *Rana esculenta* ab, mit ausdrücklicher Bezeichnung dieser Species.

G a u p p hat die Speciesbezeichnung bei den Abbildungen der Oberschenkelmuskulatur fortgelassen. Beide Autoren heben Abweichungen in der Lagerung und Form der Muskeln der einzelnen Froschspecies nicht hervor. Trotzdem gibt es derselben grade bei der Oberschenkelmuskulatur eine so grosse Zahl, dass diese ebenso gut zur Bestimmung der Species verwandt werden können, wie die Unterschiede der äusseren Erscheinung, der Laichzeit, der Larvenformen, der Geschlechtsproducte und manche andere bisher bekannte.

Die Species sind bei genauem Zusehen bis in den letzten Winkel ihres Baues verschieden.

Es würde für die anfänglich begrenzte Aufgabe somit genügt haben, eine möglichst genaue Beschreibung der Muskeln von *Rana fusca* zu liefern.

Die Muskeln und Muskelgruppen der Larven von *Rana fusca* machen aber streng gesetzmässige Lageveränderungen von ihrem ersten Auftreten bis zu ihrer fertigen Ausgestaltung durch. Da *Rana fusca* in dem Grade der Entwicklung der Gewebe und Organe die übrigen Batrachier überragt, so schien es möglich durch die vergleichend-anatomische Untersuchung auch anderer anuren Batrachier eine in einzelnen fertigen Formen gleichsam erstarrte Reihe der Entwicklungsphasen wieder zu finden, die sich bei der Untersuchung der Entwicklung von *Rana fusca* gezeigt hatten.

Dadurch erweiterte sich die Aufgabe. Aber auch auf diesem Gebiet waren die Species nicht berücksichtigt worden und von den Genus lagen nur ganz kurze Angaben vor. Die neueste vergleichend-anatomische Darstellung von A. P e r r i n¹⁾ kennt nur Unterschiede des Genus, nicht die der Species.

1) Bulletin scientifique de la France et de Belgique, publié par A. Giard. Paris 1893, Tome 24.

Man findet in der vorliegenden Abhandlung eine vergleichend-anatomische Darstellung der Oberschenkelmuskeln und Nerven einiger anuren Batrachier und die Schlüsse, welche sich aus einer Vergleichung der Befunde ergeben. Der entwicklungs-geschichtliche Theil wird in einer der nächsten Mittheilungen folgen.

Vorbemerkungen.

An dem mit der Spitze gegen das Knie gerichteten pyramidenförmigen Oberschenkel kam ventral von dorsal und medial von lateral unterschieden werden. Da der Oberschenkel in dorso-ventraler Richtung abgeplattet ist, so ergibt sich eine dorsale und ventrale Fläche, ein medialer und lateraler Rand.

Mit Bezug auf die Benennung der Muskeln schien es mir vortheilhafter, die vorhandenen Namen, soweit sie irgendwie brauchbar waren, beizubehalten. Auch den Ecker'schen Grundsatz, der beim Menschen gebräuchlichen Nomenclatur möglichst zu folgen, habe ich zu dem meinigen gemacht. Die Muskeln variiren schon bei nahe verwandten Species so stark, dass die Benennung mit einem aus den Insertionsstellen zusammengesetzten Wort wohl den Muskel einer Species bezeichnen könnte, aber niemals die homologen einer ganzen Gruppe. Da durch die Wahl eines Wortes nicht Zusammengehörigkeit und Verschiedenheit zugleich zu bezeichnen ist, so hat die von mir nicht verwandte Art der Namengebung gewiss auch ihre Berechtigung. Wollte man aber, wie dies bei der Beschreibung des Kniegelenkes des Näheren ausgeführt wird, im Namen der Muskeln eine zutreffende Vorstellung von den Ansätzen derselben geben, so würde nicht allein die Vergleichung erschwert; man müsste bei den Muskeln der Anuren geradezu Ungeheuer von Zusammensetzungen schaffen. So wird der lange Kopf des *M. biceps* (Ecker) von Gaupp *M. ileofibularis* genannt. Man würde daraus ablesen, der Muskel inserire am Darmbein und am Unterschenkelknochen. Der lange Kopf des *M. biceps* entspringt in der That am Os ilei; er inserirt aber nicht allein am Unterschenkel-, sondern auch am Oberschenkelknochen. Die Hinzufügung von femoralis zu cruralis würde nicht gut möglich sein; weil mit *M. ileofemoralis* von dem Autor der kurze Kopf des

Ecker'schen *M. biceps* als ein besonderes Muskelindividuum bezeichnet wird.

Die Aufschrift „ileofibularis“ deckt also nicht den ganzen Inhalt. Mit der Benennung „*M. biceps*“ wird dies gar nicht erstrebt. Hier soll das Wort nur wie ein Zeichen die Vorstellung vom Bau, der Lage und der Entwicklung eines Muskels wachrufen, der aus einer bestimmten Anlage hervorgegangen ist und bei verschiedenen Thieren ein ganz verschiedenes Verhalten zeigen kann.

Bei der Verschiedenheit der von den einzelnen Autoren angegebenen Zahlen für die am Oberschenkel vorhandenen Muskeln, muss zur Verständigung und Aufklärung noch Einiges über das Zustandekommen dieser Abweichungen voraufgeschickt werden.

Perrin gibt für die Anuren fünfzehn Muskeln an; Ecker sechszehn; de Man¹⁾ siebenzehn und Gaupp achtzehn.

Folgende Muskeln sind nach der Beschreibung der Autoren trotz der Verschiedenheit ihrer Benennungen leicht wieder zu finden:

1. *M. sartorius*, 2. *M. triceps*, 3. *M. adductor magnus*, 4. *M. adductor longus*, 5. *M. gracilis*, 6. *M. cutaneus femoris*, 7. *M. ileopsoas*, 8. *M. gluteus*, 9. *M. semimembranosus*, 10. *M. semitendinosus*, 11. *M. pyriformis*, 12. *M. obturatorius*.

Bei Perrin fehlen somit noch drei, bei Ecker vier, bei de Man fünf, bei Gaupp sechs Muskeln, die deshalb nicht leicht auf einander zu beziehen sind, weil der eine Autor trennt, was der andere verbindet. Ausserdem ist ein Muskel von Ecker und de Man doppelt beschrieben und gezählt worden. Die Schwierigkeit der Wiedererkennung dessen, was der einzelne Autor mit seiner Beschreibung gemeint hat, beruht nicht zum kleinsten Theile in der falschen Anwendung der Synonyma. So beschreibt Ecker den *M. biceps* als einen zweiköpfigen Muskel. Perrin kennt nur einen Kopf, den er *déducteur du fibula* nennt; nichts destoweniger fährt er den Ecker'schen Namen *biceps* als Synonym auf. Obwohl Perrin weiterhin die Vermuthung ausspricht, der Ecker'sche *M. quadratus femoris* sei höchst wahrscheinlich von Ecker einmal als kurzer Kopf des *M. biceps* (Ecker) und dann nochmals als besonderer *M. quadratus femoralis* (Ecker) beschrieben worden, so fehlt

1) Niederl. Arch. f. Zoologie II. 1874—1875.

unter dem Perrin'schen *déducteur du fémur* als Synonym *M. quadratus femoris* (Ecker) dennoch nicht.

Auch die Gaupp'sche Darstellung würde gewinnen, wenn bei der Beschreibung des kurzen Bicepskopfes das Synonym *M. quadratus femoris* Ecker wegbliebe. Man könnte sonst zu der Annahme kommen, dieser von Ecker als von dem kurzen Bicepskopf verschieden beschriebene Muskel komme in der That vor; während er gar nicht existirt, wie Gaupp selbst wenige Seiten vorher (pag. 183) ganz richtig angibt. Ebenso müsste das Synonym *M. ileo-fibularis*, s. *biceps* auf pag. 182 bei der Beschreibung des Gaupp'schen *M. ileo-fibularis* in Wegfall kommen; da Gaupp hier einen einfachen, Ecker aber als Biceps einen zweiköpfigen Muskel beschreibt. Nur wenn der *M. biceps* als wirklich zweiköpfig dargestellt wird, ist das Ecker-Synonym zutreffend.

Die folgende Tabelle wird die Verhältnisse einfacher klarstellen, als eine ausführlichere Darlegung in Form einer Beschreibung es vermöchte.

Alle Autoren zählen, wie schon hervorgehoben, zwölf Muskeln auf, deren Synonymik keine Schwierigkeiten bereitet. Dazu kommen dann noch bei

Ecker	Perrin	de Man	Gaupp
1. <i>M. adductor brevis.</i>	vereinigt in 1. Fléchisseur du fémur (Nr. 119).	getrennt in 1. Puboischiofémoral interne postérieur.	getrennt in 1. <i>M. obturator externus.</i> 2. <i>M. quadratus femoris.</i>
2. <i>M. pectineus.</i>	—	2. Ischiofémoral profond. 3. Puboischiofémoral interne antérieur.	3. <i>M. gemellus.</i> 4. <i>M. pectineus.</i>
3. <i>M. quadratus femoris.</i>	2. <i>Déducteur du fémur.</i>	4. Iléofémoral postérieur profond.	Mit Recht geleugnet.
4. <i>M. biceps</i> (zweiköpfig).	3. <i>Déducteur du fibula</i> (einköpfig).	5. Iléofémoral et crural (zweiköpfig).	getrennt in 5. <i>M. ileo fibularis.</i> 6. <i>M. ileo femoralis.</i>
12 + 4 = 16.	12 + 3 = 15.	12 + 5 = 17.	12 + 6 = 18.

Beschreibung der Muskeln.

M. triceps femoris.

Pelvi-fémoro-rotulien D u g è s

Triceps femoris E e k e r

Iléocrural de M a n

Extenseur superficiel du tibia P e r r i n.

Die Beschreibung dieses Muskels gilt bei Perrin für alle Anuren gemeinschaftlich. Bei den Autoren, die sich bei der Untersuchung dieses Muskels auf den Frosch beschränkt haben, sind ebenso wie bei Perrin die Angaben über den Ursprung und die Insertion nicht erschöpfend. Hier folgt eine Darstellung der von mir gefundenen Verhältnisse.

Ecker zählt als Bestandtheile des Muskels den M. rectus femoris anticus, den M. vastus internus und den M. vastus externus auf; eine Bezeichnung, der ich mich soweit anschliessen will, als statt internus und externus die Adjectiva medius und lateralis gebraucht werden sollen.

M. rectus femoris anticus (Ecker).

Caput medium s. Tensor fasciae latae (Gaupp).

a) Bei *Rana esculenta*, var. *hungarica*.

Quer über den Muskel zieht das Septum inguinale, so dass das platte distale Ende des Muskels unter dem Saccus femoralis gelegen ist, und das um 90° gedrehte proximale Ende von der Wand des Lymphsackes bekleidet in den Saccus iliacus hineinragt. Präparirt man den Muskel frei, so findet man den M. cutaneus dorsi über die ventrale Fläche des proximalen Theiles hinziehen. Dieser heftet sich sehnig, lateral von dem über den Darmbeinkamm hinziehenden M. ileopsoas an das Os ilei. Die Sehne ist gefaltet, die Oeffnung des dadurch entstehenden Bogens ist distal gerichtet. Sie liegt zwischen dem distalen Ende des M. obliquus abdominis internus und dem medialen Rande des M. glutaeus, etwa in gleicher Höhe mit der Mitte des letztgenannten Muskels. Ventral zu dieser Sehne liegt die Insertion des M. obliquus internus und dorsal der M. glutaeus.

Verfolgt man den Muskel weiter an den Oberschenkel, so lagert er mit seinem Muskelbauch dem M. ileopsoas auf, stösst ventral mit seinem medialen Rande an den M. adductur longus,

dorsal, mit seinem lateralen Rande durch einen dreieckigen Zwischenraum zuerst davon getrennt, an den *M. vastus lateralis*.

Löst man den Muskel an seinem medialen Rande vom *Adductor longus* ab, so liegt unter ihm der *Vastus medius*, die *Arteria*, *Vena* und der *Nervus cruralis*, der *M. ileopsoas*. Man erkennt alsdann auch, dass der Muskel an seinem proximalen Ende zusammengeklappt ist; die Oeffnung der Faltung sieht medialwärts; die medialen Fasern verlaufen proximal ventral, also aussen, die lateralen Fasern dorsal, also innen. Das Verhältniss erinnert an die Verlaufsweise des *M. pectoralis major* des Menschen. Der Nerv stammt aus dem *N. cruralis*, tritt dem proximalen Ende genähert vom medialen Rande durch die Faltungsgrube an den Muskelbauch heran.

Das distale Ende des längsfasrigen Muskels geht breit auf dem *M. vastus medius* und mit einem kleinen Theil auf dem *M. vastus lateralis* in eine Sehne aus, an die sich distalwärts auch Fasern der anderen *Tricepsköpfe* anheften. Der laterale Rand ragt etwas weiter gegen das Knie herab als der mediale; der Muskel endet aber an der Grenze des oralen und mittleren Drittels des Oberschenkels.

b) Bei *Rana fusca*.

Die Verschiedenheiten in der Ausgestaltung des Muskels bei *Rana fusca* und *Rana esculenta* beziehen sich auf die Lagerung des lateralen und medialen Randes und des distalen Endes. Der Muskel deckt nämlich mit seinem lateralen Rande nicht den *M. vastus lateralis*, sondern stösst nur lineär an ihn; mit seinem medialen Rande deckt er den *M. vastus medius* nicht völlig. Da bei *Rana fusca* der *M. adductor longus* auch nicht an die Oberfläche gelangt, so bleibt zwischen dem medialen Rande des *M. rectus femoris anticus* und dem medialen des *M. sartorius* ein nicht unbedeutender Zwischenraum. Das distale Ende des Muskels reicht am lateralen Rande bis zur Mitte des Oberschenkels; bei *Rana esculenta* nur bis zum Anfange des zweiten Drittels.

c) Bei *Rana oxyrhinus* reicht das distale Ende nicht ganz so weit gegen das Knie als bei *Rana fusca*; da aber *Rana oxyrhinus* auch den *M. adductor longus* nicht an der Oberfläche der Bauchseite des Schenkels zeigt, so sind die Verhältnisse der beiden Arten untereinander ähnlicher, als mit denen bei *Rana esculenta*.

d) Bei *Bufo vulgaris*.

Der Muskelbauch ist im Gegensatz zu den Verhältnissen bei *Rana esculenta* und *Rana fusca* fast nur vom Rücken aus zu sehen; er lagert dem *Vastus lateralis* gar nicht auf; lässt eine noch breitere Fläche des *M. vastus medius* frei, als bei *Rana fusca* und reicht auf dem *M. vastus medius* bis an die Grenze des mittleren und distalen Drittels des Oberschenkels.

e) Bei *Bufo aqua*.

Der Muskel reicht bis zur Mitte des Oberschenkels, lässt ventral eine breite Fläche des *M. vastus medius* frei, deckt dorsal aber ein kleines Stück des *M. vastus lateralis*.

f) Bei *Bombinator igneus*

reicht der Muskel nicht weit distal am lateralen Rande des Oberschenkels auf den *Vastus medius* herab, ventral und dorsal breite Streifen desselben freilassend.

M. vastus medius.

Diese Portion des Muskels zerfällt bei den meisten Anuren in eine oberflächliche und eine tiefe Schicht. Die tiefe Schicht ist doppelt gefiedert und liegt dem Oberschenkel locker auf. Bei *Pelobates* fehlt die Fiedering auf der Innenfläche; dafür ist ein mit dem Oberschenkel verwachsener accessorischer Kopf vorhanden.

a) Bei *Rana esculenta*.

Von der ventralen Seite ist nur ein kleiner Zipfel seines distalen Endes sichtbar und vom lateralen Rande her nur soviel, als er nicht vom *M. rectus femoris anticus* bedeckt ist. Der mediale Rand des Muskels wird bis gegen das Knie hin vom *M. adductor longus* überlagert; der laterale Rand grenzt an den *M. vastus lateralis*. Der Muskel liegt unter dem *Saccus femoralis*.

Entfernt man bei der Präparation die Bauchmuskeln und den *M. femoris anticus*, so sieht man das proximale Ende, das bis dahin vom *M. femoris anticus* bedeckt wurde und lateral an den *M. vastus lateralis* grenzte, über den *M. ileopsoas* dicht am Becken sich medianwärts wenden und den medialen Rand des Muskels noch weiter unter den *M. adductor longus* gerathen; bis sich lateraler und medialer Rand des Muskels zu einer Sehne vereinigen und unter dem *M. pectineus* zwischen ihm und dem

medialen Beckenrande des *M. ileopsoas* an das Becken sich anheften. Entfernt man den *M. adductor longus* ganz, so zeigt sich, dass der *M. vastus medius*, mit seinem medialen Rande unter dem *M. adductor longus* gelegen, kniewärts an diesen und beckenwärts an den *M. pectineus* angrenzt, beziehungsweise von diesen Muskeln bedeckt wird. Die innere Fläche des Muskels ruht kniewärts medial dem *M. adductor magnus*, lateral dem distalen Ende des langen Bicepskopfes auf; beckenwärts dem nackten Oberschenkel; medial dazu dem *M. adductor longus* und *pectineus*; lateral dem *M. ileopsoas*. Der *M. ileopsoas* schiebt sich mit seinem lateralen Rande in der Beckengegend zwischen den lateralen Rand des *M. vastus medius* und den *M. vastus lateralis*. Die Form des Spaltes, in dem der *M. ileopsoas* liegt, ist bei den einzelnen Arten verschieden. Ebenso sehr ist aber auch die Endigung der einzelnen Portionen am distalen Ende des Muskels verschieden. Der *M. vastus lateralis* nimmt niemals den lateralen Rand des distalen Endabschnittes ein; indem, freilich in verschiedenem Grade abgestuft, mehr oder weniger deutlich ein Theil der dem Oberschenkel anliegenden Portion des *M. vastus medius* sich seitwärts unter dem *M. vastus lateralis* vordrängt.

Beim Weiterverfolgen der Beckenendsehne des Muskels findet sich, dass der *M. ileopsoas* sich schwerer von ihrer lateralen als der *M. pectineus* von der medialen Seite entfernen lässt, dass die Sehne die Hüftgelenkkapsel umkreist, oral ununterbrochen am Becken inserirt, lateral und medial mit einer nicht sehnigen Lücke sich absetzt gegen einen medial vom Oberschenkel entsprungene Sehnenstreifen.

Dieser sehnige Streifen zieht auf der Innenfläche am Oberschenkel bis zum Knie hin; die Muskelfasern setzen sich fiederförmig, oralwärts convergirend an ihn und ziehen über den medialen und lateralen Rand nach aussen, ohne jedoch in der proximalen Hälfte die Aussenfläche zu erreichen. Folgt man nämlich vom lateralen Rande her dem Eintritt des Nerven, der am distalen Ende des proximalen Oberschenkelviertels erfolgt, so lässt sich der ganze Muskel in eine kürzere äussere Lage theilen, in der die Fasern fast parallel, nur leicht divergirend verlaufen. Unter dieser Lage erscheinen dann die von den Seiten herziehenden, an der inneren, medianen Sehne entsprungene Fasern, um nach kurzem Verlauf distal von den Enden der äusseren Fasern an

der Sehne des *M. triceps femoris* zu enden. In 50% Alcohol gehärtete Präparate machen die Art der Endigung sehr deutlich. Die äusseren Fasern enden weit vom Knie ab; die inneren fiederförmig divergirenden näher dem Knie.

Das ganze sehnige Beckenende des Muskels ist sagittal, in die Längsaxe des Oberschenkels gestellt; während der Muskelbauch platt, mit breiter Fläche dem Oberschenkel aufliegt.

Dabei greifen sowohl die lateral als medial an den inneren Sehnenstreif ansetzenden Faserbündel um den entsprechenden Rand des Muskels auf die Oberfläche über. Zwischen die lateralen Fasern und die am weitesten lateral gelegenen Fasern der oberflächlichen Schicht senkt sich die Endsehne des *M. vastus lateralis* ein; bei grossen Exemplaren wohl einen cm proximal vom Knie entfernt, so dass *Rana esculenta* eine einzige Knicendsehne des *M. triceps* aufweist.

b) Bei *Rana fusca*.

Der Muskel ist in grösserer Ausdehnung von der Bauchseite her sichtbar als bei der vorigen Species; ganz präsentirt er sich auch hier erst vom lateralen Rande des Schenkels und bei weiterer Präparation. Den medialen Rand des Muskels deckt im mittleren Theile des Oberschenkels der *M. sartorius*, weiter beckenwärts der unter dem *M. sartorius* gelegene *M. adductor longus*. Die Endsehne geht zwischen *M. ileopsoas* und *pectineus* an die Umgebung des Hüftgelenks; die Faserung verhält sich wie bei *Rana esculenta*, nur lässt sich noch leichter als bei dieser Art erkennen, dass die Fasern an einem breiten Sehnenpiegel von der Stelle, wo der distale Rand des *M. rectus femoris anticus* die Oberfläche des Muskels freigiebt, bis zum Knie hin enden. Man sieht die freien an der Sehne endigenden Enden der Muskelfasern im natürlichen Querschnitt.

Das Dreieck zwischen *M. vastus medius* und *lateralis*, worin der laterale Rand des *M. ileopsoas* sichtbar wird, ist bei *Rana fusca* gestreckter, als bei *Rana esculenta*. Da ausserdem der laterale Rand des *M. rectus femoris anticus* bei *Rana fusca* nicht soweit dorsal übergreift als bei *Rana esculenta*, so erscheint in diesem Dreieck der *M. ileopsoas* bei *Rana fusca* in grösserer Ausdehnung als bei *Rana esculenta*.

Die lateralen Fasern der inneren fiederförmigen Portion

umgreifen ebenfalls in der Kniegegend den lateralen Rand des *M. vastus lateralis*.

c) Bei *Bufo vulgaris*.

Abgesehen von den Verschiedenheiten, die durch die Ausdehnung und Lagerung des *M. rectus femoris anticus* bedingt werden, und die bei diesem Muskel beschrieben worden sind, bietet der Muskel noch weitere Eigenthümlichkeiten. Der *M. vastus medius* ist in der ventralen Ansicht in noch grösserer Ausdehnung sichtbar, als bei *Rana fusca*. Das Beckendreieck, d. h. die Spalte zwischen *M. vastus lateralis* und *medius*, ist noch gestreckter. Während seine Spitze bei *Rana fusca* noch nicht die Mitte des Oberschenkels erreicht, geht sie bei *Bufo vulgaris* kniewärts darüber hinaus. Wenn bei *Rana esculenta* und *Rana fusca* die einander zugewandten Ränder des *M. vastus lateralis* und *medius* schon in der proximalen Hälfte des Oberschenkels zusammenfliessen, so bleiben bei *Bufo vulgaris* die Muskeln bis dicht über dem Knie getrennt. Man kann sie durch leichten Zug trennen und nicht allein beckenwärts zwischen ihnen in der Tiefe den *M. ileopsoas*, sondern im weiteren Verlauf kniewärts, in dem Spalt der beiden Muskeln auch den untergelagerten *M. adductor magnus* freilegen.

Total verschieden ist die Ansicht in der Nähe des Knies auf der ventralen Seite des Oberschenkels, median zum *M. vastus medius* im Vergleich zu *Rana*. Der Muskel grenzt nicht allein wie bei *Rana esculenta* an den *Adductor longus* an; der *M. sartorius* ist zugleich so weit medial abgedrängt, dass in dem Zwischenraum zwischen *M. vastus medius* und *sartorius*, medial zum *M. adductor longus* das distale Ende des ventralen Kopfes vom *M. adductor magnus* und die distale Endsehne des *M. semimembranosus* sichtbar sind.

Präparirt man den *M. sartorius* und den *M. adductor* frei und entfernt dieselben, so liegt der Muskel mit seinem ventralen Rande vom Knie an aufwärts zuerst auf eine kurze Strecke dem ventralen Bauche des *M. adductor magnus*, dann dem *adductor longus* an; von dort aus aber, da der *M. pectineus* über die proximale Hälfte des Oberschenkels sich hinaus erstreckt, dem lateralen Rande des *M. pectineus*. Bei *Rana* lagerte der Muskel hauptsächlich dem *M. adductus longus* an.

Wegen der längeren Ausdehnung des *M. rectus femoris anticus* ist der Sehnenpiegel auf der ventralen Fläche nur kurz.

Der Muskel lagert wegen der veränderten Gestaltung des *M. ileopsoas* diesem lateral fast ausschliesslich auf, während bei *Rana esculenta* kniewärts über das distale Drittel hinaus der dorsale Kopf des *M. adductor magnus* vom *M. vastus medius* bedeckt wurde.

Die Nerven treten, mehr kniewärts verschoben als bei *Rana*, von dem dorsolateralen Rande ein.

Die Beckenendsehne setzt an wie bei *Rana*; doch ist der auf der Innenfläche verlaufende Sehnenstreif nicht so stark ausgebildet und zieht auch nur eine kurze Strecke weit kniewärts weiter. Entlang der Nerveneintrittsstelle kann man den Muskel in eine oberflächliche und eine tiefere Schicht spalten; nur ist hier die oberflächliche mächtiger als bei *Rana*.

d) Bei *Bufo aqua*.

Das Beckendreieck ist bedeutend kleiner; der laterale Rand des Muskels weit hinauf bis gegen das Becken mit dem *M. vastus lateralis* einheitlich verschmolzen. Am medialen Rande weicht auch bei dieser Kröte der *M. sartorius* weit zurück von der Insertion. Dem *M. vastus medius* liegt aber nicht wie bei *Bufo vulgaris* in der Kniegegend nur ein kurzer Abschnitt des *M. adductor magnus* an; dieser erstreckt sich bis zur Vereinigung mit dem *M. adductor longus* in die proximale Oberschenkelhälfte hinein, und erst von da an liegt dem medialen Rande des *M. vastus medius* in ganz kleinem Bezirke der *M. adductor longus* an, um alsdann von dem *M. pectineus* abgelöst zu werden. Da bei *Bufo aqua* neben dem *M. adductor longus* und *pectineus* auch der *M. ileopsoas* sich nicht soweit kniewärts erstreckt, als bei *Bufo vulgaris*, so liegt die Innenfläche des *M. vastus medius* bei dieser Species auf einer grossen Strecke dem nackten Oberschenkel auf. Der Sehnenpiegel auf der Aussenfläche ist gross; die auf der Innenfläche gelegene Sehne stark ausgebildet und lang, während dies Alles bei *Bufo vulgaris* sich umgekehrt verhielt.

e) Bei *Bombinator igneus*.

Der Muskel ist in grosser Ausdehnung von der ventralen Seite her sichtbar; medial lagert ihm vom Knie bis über das erste distale Drittel des Schenkels hinaus der *M. adductor magnus*

an; dann weiter beckenwärts der *M. adductor longus* und erst in der proximalen Hälfte des Oberschenkels der *M. pectineus*. Der *M. sartorius* ist weit medial gedrängt und lässt zwischen sich und dem *M. adductor magnus* wie bei *Bufo vulgaris* und *agua* die Endsehne des *M. semimembranosus* frei zu Tage liegen.

Am lateralen Rande fehlt beckenwärts das Dreieck; die dasselbe bei den anderen Arten begrenzenden Muskeln, *Rectus femoris anticus* und *Vastus medius medial*, *Vastus lateralis lateral*, am Becken der *M. glutaeus*, sind durch Bindegewebe dicht zusammengehalten und nicht wie sonst weit von einander entfernt, so dass man in der Tiefe des Spaltes ohne weitere Präparation den *M. ileopsoas* bei *Bombinator* nicht sehen kann.

Der *M. vastus lateralis* verschmilzt dicht unter der Mitte des Oberschenkels mit dem *M. vastus medius*.

Der äussere Sehnenspiegel ist gross; die mediane Sehne auf der Innenfläche des Muskels ist gut ausgebildet und reicht weit gegen das Knie hinab.

f) Bei *Pelobates fuscus*¹⁾.

Von der Bauchseite her ist der Muskel in grosser Ausdehnung sichtbar; beckenwärts deckt ihn der *M. rectus femoris anticus*, der aber nicht über das proximale Drittel hinausreicht.

Der mediale Muskelrand liegt zuerst dem *M. adductor magnus*, dann dem *M. adductor longus* an. Der letztgenannte Muskel bleibt etwa um eine Viertellänge des ganzen Oberschenkels vom Knie entfernt und vereinigt sich dann mit dem *M. adductor magnus*.

Der *M. vastus medius* entspringt wie bei den übrigen Anuren in der Umgebung des Hüftgelenks vom Becken und vom Oberschenkelbein. Eine mediane Sehne auf der Innenseite fehlt.

Klappt man den Muskel, nachdem er von seiner proximalen Anheftungsstelle losgelöst worden ist, gegen das Knie hin um, so erscheint dem Oberschenkelbein aufliegend ein Muskel, der den übrigen Anuren zu fehlen scheint. Der Muskel beginnt von vornherein fleischig mit schräg lateral abfallender Begrenzung, wo der *M. ileopsoas*, etwa an der Grenze des proximalen und mittleren Drittels am Oberschenkel ventral zu Ende geht; erreicht

1) Vergl. Fig. 21 und 39.

medianwärts die Schenkelinsertion des *M. pectineus* und ist durch ein schmales längliches Feld nackten Knochens von der Insertion des ventralen Kopfes des *M. adductor magnus* getrennt. Bei dem weiteren Verfolg des Muskels ergibt sich, dass er unter dem *M. vastus lateralis* her auf die dorsale Seite des Oberschenkels geräth. Dort grenzt er, weiter schräg abfallend, an die dorsale Insertion des *M. ileopsoas* und weiter an die Insertion des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus*, ragt lateral vom Knieende des *M. vastus lateralis* als ansehnlicher Wulst vor und inserirt unterhalb und seitlich von diesem Muskel am *Condylus lateralis* des Unterschenkelknochens. Somit umgreift das proximale Muskelende den Oberschenkelknochen, woher er in grosser Ausdehnung auf der ventralen, lateralen und dorsalen Seite Fasern bezieht; er endigt distal an der lateralen Seite des Unterschenkels.

Die Präparation der Nerven ergibt, dass von dem bei den übrigen Anuren für die drei Tricepsköpfe bestimmten Nerven ein Zweig in den *M. vastus lateralis*, ein Zweig in den *M. vastus medius* und ein dritter Zweig in den hier bei *Pelobates* vorhandenen *M. vastus accessorius* eintritt. Der Muskel muss somit in das System des sogenannten *M. triceps femoris* gehören. Dafür spricht seine Innervation, und die distale Insertionsstelle gibt wenigstens einen Fingerzeig, wie etwa bei den übrigen Anuren der Muskel wieder aufgefunden werden könnte.

Es zeigte sich nun, dass von den lateralen Muskelfaserbündeln der tieferen, fiederspaltigen Portion des *M. vastus medius* bei allen darauf untersuchten Anuren die Insertionsstelle des *M. vastus lateralis* in der Kniegegend lateral überragt wird, so dass wegen des Fehlens einer Sehne bei *Pelobates* auf der Innenfläche des *M. vastus medius* die Homologie der Theile so zu deuten wäre: Bei allen Anuren ist ein *M. vastus lateralis* vorhanden; von dem *M. vastus medius* zweigt sich bei *Pelobates* ein besonderer Muskelbauch ab, der bei den übrigen Anuren die laterale Fiederung der tiefen Portion des Muskels bildet.

Erhärtert wird die Richtigkeit dieser Annahme durch das Verhalten der Nerven bei den höheren Anuren, für das hier *Rana fusca* als Beispiel dienen möge.

Will man die einzelnen Zweige der Nerven des *M. triceps femoris* bei *Rana fusca* darstellen, soweit sie aus dem *N. ischiadicus* stammen, so geht man in der Fureche zwischen *M. vastus*

lateralis und *M. biceps, cap. longum* ein, durchtrennt den *M. vastus lateralis* in der Mitte des Schenkels und löst das proximale Ende vom Becken. Unter dem *M. biceps* her kommt der für den *M. vastus lateralis* und *medius* bestimmte Nervenast, der sich in einen beckenwärts gelegenen Zweig für den *M. vastus lateralis* und einen kniewärts gehenden Zweig für den *M. vastus medius* gabelt. Der Zweig zum *M. vastus medius* tritt etwa in der Mitte des Oberschenkels in eine Furche zwischen dem oberflächlichen Theil und der lateralen Portion des gefiederten tieferen Theiles ein. Präparirt man jetzt, von der Trennungsfurche geleitet, den oberflächlichen Theil vom tieferen ab, durchtrennt den oberflächlichen Theil des *M. vastus medius* in der Mitte des Oberschenkels und zieht sein Beckenende durch vorsichtige Trennung von der Unterlage lateralwärts vom Schenkel ab, so gabelt sich der für den *M. vastus medius* bestimmte Zweig und schickt auf der lateralen, innen gelegenen Portion einen langen Nerven nach abwärts, der bald zwischen die Muskelbündel eindringt. Der andere Theilzweig versorgt durch weitere Gabelung die oberflächliche und die mediale tiefere Portion des *M. vastus medius*. Die Vertheilung der Nerven ist somit einer Homologisirung der lateralen Fasern des tiefen gefiederten Theiles vom *M. vastus medius* der meisten Anuren mit dem vierten Kopf des *M. triceps* bei *Pelobates* günstig. Denn bei *Pelobates* bekommt der vierte Kopf des *M. triceps* ebenfalls einen besonderen Nerven.

Demgemäss würde der *M. vastus medius* der Anuren aus mehreren Theilen zusammengesetzt sein, die in verschiedener Weise mit einander verbunden sind. Bei allen ist eine oberflächliche Lage vorhanden. Bei den meisten eine mit dieser verbundene tiefere, doppelt gefiederte Portion. Man kann sich aber die Fiederung bei den übrigen Anuren so entstanden denken, dass man den accessorischen Kopf des Muskels, wie er bei *Pelobates* sich findet, während seines embryonalen Wachstums nicht mit dem Oberschenkel, sondern mit der tiefen medialen Lage des *M. vastus medius* sich verbinden lässt. Die Entstehung der medianen Sehne bietet wohl keine Schwierigkeit. Für die Deutung spricht ganz besonders die Nervenvertheilung und der Nachweis, dass beim Embryo in der That die Muskeln von der Nerven Eintrittsstelle nach allen Richtungen hin wachsen. Die Variabilität der Anheftungsstellen ist somit gegeben.

Da die Eintrittsstelle der Nerven bei den zu vergleichenden Theilen, dem *caput accessorium* bei *Pelobates* und der lateralen tiefen Portion des *M. vastus medius* der übrigen Anuren, am weitesten kniewärts gelegen ist, so ist für Variationen in der Lagerung des Muskels sein proximales Ende am geeignetsten. Bei *Pelobates* ist das von der Nerveneintrittsstelle aus gerechnete proximale Ende kurz und mit dem Oberschenkel verwachsen; bei den übrigen beschriebenen Anuren dagegen lang und statt mit dem Oberschenkel mit der inneren Sehne des *M. vastus medius* verbunden.

M. vastus lateralis.

Die Lagebeziehungen zum *M. rectus femoris anticus*, *M. vastus medius* sind schon bei diesen Muskeln geschildert worden, weshalb hier darauf verwiesen werden kann.

a) *Rana esculenta.*

Das Beckenende inserirt am *Processus superior* des Darmbeinflügels. Die Muskelfasern gehen hart bis an den Knochen heran, in Form einer abgestutzten Pyramide endigend und lateral dem Ansätze des *M. biceps* anliegend. Der Muskel zieht dann über den *M. gluteus* und *M. ileopsoas* kniewärts weiter, legt sich auf den *M. adductor magnus* und geht in die gemeinschaftliche Sehne des *M. triceps femoris* über. Mit dem ventral gerichteten Rande greift er von der Stelle, wo der *M. rectus femoris anticus* zu Ende geht, auf den *M. vastus medius* über; der dorsale Rand grenzt auf der Oberfläche zuerst an den *M. pyriformis*, dann an den *M. semimembranosus*; in der Höhe der *Inscriptio tendinea* dieses Muskels an das *caput longum* des *M. biceps*, von dem er in der Nähe des Knies durch den lateralen Theil des *M. vastus medius* abgedrängt wird. Die distalen Enden seiner Fasern bleiben um die Länge dieser lateralen Portion des *M. vastus medius* vom Knie entfernt.

b) *Rana fusca.*

Die Verschiedenheiten gegen *Rana esculenta* sind durch die Topographie der benachbarten Muskeln bedingt und bei der Beschreibung der übrigen Theile des *M. triceps femoris* angegeben worden.

c) *Bufo vulgaris*.

Der Muskelbauch ist gleich weit gegen das Knie zu verfolgen, als der *M. vastus medius*. Aber auch bei *Bufo* drängt sich in der Nähe des Knies der laterale Rand der tiefen Portion des *M. vastus medius* so unter dem *M. vastus lateralis* vor, dass er an den langen Kopf des *M. biceps* angrenzt und dem *M. adductor magnus* aufliegt, so dass der *M. vastus lateralis* nicht ganz lateral am Knie, sondern wie bei den übrigen Anuren dem distalen Ende des *M. vastus medius* aufliegend sich inserirt.

d) *Pelobates fuscus*.

Das Beckenende des Muskels entspringt von dem *Processus superior alae ossis ilei*, kriecht aber mit einer glänzenden Sehne über die *Radix alae* hin (vergl. Fig. 38). Die Insertion am Knie erfolgt zwischen *M. vastus medius* und dem *Caput accessorium tricipitis*.

Grade diese *Species* mit den deutlich ausgeprägten vier Köpfen des Kniegelenkstreckers gab die Veranlassung, das Knieende des *M. triceps* auch bei den übrigen Anuren genauer zu untersuchen, als dies bisher der Fall gewesen war. Es ergab sich nicht allein die oben beim *M. vastus medius* durchgeführte Homologie der Theile, sondern auch die interessante Thatsache, dass bei keinem Anuren der *M. vastus lateralis* am Kniegelenk am weitesten lateral gelegen ist, sondern stets medial von dem lateralen Rande der tiefen Portion des *M. vastus medius*. Während beckenwärts die Variation den *M. vastus medius* bei den Anuren bedeutend umgestaltet, ist das Knieende mit Bezug auf die relative Lagerung der Theile völlig conservativ.

Der *Musculus sartorius*.

Sous-iléo-tibial Dugès.

Gracilis Klein.

Sartorius Ecker.

Sous-iléo-crural de Mau.

Ileo-cruralis Hoffmann.

Adducteur antérieur du tibia Perrin.

Den *M. sartorius* kann man am wenigsten in einer für alle Anuren gültigen Beschreibung abmachen. Er erleidet von *Species* zu *Species* augenfällige Abweichungen. Die Richtung dieser Ab-

weichungen ist freilich erst dann zu erkennen, wenn ein grosses Material fertiger und entwicklungsgeschichtlicher Formen bis ins Einzelste hinein verfolgt worden ist.

Wir wollen versuchen, zuerst eine Darstellung zu geben, die sich den bisher üblichen Beschreibungen anschliesst, um den Weg zeigen zu können, der zu einer neuen Auffassung von der Bedeutung dieses Muskels führen musste.

Genus *Rana*.

Bevor man das Beckenende des *M. sartorius* freilegen kann, müssen der *M. cutaneus dorsi* und die seitlichen Bauchmuskeln entfernt werden.

Der Muskel liegt zum grössten Theil unter der Wand des *Saccus femoralis* (Ecker); doch gehen Becken- und Unterschenkelende über die Grenze dieses Lymphraumes hinaus. Distal zieht das *Septum femoro-crurale* über die Endsehne hinweg, die mit der Haut durch dieses *Septum* fest verbunden ist. Auch am Becken hat der Muskel eine Endsehne; ehe diese jedoch als ein schmales Band den Muskelbauch fortsetzt, zieht schon das *Septum inguinale* quer über den *Sartorius* hin.

In der Höhe des *Condylus* des tibialen Oberschenkelknochenendes wird der *Sartorius* sehnig. Zwischen den Sehnen des *Triceps femoris* (Ecker) und des *Sartorius* spannt sich eine durchlöcherete *Fascia* aus, die dem Lymphstrom aus der Tiefe den Durchtritt in den *Saccus femoralis* gestattet.

Die Sehne des *Sartorius* wendet sich dann bogenförmig um die tibiale Insertion des *Gracilis* und *Cutaneus cruris* herum; das peritendinöse Bindegewebe geht an die Haut und schliesst so den *Saccus femoralis* vom *Saccus cruralis* ab. Zwischen *Gracilis* und *Sartorius* bleiben aber immer einige Lächer ausgespart, durch die man bei Druck auf den Unterschenkellymphsack Flüssigkeit in den *Saccus femoralis* treiben kann.

Dorsal vom *Gracilis* kommt bogenförmig zur Sehne des *Sartorius* die Sehne des *Semitendinosus*: beide ziehen vereint zur *Crista tibiae*.

a) *Rana fusca* (Fig. 26).

Von der *Spina pelvis ventralis* entsprungen, schwenkt der Muskel über den *M. ileopsoas lateral* gegen den *M. triceps femoris*. Am Becken wird zwischen ihm und dem *M. rectus fe-*

moris anticus ein breites Dreieck des *M. ileopsoas* abgegrenzt. Darauf stösst der *Sartorius lateral direct* an den *Vastus medius*; medial lässt er der Reihe nach einen Theil des *M. pectineus* und *M. adductor brevis*, des *Adductor magnus* frei zu Tage treten und zieht dann, an den distalen Bauch des *M. gracilis* anstossend, zum Knie hin.

Nähert der Muskel sich dem Knie, so bleiben die Lagebeziehungen zu *M. vastus medius* und *M. gracilis* erhalten; die distale Endsehne geht über die Aussenfläche der vereinigten Sehnen des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris* zum Unterschenkel. Somit folgen sich in der Kniegegend von der medialen zur lateralen Fläche: *M. gracilis*, *sartorius*, *vastus medius*.

b) *Rana esculenta* (Fig. 25).

Bei *Rana esculenta* macht der *M. sartorius* die für *Rana fusca* und auch für *Rana oxyrrhinus* charakteristische Schwenkung nach der lateralen Parthie des Oberschenkels nicht; sein Verlauf ist gestreckter bis zum Knie hin. Dadurch lässt er an seinem lateralen Rande alsbald nach den sehnigen Anheftungen beider Muskeln am Becken den *M. adductor longus* frei hervortreten, so dass bei dieser Art der *M. sartorius* ganz im Gegensatz zu den beiden Landfröschen, *Rana fusca* (*platyrrhinus*) und *oxyrrhinus*, den *M. vastus medius* bis zum Knie gar nicht berührt. Der mediale Rand des *M. sartorius* lässt dagegen ähnlich wie bei den Landfröschen vom Becken aus gezählt mehr oder weniger vom *M. pectineus*, *M. adductor brevis* und *M. adductor magnus* frei, um neben dem distalen Bauch des *M. gracilis* am Knie sich festzuheften.

Der *Sartorius* deckt somit bei *Rana oxyrrhinus* und *platyrrhinus* den *M. adductor longus* ganz und den *M. pectineus*, *M. adductor brevis* und *adductor magnus* zum Theil. Bei *Rana esculenta* werden alle diese vier Muskeln vom *M. sartorius* nur theilweise bedeckt. Es liegen also nicht nur Theile vom *M. adductor magnus* und *brevis*, vom *M. pectineus*, sondern auch vom *M. adductor longus* beim Wasserfrosch frei und vom *Sartorius* nicht bedeckt an der Oberfläche.

Man wird somit *Rana esculenta* und *Rana fusca* sofort an den Unterschieden, welche die Lage des *M. sartorius* in beiden Species abgibt, erkennen können.

Es liegt nahe, zu vermuthen, ob nicht auch bei den übrigen Anuren der Muskel mindestens zur Charakterisirung des Genus verwandt werden könne. Da aber nicht nur „Ursprung und Ansatz“, d. h. die Stellen der Anheftung des Muskels variiren, sondern mit der Variation der übrigen Muskeln das Bild der gegenseitigen Lagerung im ganzen Verlauf verändert werden muss, so wird man mit der bisher üblichen Aufzählung der Insertionspunkte und Beschreibung der Gestalt eines Muskels die Eigen thümlichkeiten desselben nicht erschöpfen können. Auch die topographischen Beziehungen der Theile müssen berücksichtigt werden.

Das Oberflächenbild des Oberschenkels wird wesentlich durch die verschiedene Ausbildung des *M. sartorius* beeinflusst.

In einer ersten Gruppe, welche *Pelobates* und *Bombinator* umgreift, liegt der Muskel noch medial; bei *Discoglossus* ist er zwar weiter lateral und distal vorgedrungen, aber noch immer deutlich mit den Muskelbäuchen des *M. semitendinosus* verbunden. Bei dem Genus *Bufo* ist die Trennung noch nicht ganz vollzogen, die Sehnen des *M. sartorius* und *semitendinosus* ziehen aussen über die Sehnen des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris, caput inferius* zum Unterschenkelknochen. Der *M. sartorius* ist aber gegen das Becken zu weiter lateral auf die ventrale Oberschenkel fläche verlagert. Bei *Rana esculenta* und *Rana fusca* endlich ist die Trennung des *M. sartorius* vom *semitendinosus* fertig. Die Wanderung des distalen Endes nach der lateralen Beckenseite erreicht den höchsten Grad bei *Rana fusca*, indem der *M. sartorius* hier den *M. adductor longus* ganz bedeckt; während bei *Pelobates* und *Bombinator* der *M. sartorius* den medialen Rand des *M. adductor longus* noch nicht erreichte, bei den Bufonen und *Discoglossus pictus* und bei *Rana esculenta* diesen medialen Rand aber schon überschritt.

Am Knie geht der *M. sartorius* beim Genus *Rana* aussen vom *M. gracilis*, der *M. semitendinosus* innen vom *M. gracilis* zur *Tibia*.

Es wird sich deshalb empfehlen, an dieser Stelle einige Oberflächenbilder vorzuführen, auf die hin Genus und Species sicher unterschieden werden können.

Dabei zeigt sich, dass das Genus durch eine nach bestimmter Richtung fortschreitende Umbildung einzelner aber nicht aller Muskeln; die Species dagegen durch Unterschiede charac-

terisiert wird, die in ähnlicher Ausbildung bei allen Genus vorkommen. Während nämlich der *M. sartorius* von den am tiefsten stehenden zu den höheren Anuren beständig weiter lateral am Becken vorrückt und am Knie mehr und mehr vom *M. semitendinosus* sich trennt, kehren die Verschiedenheiten, welche durch die Länge des *M. adductor longus* bedingt sind, bei allen Genus gleichmässig wieder. Der *M. sartorius* bietet somit fortschreitende, der *M. adductor longus* cyclisch wiederkehrende Varietäten dar.

1. *Pelobates fuscus* (Fig. 21 u. 39).

Entfernt man bei *Pelobates fuscus* die Haut des Oberschenkels, so findet man die Muskeln auf der ventralen Seite in einer gegen *Rana* stark veränderten Lage.

Während bei *Rana* von dem *M. sartorius* medial gerade das Beckenende des *M. adductor magnus* freigelassen wird, bleibt bei *Pelobates fuscus* auf der entgegengesetzten, also lateralen Seite des *Sartorius* das Knieende des *M. adductor magnus* unbedeckt. Zwischen der Ansatzstelle der Sehne des *M. sartorius* und des *M. adductor magnus* erscheint am Knie in ansehnlicher Breite das distale Ende des *M. semimembranosus*. Der *M. adductor longus* reicht oberflächlich bis gegen das distale letzte Viertel des Oberschenkels herab; der *M. vastus medius* ist in grosser Ausdehnung sichtbar. In der Beckengegend folgen sich von der lateralen zur medialen Seite der *M. rectus femoris anticus*, der *ileopsoas*, der *adductor longus*, der den *M. pectineus* am Becken zum Theil deckt. Unter und medial zum *M. adductor longus* liegt der *M. pectineus*. Entfernt man den Beckenursprung des *M. adductor longus*, so zeigt sich, dass wie bei den übrigen Anuren zwischen *M. ileopsoas* und *M. pectineus*, der bei *Pelobates* breit zu Tage liegt, das proximale Ende des *M. vastus medius* sich in die Tiefe senkt. An den lateralen Rand des *M. pectineus* stösst die durchsichtige Sehne des *M. sartorius*, den *M. adductor magnus* deckend. Dann erscheint die Sehne des *M. gracilis*, um den Beschluss der von der ventralen Seite her sichtbaren Theile zu machen.

Auch die dorsale Seite zeigt starke Abweichungen von dem Verhalten der Lage der Muskeln anderer Anuren. Der *M. pyriformis* fehlt. Der *Vastus lateralis* hat eine solche Lage, dass der Aufbau der *Triceps surae* deutlicher wird, als es sonst

bei den Anuren der Fall ist. Am Knie hat der *Vastus lateralis* eine eigene Sehne; am Becken geht über seine Endsehne, die sich bis zur *Symphysis ossium ischii* hin erstreckt der *Nervus ischiadicus* hin, der bei *Rana* an ihr vorbeigeht. In dem Dreieck zwischen *Vastus lateralis* und *Rectus femoris anticus* am Becken liegt der *Gluteus* und der *Ileopsoas* eine Strecke weit frei.

Der *Nervus ischiadicus*, die gleichnamige Arterie und Vene werden wie bei *Rana* in einer Schleife von Muskelfasern dicht am Ausgang des Beckens festgehalten.

Zwischen den distalen Enden des *M. vastus lateralis* und des *M. biceps, caput longum* liegt ein Muskel, der sich bei weiterer Präparation als ein accessorischer Kopf des *M. triceps femoris* ausweist.

2. *Bombinator igneus* (Fig. 23).

Bei der Feuerkröte sind die beim Frosch vorhandenen Muskeln der ventralen und medialen Seite des Oberschenkels leicht wiederzufinden, trotzdem ganz bedeutende Verschiebungen der Theile vorgekommen sind.

Der *M. gracilis* deckt nicht mehr den *M. semitendinosus* an der medialen Oberschenkelfläche zu, sondern lässt beide Köpfe desselben in grosser Ausdehnung am Becken frei zu Tage treten. Ueberhaupt zeigt sich bald, dass die Hauptunterschiede durch die Variation der Muskelgruppe *gracilis, semitendinosus* und *sartorius* bedingt sind.

Am Knie erscheinen nämlich *M. semitendinosus* und *sartorius* als eine einheitliche Muskelmasse; das bleibt auch bei oberflächlicher Betrachtung für den *M. sartorius* und den ventralen Kopf des *M. semitendinosus* bis gegen das beckenwärts gerichtete muskulöse Ende. Der laterale Rand des *M. sartorius* lässt am Knie einen kleinen Zipfel des *M. semimembranosus* frei hervortreten, liegt dann dem *M. adductor magnus* an und geht mit allen Fasern nur wenig beckenwärts von der Mitte des Oberschenkels, wo der *M. adductor longus* am lateralen Rande des *M. adductor magnus* zu verschwinden beginnt, in eine breite Aponeurose über, die mehr als ein Drittel des *M. adductor magnus, caput ventrale* durchschimmern lässt. Wo sich die Ränder des ventralen und dorsalen Kopfes vom *adductor magnus* distal an-

einanderlegen, dringt aus der Muskelmasse des *M. sartorius* ein kleiner Zipfel vor, der mit schmaler Sehne oberflächlich in dem Spalt der beiden Köpfe des *M. adductor magnus* zum Becken zieht.

Etwas weiter kniewärts, als dieser muskulöse Zipfel abgegeben wird, der den *M. semitendinosus*, *caput ventrale* darstellt, löst sich vom dorsalen Rande der am Knie noch einheitlichen Muskelmasse ein anderer spindelförmiger Bauch ab, der am dorsalen Rande des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* das Becken erreicht. Dies ist der *M. semitendinosus*, *caput dorsale*.

Die distale Endsehne der drei Muskelbäuche, der beiden Köpfe des *M. semitendinosus* und des *M. sartorius*, geht aussen über die vereinigten Sehnen des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris inferior*, zuerst mit der Haut verbunden, an die *Tibia*.

Am Becken folgen sich von der lateralen zur medialen Seite hin der *M. glutaeus*, *M. rectus femoris anticus*, der *M. ileopsoas*, *M. adductor longus*, der *M. pectineus*, ein Theil des *M. adductor brevis*, die beiden Hauptköpfe des *M. adductor magnus*, der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* und der *M. gracilis*.

In der Kniegegend liegt nächst dem *M. vastus medius* und der gemeinschaftlichen Sehne des *M. triceps femoris* der *M. adductor magnus* frei; dann das distale Ende des *M. semimembranosus*, der mit den Köpfen des *M. semitendinosus* noch vereinigte *M. sartorius* und schliesslich der den *M. gracilis* deckende distale Kopf des *M. cutaneus femoris*.

Der *Sartorius* erreicht somit das Becken nicht, endet vielmehr sehnig auf der äusseren Fläche des *Adductor magnus*.

Das Endstück des *Semimembranosus*, der beim Frosch nur von der dorsalen Seite sichtbar wird, schiebt sich beim *Bombinator* auf der ventralen Seite zwischen Endstück des *Sartorius* und *Adductor magnus* vor. Dagegen ist in der Kniegegend der *M. adductor longus* zwischen *M. vastus medius* und *M. adductor magnus* nicht mehr sichtbar, weil er schon vorher an das *Os femoris* heranging. Da beim Frosch der *Sartorius* lateral und kopfwärts weiter zieht als bei *Bombinator*, so liegt bei *Bombinator* am Becken ein grösserer Theil des *Adductor longus* und *Ileopsoas* frei. Der *M. adductor longus* deckt nur einen kleinen, lateralen Theil des *M. pectineus*, und der *M. adductor brevis*

tritt lateral unter der Beckenendsehne des ventralen Kopfes vom *M. adductor magnus* frei zu Tage.

Die Innervationsverhältnisse sind dieselben wie beim Frosch. Der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* bekommt seinen Nerven mehr proximalwärts als der ventrale Kopf, der aus demselben Stämmchen mit dem *Sartorius* seinen besonderen Zweig erhält. Dorsal vom dorsalen *Semitendinosuskopf* ziehen die Nerven zum *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris*. Der *N. cutaneus femoris medialis* tritt zwischen *M. semitendinosus* und *M. gracilis* hindurch zur Haut, in der Gegend, wo der *M. gracilis* von einer *Inscriptio tendinea* quer durchsetzt wird. Oberhalb dieser Stelle durchbricht den *M. gracilis* ein Nervenstämmchen, das zum proximalen Kopf des *M. cutaneus femoris* geht. Analwärts von diesem Nerven zieht über die Hautseite des *M. cutaneus femoris*, *caput superius*, ein *Coccygealnerv* zur Haut.

3. *Discoglossus pictus* (Fig. 27).

Perrin hat auf Tafel XX in Fig. 34 eine Abbildung der auf der ventralen Oberschenkelfläche gelegenen Muskeln gegeben, die aber in den Details nicht ganz der Wirklichkeit entspricht. Das Material zu einer Nachprüfung stellte mir Herr Geheimrath *Moebius* in liebenswürdigster Weise zur Verfügung, wofür ich ihm meinen verbindlichsten Dank ausspreche.

Entfernt man die Oberschenkelhaut, so liegen auf der ventralen Seite am Becken der Reihe nach frei, wenn man lateralwärts beginnt: Der *M. rectus femoris anticus*. Des kleinen Zipfels vom *M. ileopsoas* wird man erst ansichtig, sobald die durchbrochene Grenzmembran des *Saccus femoralis* abpräparirt worden ist. Weiter folgt auf den *M. ileopsoas* der *M. vastus medius*, der *M. adductor longus*, ein schmales Band des *M. sartorius*, der *M. pectineus* und, was bei den anderen Arten nicht so gut zu sehen ist, ein breites Dreieck des *M. adductor brevis*. An den Grenzen zwischen dem medialen Rande des *M. adductor brevis* und *M. adductor magnus* inserirt der grade Bauchmuskel, der bei anderen Anuren für gewöhnlich mit seiner Endsehne viel weiter gegen den Anus hinabreicht.

Zwischen dem ventralen und dorsalen Kopf des *M. adductor magnus* verläuft ziemlich oberflächlich die schmale Beckenendsehne des *M. semitendinosus*, *cap. ventrale*. Zwischen dem bei dieser

Art medial zu nennenden dorsalen Kopf des *M. semitendinosus* und dem *Caput ventrale* desselben Muskels liegt das *Caput dorsale* des *M. adductor magnus*. Nach dem *M. semitendinosus*, *caput mediale*, sive *dorsale* macht den Abschluss der Muskelfolge am medialen Beckenrande mit einem fast linienförmigen Streifen die Insertion des *M. gracilis*. Der *M. cutaneus femoris*, *caput superius* inserirt nicht am Becken, wie es nach Perrin's Figur scheinen könnte, sondern stösst mit einem schmalen Zipfel an den *M. sphincter ani*.

In der Kniegegend sind in derselben Reihenfolge sichtbar: der *M. vastus medius*, der *M. adductor magnus*; nicht aber, wie Perrin zeichnet, der *M. adductor longus*. Der *M. adductor longus* erreicht mit seiner Muskelmasse das Knie gar nicht. Zwischen dem *M. adductor magnus* und den am Knie vereinigten *M. sartorius* und *M. semitendinosus* erscheint ein kleiner Zipfel des *M. semimembranosus*. In der Kniegegend selbst legt sich *M. sartorio-semiendinosus* über die vereinigten *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris*.

Auf der freien Oberschenkelfläche erreicht der *M. sartorius* den *M. vastus medius* nicht, bleibt von ihm vielmehr durch einen Streifen des *M. adductor longus* getrennt. *M. sartorius* und *semiendinosus* gehen in einem beckenwärts offenen Bogen in einander über. Die Ränder dieses Bogens sind nicht immer geometrisch genau; es kommen auch Formen wie die von Perrin abgebildete vor.

4. *Bufo viridis*.

Wie bei den Kröten überhaupt, ist auch bei *Bufo viridis* die Haut der lateralen Kante des Oberschenkels bedeutend kürzer, als die der medialen, wodurch das Plumpe in der äusseren Erscheinung im Gegensatz zu dem Genus *Rana* erzeugt wird. Bei *Bufo calamita* erreicht die Verkürzung der Haut an der lateralen Kante des Oberschenkels den höchsten Grad, wodurch die Oberschenkel wie in den Rumpf hineingepresst erscheinen.

Trennt man die Haut mitten auf der ventralen Oberschenkelfläche der Länge nach, so bleibt mit dem lateralen Theil der Haut, in der Beckengegend bis zur Symphyse reichend und bauchwärts bis zu der Stelle, wo das *Septum inguinale* mit der Haut und den Bauchmuskeln verschmilzt, der *ventrale* Rand des *M. cutaneus femoris* verbunden, der bei Bufonen — *B. vulgaris*

calamita, aqua, viridis — demgemäss über die Grenzen des Saccus interfemoralis hinausragt.

An der proximalen Grenze des Saccus femoralis liegt ein vom Septum inguinale ausgehender grosser Fettklumpen.

Das durchlöcherete Septum interfemorale grenzt nur unvollständig die beiden kleinen Saccus interfemorales in der Mittellinie von einander ab.

Saccus femoralis und suprafemoralis communiciren am Knie auf der medialen Seite durch mehrere Spalten und sind vom Saccus cruralis durch einige netzartige Stränge mangelhaft getrennt.

Zwischen M. vastus medius und M. rectus femoris anticus ist eine durchlöcherete Membran ausgespannt; ebenso zwischen M. vastus femoris lateralis und dem M. rectus femoris.

Sind die Bauchmuskeln abpräparirt, so erscheinen von der lateralen Seite am Becken ausgehend der Reihe nach die Insertionen folgender Muskeln: M. rectus femoris anticus; zwischen ihm und dem M. vastus medius der M. ileopsoas; nach dem M. vastus medius der M. adductor longus, der M. sartorius, die sich selbst nicht, wohl aber den M. pectineus völlig decken. Am medialen Rande des M. sartorius folgt der M. adductor brevis, der M. adductor magnus, caput ventrale und ein kleiner Theil seines caput dorsale. Der M. gracilis, bedeckt vom M. cutaneus femoris, macht den Abschluss der ventral sichtbaren Muskeln.

Der Muskel gracilis ist soweit auf der medialen Seite des Oberschenkels ventral vorgeückt, dass er den Semitendinosus völlig deckt.

Am Knie folgen sich von der lateralen zur ventralen Seite: Die Sehne des M. triceps femoris, der M. adductor magnus, caput ventrale, ein Zipfel des M. semimembranosus, der M. sartorius, die vereinigten M. gracilis und cutaneus femoris.

Der M. adductor longus reicht nicht bis ans Knie. Die Sehnen des M. sartorius und semitendinosus ziehen vereingt aussen über die vereinigte Sehne des M. gracilis und cutaneus femoris an die Tibia.

5. *Bufo calamita* (Fig. 22).

Der augenfälligste Unterschied von *Bufo calamita* gegenüber *Bufo viridis* und *Bufo vulgaris* besteht darin, dass bei *Bufo*

calamita der *M. adductor longus* so lang ist als der ventrale Kopf des *M. adductor magnus*, also auch am Knie noch den *M. vastus medius* und den *M. adductor magnus* von einander trennt.

Der *M. gracilis* reicht bei *Bufo calamita* nicht so weit ventral an die übrigen Muskeln herauf: die beiden Köpfe des *M. semitendinosus* bleiben vom Becken bis fast zum Knie hin unbedeckt.

Bei allen Kröten zieht der *N. cutaneus femoris medialis* über den ventralen Rand des *M. gracilis* zur Haut des Oberschenkels hin.

6. *Bufo aqua* (Fig. 36).

Diese Kröte nimmt mit Bezug auf die Anordnung ihrer Oberschenkelmuskulatur eine Mittelstellung zwischen Raniden und Bufoniden ein. Der *M. gracilis* deckt wie bei *Rana* den *M. semitendinosus*. Von den Ursprüngen des *M. adductor magnus* am Becken liegt der des ventralen Kopfes ziemlich breit frei; von dem des dorsalen Kopfes nur ein ganz kleines Dreieck. Der *M. adductor longus* ist kurz wie bei *Rana fusca*, und von dem distalen Ende des *M. adductor magnus*, cap. ventrale liegt wie bei den übrigen Bufonen lateral vom Knieende des *M. sartorius* ein Streifen frei.

Das Beckenende des *M. sartorius* und des *M. adductor longus* deckt den *M. pectineus* völlig zu. Dagegen bleibt wie bei den übrigen Bufonen ein breites Dreieck des *M. adductor brevis* in der Beckengegend vom *M. adductor magnus* unbedeckt. Dieses frei liegende Dreieck reducirt sich bei *Rana* auf einem schmalen Streifen, der namentlich bei *Rana fusca* nur ganz linear die Oberfläche erreicht. Die vereinigten Sehnen des *M. sartorius* und des *M. semitendinosus* gehen aussen über die vereinigten *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris*, cap. inferius zum Unterschenkelknochen wie bei den anderen Kröten.

Der *M. rectus femoris anticus* ist entschieden kürzer, als bei den übrigen Bufonen; der *M. vastus lateralis* ist nicht vom *M. vastus medius* bis zur distalen Insertionsstelle abgesetzt.

Der *M. adductor magnus* hat alle drei Köpfe ausgebildet. Das caput accessorium entspringt von der Sehne des *M. semitendinosus*, cap. ventrale, ist auf der dorsalen Seite sichtbar und in-

serirt auf der Beugeseite des Knies zwischen caput ventrale und caput dorsale. Die ventrale Seite des Oberschenkels dagegen erreicht das distale Ende des caput accessorium nicht. Das caput dorsale umgreift den lateralen Rand des Oberschenkelknochens und inserirt nahe dem Knie auch auf der ventralen Fläche. Auf der Beugeseite des Kniegelenks inseriren alle drei Köpfe des *M. adductor magnus*.

Zur Illustration der Verschiedenheiten in Ansatz der Muskeln am Becken mögen die unter Nr. I des Anhanges gegebenen Tabellen dienen. Nr. II des Anhanges erläutert die Insertionspunkte der Muskeln in der Kniegegend und dient zum Theil auch dazu, die Unterschiede zwischen Amphibien und Säugethieren bezüglich der Sehnenverbindungen mit den Knochen darzuthun.

Es erübrigt noch eine genauere Beschreibung des *M. sartorius* von *Pelobates fuscus* hier anzufügen. Die Eigenthümlichkeiten des Muskels bei anderen Batrachiern ergeben sich aus den voraufgestellten Oberflächenbildern des Oberschenkels.

c) *Pelobates fuscus* (Fig. 39 u. 40).

Das Beckenende ist sehnig und heftet sich in der Gegend des Os pubis so an die Beckensymphyse, dass eine durch die Enden der Muskelfasern gelegte Linie mit dem medialen Rand des Muskels einen spitzen Winkel bildet. Durch die Sehne des Muskels schimmert ein dreieckiger Theil des *M. adductor magnus* durch. Der dorsale Rand der Beckeninsertion liegt unter der Grenzlinie zwischen *M. gracilis* und *M. semimembranosus*.

Löst man den *M. sartorius* an seinem ventralen Rande von seiner Nachbarschaft ab und klappt ihn medianwärts zurück, so zeigt sich, dass er nicht an dem lateralen Rande des ihn begrenzenden *M. gracilis* zu Ende geht, sondern dass er, an diesem Rande von der Oberfläche verschwindend, in der Tiefe weiter zieht. Das Knieende hat auf der Innenfläche am dorsalen Rande eine dicht am Condylus tibiae dem *M. gracilis* aufliegende lange schmale Sehne, die sich in der Mitte des Oberschenkels ein wenig vom Rande aus gegen die Mitte des Muskels wendet, wo sie dann makroskopisch nicht weiter verfolgt werden kann. So mit ist der Muskel in seiner proximalen Hälfte auf der Innenfläche doppelt, in seiner distalen Hälfte einfach gefiedert. Die

Fasern am dorsalen Rande verlaufen schräg, sind kürzer als die medial und ventral gelegenen.

Das distale Sehnenende des Muskels theilt sich, nachdem es sehnig geworden ist, in zwei Zipfel, von denen der kürzere, aber breitere an den medialen Condylus der Tibia sich ansetzt, der längere, schmälere an der medio-ventralen Kante der Tibia herabzieht.

Pelobates fuscus würde somit einen *M. sartorius* haben, der in seinem Bau und seiner Lagerung sehr von dem abweicht, was man bei anderen Anuren zu finden gewohnt ist. Sucht man aber nach dem *M. semitendinosus*, so findet man ihn nicht.

Es dürfte sich daher empfehlen die Untersuchung über den *M. semitendinosus* hier anzureihen.

M. semitendinosus.

Bis-ischio-tibial Dugès.

Semitendinosus Ecker.

Bisischio tibial de Man.

Adducteur moyen du tibia Perrin.

Für den *Semitendinosus* gibt Perrin eine eingehendere Schilderung der Form und Lage bei verschiedenen Anuren.

Bei *Rana* und *Bufo* liegt nach unserem Gewährsmann der Muskel an der Innenseite, d. h. an der medialen Kante des Beckens; bei *Bufo* zum Theil, bei *Rana* völlig vom *Gracilis* bedeckt. Die sehnigen Ursprünge der beiden Köpfe lässt Perrin vom *Os ischii* ausgehen; die gemeinschaftliche Endsehne in zwei Zipfel sich theilen, von denen der eine sich an dieselbe Stelle der Tibia inserirt wie der *Sartorius*, der andere entlang der Innenseite der tibialen Diaphyse im ersten Viertel dieses Knochens zur Anheftung gelangt. Bei *Bufo* vereinigt sich nach Perrin dieser Zipfel mit der Sehne des *Sartorius*.

Bei *Bombinator* ist nach Perrin der obere (ventrale) Kopf des *Semitendinosus* völlig mit dem unteren (medialen) Rande des *Sartorius* verschmolzen; bei *Discoglossus* ist diese Verschmelzung weniger ausgebildet.

Von *Bombinator* zu *Discoglossus*, *Bufo* bis *Rana* soll der *Semitendinosus* folgende Veränderungen erleiden. Der obere Kopf individualisirt sich auf Kosten des *Sartorius*. Der Muskel senkt sich in die Tiefe des Beckens, indem sein oberer Kopf in

den Adductor magnus eindringt. Der untere Kopf geleitet mehr und mehr unter den Gracilis, von dem er bei Rana völlig bedeckt wird.

Es wird sich später ergeben, dass hiermit die Reihe der Veränderungen nicht erschöpft ist.

de Man hat den Muskel für Rana und Bufo beschrieben und kennt wie Ecker einen vorderen und hinteren Kopf, die Perrin den oberen und unteren Kopf benennt. Wir ziehen es vor, einen ventralen und dorsalen Kopf zu unterscheiden, wie dies auch Gaupp thut.

Die Insertionsverhältnisse am distalen Ende beschreibt de Man für Rana und Bufo im Abschnitt über den M. ischio-crural antérieur, unseren M. gracilis; ebenso Perrin bei Nr. 108 (Adducteur postérieur du tibia) (M. gracilis), indem er hervorhebt, dass bei Rana ein Theil der Sehne des M. gracilis zwischen den Sehnen des M. sartorius (Nr. 106) und M. semitendinosus (Nr. 107) hindurchtrete, und so diese beiden Muskeln völlig trenne.

Ecker und de Man lassen Fasern des Adductor magnus von der Sehne des vorderen Kopfes entspringen; während aus der von Perrin gewählten Form der Beschreibung „est enfoui au milieu des fibres superficielles du long fléchisseur du fémur“ nicht zu entnehmen ist, ob dieser intime Zusammenhang besteht, wie er von Ecker und de Man gefunden wurde.

Dagegen gibt Perrin bei der Beschreibung des M. adductor magnus (Perrin Nr. 110) an, dass einige Fasern dieses Muskels bei Rana und Bufo von der Sehne des oberen Semitendinosuskopfes abgehen.

Da die Veränderungen dieses Muskels nicht allein, wie die bisherigen vergleichend anatomischen Darstellungen es voraussetzen, von Genus zu Genus fortschreiten, sondern auch in der Species stark genug ausgeprägt sind, so kann man kein allgemein gültiges Schema für die Ansatzstellen und die Topographie der Muskelbäuche geben. Mit Bezug auf den dorsalen Semitendinosuskopf gilt das von Gaupp in Fig. 106 abgebildete Schema der Beckeninsertionen nur für Rana fusca und nicht zugleich für Rana esculenta, wie sich aus der folgenden Einzelschilderung des Muskels bei den verschiedenen Anuren ergeben wird.

Genus *Rana*.

Nach Entfernung des *M. gracilis* präsentirt sich eine Mulde, in der am Beckenende der dorsale Kopf des *M. adductor magnus* von den beiden Beckenendsehnen des *Semitendinosus* umgriffen wird. Die ventrale Begrenzung der Mulde liefert der ventrale Kopf des *Adductor magnus*, die dorsale der *Semimembranosus*.

a) *Rana esculenta hungarica*.

Der *M. semitendinosus* ist zweiköpfig. Der ventrale Kopf entspringt mit einer mässig langen, fadenförmigen Sehne, welche tief zwischen die beiden Hauptportionen des *Adductor magnus* eingesenkt ist. Von der Sehne gehen nach drei Richtungen Fasern ab. Zwei Faserzüge liefern für den *M. adductor magnus* die *Portio accessoria*. Der mittlere Faserzug stellt den ventralen Kopf des *Semitendinosus* dar. Die Faserbündel verlaufen über die ganze Länge des Muskels ungetheilt.

Der dorsale Kopf des *Semitendinosus* entspringt mit platter, mit der Breitseite dorsoventral gestellter Sehne. Die Sehne liegt auf den einander zugekehrten Rändern des *M. adductor magnus*, *caput dorsale* und des *M. gemellus*, unter der Trennungsfurche des *M. semimembranosus* und *gracilis*. Auf der lateralen Fläche der Sehne setzen die Muskelfasern in einer schräg medialwärts und gegen das Knie zu verlaufenden Richtung an die Sehne an; medial zieht von der Mitte dieser gleichsinnig verlaufenden Insertionslinie noch eine breite Zunge der Sehnensubstanz bis auf Centimeterlänge nach dem Knie zu.

Die beiden Köpfe des *Semitendinosus* fassen die oberflächliche Parthie der dorsalen Portion des *Adductor magnus* zwischen sich, legen sich eng aneinander, um etwa 1 cm oberhalb des Knies zu verschmelzen. Dabei geht von der lateralen Fläche des dorsalen Kopfes ein Sehnen Spiegel in eine ziemlich lange fadenförmige Sehne über, an der zuerst alle Fasern des dorsalen, dann die Fasern des ventralen Kopfes inseriren.

Der Muskel wird vom *M. gracilis* bedeckt; dorsal von diesem tritt die Sehne des *M. semitendinosus* an die mediale Seite des proximalen Endes der Tibia und verbindet sich ventral, vor dem Ansatz der vereinigten *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris inferior* mit der distalen Endsehne des *M. sartorius*.

Der *M. gracilis* geht somit am Knie durch einen Bogen, der von den Sehnen des *M. sartorius* und *semitendinosus* gebildet wird.

b) *Rana fusca*.

Der wesentlichste Unterschied des Muskels bei dieser Art und der vorhergehenden zeigt sich in der Insertion des dorsalen Kopfes am Becken und in dem Verhalten der Beckenendsehne des ventralen Kopfes zum accessorischen Kopf des *M. adductor magnus*.

Dringt man bei *Rana fusca* in dem Spalt zwischen *M. gracilis* und *M. semimembranosus* vor, so sieht man den dorsalen Kopf des *M. semitendinosus* unter der proximalen Parthie des *M. semimembranosus* verschwinden. Man muss erst den ventral gerichteten Rand des *M. semimembranosus* am Becken ablösen und von dem dorsalen Kopf des *M. adductor magnus* abheben, um freilich nicht mehr auf der Grenzlinie zwischen diesem dorsalen Kopf und dem *M. gemellus* wie bei *Rana esculenta*, sondern auf dem Beckenansatz der *M. gemellus* selbst der Insertion der Sehne des *M. semitendinosus*, cap. dorsale ansichtig zu werden.

Was die Beckenendsehne des ventralen Kopfes vom *M. semitendinosus* anlangt, so dringt sie ebenfalls zwischen *Caput ventrale* und *Caput dorsale* des *M. adductor magnus* in die Tiefe. Das *Caput accessorium* des *M. adductor magnus* wird aber nur von wenigen an der Unterfläche der Sehne und am meisten proximal fest gehefteten Muskelfasern gebildet, während der ventrale Kopf des *M. semitendinosus* von beiden Seiten der Sehne als doppelt gefiederter Muskel entsteht.

Der accessorische Kopf des *M. adductor magnus* ist oft so dünn, dass es in diesen Fällen besonderer Aufmerksamkeit bedarf, ihn darzustellen; während der Muskel bei *Rana esculenta* stets kräftig entwickelt ist.

c) *Bufo calamita*.

Bei dieser Kröte ist der *M. semitendinosus* ebenfalls zweiköpfig. Die Sehne des dorsalen Kopfes fehlt am Beckenursprung vollständig. Die Fasern legen sich vielmehr über den dorsalen Kopf des *M. adductor magnus*, vom ventralen Rande des *Semimembranosus* aus gleich muskulös beginnend, hin, so dass nur ein kleiner Keil dieser Portion des *M. adductor magnus* freiliegt.

Legt man die beiden Portionen des *Musc. adductor magnus* an ihrem Beckenursprunge auseinander, so kann man dem Ursprunge des lateralen Semitendinosuskopfes folgen. Der Muskel, der in eine schlanke Endsehne übergeht, ist weit tiefer zwischen die ventrale und dorsale Portion des *M. adductor magnus* eingesenkt, als bei Fröschen und wendet sich ventrolateralwärts unter den Ursprung der ventralen Portion des *M. adductor magnus*, während er bei Fröschen gradlinig verlaufend zwischen beiden Portionen des *M. adductor magnus* sich an den Beckenknochen ansetzt. Die Sehne dringt auch bei *Bufo calamita*, wie bei den Fröschen zwischen den beiden Portionen des *M. adductor brevis* weiter in die Tiefe, ehe sie am Becken inserirt. Von der Beckenendsehne des Semitendinosuskopfes entspringen keine Fasern, die wie bei Fröschen und anderen Krötenarten das *Caput accessorium* des *M. adductor magnus* bilden. Das Nähere darüber findet sich bei der Beschreibung dieses Muskels.

Gegen das Knie hin hören die Muskelfasern der dorsalen Portion des *M. semitendinosus* früher auf, als die des ventralen Kopfes. Der auch bei Fröschen vorhandene Längenunterschied der beiden Köpfe fällt hier nur weit beträchtlicher aus.

Die Knieendsehne ist für beide Köpfe gemeinschaftlich; Sehnenspiegel wie bei den Fröschen sind nicht ausgebildet.

Ein anderer wesentlicher Unterschied des Genus *Bufo* von *Rana* besteht darin, dass der *M. semitendinosus* am Oberschenkel nicht vom *M. gracilis* verdeckt wird.

Erst dort, wo die Muskelfasern des dorsalen Kopfes, der mehr medial gelegen ist als bei *Rana*, distal zu Ende gehen, legt sich der *M. gracilis* dem noch bis in die Kniegegend muskulösen ventralen (mehr lateral als bei *Rana* gelegenen) Kopf des *M. semitendinosus* so weit vor, dass nur ein Rand von diesem Muskel frei bleibt. Dann verbindet sich die Sehne des *M. semitendinosus* mit der des *M. sartorius* und beide gehen über die vereinigte Sehne des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris* an die mediale Seite des proximalen Endes der Tibia.

Das scheint mir der bedeutsamste Unterschied gegen *Rana* zu sein, und da er allen Kröten gemeinschaftlich ist, so kann ich mich wohl auf die hier vorgeführte Species beschränken.

Bombinator igneus.

Der ventrale Kopf zieht mit oberflächlich gelegener Sehne in der Grenzfurche des *caput ventrale* und *caput dorsale* vom *M. adductor magnus* gegen das Becken und ist äusserlich noch nicht vom *M. sartorius* getrennt. Das Beckenende des dorsalen Kopfes ist durch den dorsalen Kopf des *M. adductor magnus* vom ventralen Kopf des *M. semitendinosus* getrennt und nur wenig vom Beckenursprung des *M. gracilis* bedeckt. Der dorsale Kopf ist noch kürzer als bei *Bufo calamita*. Die Knieendsehne beider Köpfe geht mit der des *M. sartorius* vor der vereinigten Sehne des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris inferior* an die mediale Seite des proximalen Endes der *Tibia*.

Discoglossus pictus.

Der *M. sartorius* und *semitendinosus* sind noch theilweise vereinigt, indem der *M. sartorius* und der ventrale Kopf des *M. semitendinosus* zusammenhängen. Die Gestalt und Lage des *M. sartorius* wurde pag. 390 im Flächenbild des *Discoglossus*schenkels geschildert. Der ventrale Kopf des *M. semitendinosus* beginnt oberflächlich mit schmaler Sehne zwischen ventralem und dorsalem Kopf des *M. adductor magnus*. Die Sehne ist noch nicht wie bei *Bufo* und *Rana* in die Tiefe der *Adductorengruppe* versenkt, doch gehen an sie einige der medialen, oberflächlich gelegenen Fasern des ventralen *Adductor magnus*-Kopfes heran, so dass man schon hier von einem accessorischen Kopfe dieses Muskels reden kann. Die Beschreibung des accessorischen Kopfes vom *M. adductor magnus* (pag. 425 sq.) zeigt hinlänglich, dass mit Bezug auf die proximale Insertion dieses accessorischen Kopfes bei den verschiedenen Anuren keine Uebereinstimmung herrscht, dass vielmehr verschiedene Theile des bei *Pelobates* noch einheitlichen *M. adductor magnus* sich secundär mit der Sehne des ventralen Kopfes vom *M. semitendinosus* verbinden.

Der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* entspringt fleischig zwischen dem dorsalen Kopf des *M. adductor magnus* und dem *M. gracilis* am Becken. Medial stösst er auf eine kurze Strecke mit seinem Beckenansatz an den ventralen Rand des *M. semimembranosus*, da der *M. gracilis* hier mit seiner kurzen Endsehne, die fast horizontal bei natürlicher Lage des Thieres, also ventral

zur Insertion des *M. semimembranosus* gestellt ist, die Oberfläche nicht erreicht.

Der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* entbehrt der proximalen Endsehne wie bei Bufonen, ist aber nicht so lang als bei diesen und den Raniden; da er schon proximal von der Mitte des Oberschenkels in eine feine Sehne ausläuft; er ist auch noch kürzer als bei *Bombinator igneus*.

Der ventrale Kopf des *M. semitendinosus* ist vom Beginn des mittleren Oberschenkeldrittels an fleischig und hat etwa von der distalen Hälfte des Oberschenkels medial und innen eine feine Randsehne, die sich mit der des kurzen dorsalen Semitendinosuskopfes vereinigt und dem *M. gracilis* und *cutaneus femoris* vorgelagert am Unterschenkelknochen befestigt, indem sie im Bogen über die Endsehne des *M. gracilis* hingeht. Mit den beiden Köpfen des *M. semitendinosus* endet gemeinschaftlich am Knie vor dem *M. gracilis* der *M. sartorius*.

Die Vertheilung der Nerven gestaltet sich so, dass ein *Ramus descendens communis* zuerst einen Nerven für den *M. semimembranosus* abgiebt, der sich in drei Zweige — für die drei Portionen des Muskels je einen — spaltet, und dass aus dem weiter kniewärts und medial ziehenden Ast ganz in der Nähe der Abgabe des Zweiges für den *M. semimembranosus* ein Zweig zum dorsalen Kopf des *M. semitendinosus* hervorgeht. Dann zieht der Nerv auf der Innenfläche des *M. gracilis* weiter; gibt diesem und, seinen dorsalen Rand umfassend, dem distalen Kopf des *M. cutaneus femoris* Zweige; um mit einem ventral gerichteten Endzweige zuerst zwischen *M. gracilis* und ventralem Kopf des *M. semitendinosus* als *N. cutaneus femoris medialis* zur Haut zu ziehen und schliesslich vom dorsalen Rande her auf der Innenfläche des *M. semitendinosus*, *caput ventrale* und *sartorius* sich einzusenken. Die Eintrittsstellen der Nerven liegen vom *Caput dorsale* des *M. semitendinosus* zum *M. gracilis*, ventralem Kopf des *M. semitendinosus* und *M. sartorius* in einer schräg kniewärts abfallenden Linie, so dass die Eintrittsstellen der Nerven in den dorsalen und ventralen Kopf des *M. semitendinosus* weit von einander entfernt sind.

Da die Verhältnisse sich denen von *Pelobates fuscus* anschliessen, so habe ich von der Beigabe einer Abbildung der Nerven bei *Discoglossus* abschen zu können geglaubt.

Eine gesonderte Schilderung des *M. semitendinosus* bei *Pelobates fuscus* ist nach der vom *M. sartorius* dieses Batrachiers gegebenen Beschreibung nicht möglich. Wohl käme dem Muskel bei dieser Art der Name eines *M. semitendinoso-sartorius* zu. Eine Vergleichung der Innervationsverhältnisse bei ihr und einigen anderen Arten spricht zu Gunsten der Auffassung, der Muskel habe sich bei fortschreitender Entwicklung in einen *M. semitendinosus* und *M. sartorius* gegliedert.

Man würde somit in diesem Muskel ein geeignetes Object einer von Genus zu Genus fortschreitenden Entwicklung gegeben haben. Die weitere Betrachtung muss lehren, ob die in fertigen Formen vorliegenden Entwicklungsstadien zur Aufstellung einer continuirlichen Entwicklungsreihe verwerthbar sind.

Da wie gesagt die morphologische Bedeutung der Gruppe dieser Muskeln durch die Untersuchung ihrer Nerven verständlicher wird, so soll hier unter Verweisung auf die erst später folgende, zusammenhängende Beschreibung der Nerven bei *Rana fusca* und *Pelobates fuscus* eine vergleichende Darstellung der hier in Betracht kommenden Verhältnisse gegeben werden.

Aus dem *N. ischiadicus* geht nächst den Nerven für die Adductoren ein Ast hervor, der 1. den *M. semimembranosus*, 2. den *M. semitendinosus caput ventrale* und *M. sartorius*, 3. den *M. semitendinosus caput dorsale*, den *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris* und die Haut innervirt. Dabei bilden die unter 2 und 3 genannten Muskeln wiederum gegen den isolirten *M. semimembranosus* eine zusammengehörige Gruppe.

Beschreibt man die Nerven nach Präparaten der einzelnen Species, so stellen sich auf den ersten Blick Verschiedenheiten heraus, zwischen denen ein Uebergang aber bei eingehender Vergleichung dennoch möglich ist.

Für die allmähliche Trennung der Muskeln wird man als niederste Stufe *Pelobates fuscus*, als mittlere *Bufo vulgaris* und als höhere *Rana esculenta* auswählen können. Die Verzweigungen der entsprechenden Nerven verhalten sich wie folgt.

1. Bei *Pelobates fuscus* (Fig. 7).

Nach Abgabe des Zweiges für den *M. semimembranosus* bleibt ein Stämmchen übrig, das alsbald in zwei Zweige zerfällt.

Der proximale Zweig versorgt in deutlichen Abständen, ge-

trennt drei Portionen des noch ungetheilten *M. semitendinoso-sartorius*. Der Verlauf des Nerven über die Innenfläche des Muskels geht vom dorsalen Rand gegen den medialen hin, in stark gegen das Knie abfallender Richtung, so dass die dem *M. sartorius* der übrigen Anuren entsprechende ventrale Parthie am weitesten distal, die dem *M. semitendinosus*, *caput dorsale* homologe am weitesten proximal von ihren Nerven erreicht wird. Dabei haben die mittlere und die ventrale Portion einen gemeinschaftlichen und die dorsale Portion einen gesonderten Theilast.

Der distale Zweig gibt zuerst den *Nervus cutaneus femoralis medialis* ab. Von diesem habe ich bei guter Beleuchtung an einem in *Spiritus* conservirten Präparat einen Zweig zum distalen Ende des lateralen Randes vom *M. semitendinoso-sartorius* ziehen sehen. Der *N. cutaneus femoris* zieht zwischen *M. gracilis* und *M. semitendinoso-sartorius* hindurch und gelangt zur medialen Seite der Haut des Oberschenkels.

Nach dem *N. cutaneus femoris medialis* entspringen die Nerven des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris* aus dem distalen Zweige. Die Muskeläste sind so gruppiert, dass ein gegabelter Theilzweig in den proximalen Kopf des *M. gracilis* eindringt, und ein anderer Theilzweig für den distalen Kopf des *M. gracilis* und des *M. cutaneus femoris* bestimmt ist. Bei der Kleinheit des Objectes habe ich an dem gehärteten Material nicht feststellen können, ob der in den distalen Theil des *M. cutaneus femoris* sicher eindringende Nerv auch Zweige für den proximalen Kopf dieses Muskels enthält. Wahrscheinlicher ist es, dass wie bei den übrigen Anuren die Nerven des proximalen Kopfes vom *M. cutaneus femoris* mit den Nerven für den proximalen Kopf des *M. gracilis* verlaufen. Das wird sich an frischem Material mit meiner Methode jedoch leicht feststellen lassen.

2. Bei *Bufo vulgaris* (Fig. 6).

Der zu der Muskelgruppe tretende Nervenast theilt sich in zwei Zweige; der erste gibt die Nerven für den *M. semitendinosus caput ventrale* und den *M. sartorius* ab. Der zweite versorgt den dorsalen *Semitendinosuskopf*, liefert den zwischen diesem Theile des *M. semitendinosus* und dem *M. gracilis* verlaufenden *Nervus cutaneus femoris medialis*, die beiden Nervenstämmchen

für die proximale und die distale Portion des *M. gracilis* und den Muskelnerve für den distalen Bauch des *M. cutaneus femoris*. Dieser Muskelnerve verläuft mit dem Zweige für die distale Portion des *M. gracilis* zuerst vereinigt und zieht über den dorsalen Rand des *M. gracilis* zum Hautmuskel des Oberschenkels.

3. Bei *Rana esculenta* (Fig. 5).

Nach Abgabe des Nerven für den *M. semimembranosus* gabelt sich der Nerv in zwei Zweige, von denen der erste den ventralen Kopf des *M. semitendinosus* und weiter den *M. sartorius* versorgt.

Der zweite Zweig gibt die Nerven für den *M. semitendinosus*, caput dorsale ab und zieht gegen die Gruppe des *M. gracilis* und *cutaneus femoris* weiter. Von ihm tritt zuerst über den dorsalen Rand des *M. gracilis* der Muskelnerve zum *M. cutaneus femoris*, caput inferius ab. Von diesem Stämmchen geht ein feiner durchbohrender Nerv zur medialen Seite der Oberschenkelhaut, *N. cutaneus femoris medialis inferior*.

Der Rest des Nerven versorgt den *M. gracilis*; gewöhnlich mit einem Theilzweig für die distal von der *Inscriptio tendinea* gelegene Portion und einem anderen für die proximale Portion. Diese Portion des Muskels wird auch von dem *Nervus cutaneus femoris medialis superior* durchbohrt und zugleich von den feinen Nerven für den *M. cutaneus femoris*, caput superius.

Der Hauptunterschied in dem Verlauf der Nerven gegen die niederen Anuren besteht nach dem Mitgetheilten darin, dass der *N. cutaneus femoris medialis superior* nicht mehr wie bei *Pelobates*, *Bombinator* und *Bufo* über den ventralen Rand des *M. gracilis* zur Haut tritt, sondern bei *Rana esculenta* sowohl als bei *Rana fusca* durch die proximale Portion des *M. gracilis*.

Im Uebrigen zieht der Nerv für den *M. cutaneus femoris*, caput inferius bei allen drei Batrachiern über den dorsalen Rand des *M. gracilis* und mit dem Nervenzweige für den distalen Theil dieses Muskels.

Die relative Lage der Eintrittsstellen der Nerven in die dorsoventral sich folgenden Muskeln ist somit bei allen drei Amphibien dieselbe geblieben. Am weitesten proximal liegt die Eintrittsstelle für den lateralen Rand der Muskelgruppe *Semiten-*

dinosus + sartorius, also bei Bufo und Rana die für den dorsalen Kopf des *M. semitendinosus*; dann folgt die des ventralen Kopfes dieses Muskels und am weitesten kniewärts die des *M. sartorius*. Es ist möglich, dass zur Ausbildung der Gestalt von Rana ein Theil der Muskulanlage des *M. semitendinoso-sartorius* zum *M. gracilis* geschlagen wurde. Dafür spricht die verschiedene Lage des Nervus cutaneus femoris med. sup., der bei *Pelobates* und auch *Bombinator*, sowie bei Bufo zwischen dorsalem Semitendinosuskopf und *M. gracilis* sich findet, während er bei Rana die proximale Portion des *M. gracilis* durchbohrt. Auch die Faserung am proximalen Ende der Muskeln spricht für diese Annahme. Der Muskel von Rana ist hier doppelt gefiedert. Die beiden divergirenden Fasergruppen fassen den Spalt zwischen sich, durch den der Hautnerv hindurehtritt. Bei den übrigen Anuren fehlt die Fiederung des *M. gracilis*.

Die Erscheinung am *M. triceps* beim Vergleich von *Pelobates* mit den übrigen Anuren macht es somit in Uebereinstimmung mit dem Bau des *M. gracilis* der verschiedenen Anuren wahrscheinlich, dass doppelt gefiederte Muskeln durch Verschmelzung getrennter Muskeln entstehen.

Nach den aufgeführten Thatsachen würde man sich ungefähr das folgende Bild von den Veränderungen machen können, die die Semitendinoso-sartoriusgruppe bei den Anuren erleidet. Die niederste Stufe der Entwicklung stellt der noch nicht deutlich gegliederte Muskel bei *Pelobates fuscus* dar. Meine eignen Untersuchungen habe ich bis jetzt noch nicht auf die Urodelen ausdehnen können. Aber nach den Angaben Perrin's über den homologen Muskel dieser Batrachier zu schliessen, würde bei *Pelobates fuscus* doch schon eine weitere Gliederung sich geltend machen. Die anscheinend einfache Muskelmasse ist bei *Pelobates* gemäss ihrer Faserung und mit Bezug auf die eintretenden Nerven in die bei anderen Anuren deutlich zu unterscheidenden drei Abtheilungen zerlegbar. Wichtig, aber vorläufig aus Mangel an geeignetem, frischem Material noch nicht geliefert, wäre der Nachweis, ob etwa die drei Muskelabschnitte sich schon wie getrennte Muskeln oder wie ein einheitlicher Muskel verhalten. Dieser Nachweis wäre anatomisch aus dem Vorkommen eines über den ganzen Muskel ausgedehnten oder auf seine einzelnen Theile beschränkten Nervenplexus zu erbringen. Physiologisch würde die

Durchschneidung und Reizung der einzelnen Nervenzweige den gewünschten Aufschluss verschaffen.

Bei *Rana fusca* sind der *M. sartorius* und die beiden Köpfe des *M. semitendinosus* völlig unabhängig von einander. Nach der Durchschneidung des Nerven eines der drei Muskelbäuche bringt die Reizung seines centralen Endes vor der Vereinigung mit den Nerven der anderen beiden Muskelbäuche keine Contraction in diesen hervor. Einheitliche Muskeln, auch wenn sie durch sehnige Inscriptionen getrennte Fasern haben, wie der *M. gracilis* und *M. rectus abdominis*, gerathen dagegen auch bei der Reizung des centralen Stumpfes eines Theilzweiges ihres Nerven noch in Contraction, weil wie Mays¹⁾ nachgewiesen hat und ich bestätigen kann, an der Gabelungsstelle der Nerven Theilungen von Nervenfasern vorkommen. Die Reizung des durchschnittenen Armes einer getheilten Nervenfasern erregt immer den unverletzten Arm der Faser mit, und ermöglicht dadurch die Zusammenziehung des Muskels.

Läge der geforderte Nachweis für den *M. semitendinosus-sartorius* des *Pelobates fuscus* vor, so würde man über die Veränderung des Nervenplexus in einem sich allmählich in mehrere Muskeln differenzirenden vorher einfachen Muskel eine zutreffende Vorstellung gewinnen können. Dagegen ergibt sich schon aus den bisherigen Feststellungen, mit welcher Zähigkeit die Nerven-eintrittsstellen in verwandten Muskeln, selbst bei bedeutenden Umformungen der Muskeln, in ihrer relativen Lage erhalten bleiben.

Nächst *Pelobates fuscus* würde *Bombinator igneus* und auf diesen *Discoglossus pictus* folgen.

Der *M. sartorius* ist als solcher auch bei diesen Thieren noch nicht völlig isolirt, aber die beiden Köpfe des *M. semitendinosus* sind am Becken schon durch den Ursprung des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* von einander getrennt. Der dorsale Kopf bleibt bei diesen Species und auch noch bei *Bufo* breit muskulös, während er bei *Rana* eine lange platte proximale Endsehne erhält. Dabei verlängert sich der Muskel und reicht von *Discoglossus* beginnend und die Zwischenstadien bei *Bombinator*, *Bufo calamita*, *Rana esculenta* durchlaufend immer weiter kniewärts mit seinen Muskelfasern herab. Das distale

1) Zeitschr. f. Biologie, Bd. 20 u. 22. 1884 u. 1886.

Sehnenende ist somit bei *Discoglossus* am längsten und bei *Rana fusca* am kürzesten. Damit geht eine immer mehr kniewärts sich verschiebende Vereinigung der beiden Köpfe des *M. semitendinosus* Hand in Hand.

Eine gleich bedeutende Veränderung erleidet der ventrale Kopf des *M. semitendinosus*. Dieser Theil der Muskelgruppe liegt mit den übrigen Bestandtheilen derselben bei *Pelobates fuscus* dem *M. adductor magnus* auf. Bei *Bombinator* und *Discoglossus* erhält er eine lange feine Beckenendsehne, die bei beiden Arten noch der Trennungsfurche des ventralen und dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* ganz oberflächlich anliegt, und einigen medial verlaufenden Fasern vom ventralen Kopfe dieses Muskels zum Ansatz dient. Bei *Bufo* und *Rana* ist die Beckenendsehne des ventralen *Semitendinosuskopfes* tief zwischen die beiden Hauptportionen des *M. adductor magnus* versenkt. Die Sehne durchdringt auch noch die unterliegende Schicht des *M. adductor brevis*, ehe sie sich am Becken inserirt. Auf ihrer Wanderung in die Tiefe werden die Verbindungen dieser Sehne mit den oberflächlichen Fasern, wie sie bei *Discoglossus* und *Bombinator* bestanden hatten, aufgegeben und neue mit tiefer gelegenen, nach der Species variirenden Fasern eingegangen. Bei manchen Species finden sich starke individuelle Unterschiede in der Mächtigkeit dieses als accessorischer Kopf des *M. adductor magnus* bezeichneten Bestandtheiles des *M. adductor magnus*; bei anderen fehlen die Verbindungen mit der Sehne des ventralen *Semitendinosuskopfes* völlig. Die allmählich vorschreitenden Veränderungen dieses Muskelkopfes liefern auf vergleichend-anatomischem Wege ein werthvolles Beispiel von der Wanderung eines Muskelansatzes in der Richtung von der Oberfläche gegen die Tiefe.

Der *M. sartorius* ist wie bei *Pelobates*, so auch bei *Bombinator* und *Discoglossus* noch von der Stammgruppe der Muskeln nicht getrennt. In gewissem Sinne gilt dies auch noch von *Bufo*; denn bei allen diesen *Batrachiern* geht die distale Endsehne der mehr oder weniger vereinigten drei Muskelbäuche wie bei *Pelobates fuscus* vor der Sehne des *M. gracilis* an das Knie. Dabei wandert die Muskelmasse von ihrer ursprünglichen Lage an der medialen Kante des Oberschenkels unter beständiger, beckenwärts gerichteter Verlängerung ihrer Muskelfasern mit dem proximalen Ende nach dem lateralen Rande der ventralen

Oberschenkelfläche. Man kann aus den Typen des Muskels bei Bombinator, Discoglossus, den Bufonen und *Rana esculenta* bis zu *Rana fusca*, wo der Muskel am weitesten lateral gelagert ist, eine kontinuierliche Reihe bilden, deren einzelne Stadien, wie die Verfolgung der Entwicklung des Muskels lehrt, auch in der Larve von *Rana fusca* durchlaufen werden. Die Abänderungen dieses Muskels bieten somit ein brauchbares Beispiel von der allmählichen Verlagerung eines Muskels in der Fläche.

Im Gegensatz zur distal gerichteten Wanderung und Verlängerung der Muskelbäuche des *M. semitendinosus* verlängert sich der Muskelkörper des Sartorius auf das Becken zu. Während der *M. sartorius* am proximalen Ende sich auf der ventralen Fläche allmählich von den niederen Formen der Anuren aus bis zu *Rana fusca* von dem ventralen Kopfe des *M. semitendinosus* entfernt, rückt der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* in gleicher Weise an der dorsalen Fläche von dem ventralen Kopfe des *M. semitendinosus* weiter ab, wie sich aus einem Vergleich der Beckeninsertion bei den einzelnen Anuren ergibt. Bei *Rana fusca* sind somit am proximalen Ende der *M. sartorius* und der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* am weitesten von dem ventralen Kopf des *M. semitendinosus* abgerückt.

Eine letzte, und wie mir scheint bedeutungsvolle Umwandlung erleidet die Semitendinosus-sartoriusgruppe an ihrer distalen Sehne. Während nämlich bei allen anuren Batrachiern, so weit ich sie untersuchen konnte, die vereinigte Sehne der Bäuche der Semitendinoso-sartoriusgruppe vor der Sehne des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris* zur Tibia gelangt, ist beim Genus *Rana* die Sehne des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris* zwischen die Sehnen des *M. semitendinosus* und des *M. sartorius* hindurch gesteckt, so dass die Sehne des *M. sartorius* über den *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris*, die des *M. semitendinosus* aber nicht mehr über diese Muskeln, sondern unter ihnen wegzieht. Gleichzeitig wird der *M. semitendinosus* beim Genus *Rana* vom *M. gracilis* verdeckt, während er bei den übrigen Anuren mehr oder weniger an der Oberfläche frei zu Tage lag:

M. gracilis.

Post-ischio-tibial profund Dugès.

Rectus internus major Ecker.

Gracilis du Bois-Reymond.
 Ischiocrural antérieur de Man.
 Adducteur postérieur du tibia Perrin.
 M. gracilis major Gaupp.

Der Musculus gracilis ist wegen seiner häufigen Verwendung zu electrophysiologischen Versuchen von Physiologen am besten beschrieben worden. Selbst die schöne Beschreibung Ecker's lässt es unentschieden, ob sämtliche Fasern in der Inscriptio tendinea völlig unterbrochen seien. Das ist nicht für alle Anuren zutreffend; da die Unterbrechung in der Inscriptio meist eine völlige ist. Bei *Bufo calamita* habe ich dagegen auf der äusseren Seite Fasern gefunden, die von einem Ende zum anderen ungetheilt über den Muskel hinzogen. Die Form und Lage der Inscriptio tendinea, nicht minder die Lage des ganzen Muskels ist für die Species charakteristisch, wenn zuweilen auch nur kleine Unterschiede sich ausgebildet haben. Die jüngste anatomische, von Perrin ausgeführte Untersuchung geht auf den Bau des Muskels nicht ein; auch de Man lässt ihn unberücksichtigt. Du Bois-Reymond¹⁾ hat die erste eingehendere Untersuchung über den Faserverlauf im M. gracilis angestellt.

1. *Rana fusca*.

Bei der Eröffnung des Saccus femoralis oder ventralen Lymphsackes des Obersehenkels wird der Musculus gracilis nur zum Theil sichtbar, da das Septum, welches im oberen Drittel des Obersehenkels den Saccus femoralis vom Saccus interfemoralis und weiter abwärts vom Saccus suprafemoralis trennt, über den Gracilis hinzieht. Die laterale Fläche des Muskels stösst am Becken an die dorsale Portion, weiter abwärts an die ventrale Portion des Adductor magnus; ein wenig oberhalb des Knies legt sich ihm der mediale Rand des Sartorius an. Eröffnet man den Saccus interfemoralis, so legt man den sehnigen Ursprung des Muskels vom Os ischii frei. Während die ventrale Fläche des Gracilis nackt zu Tage liegt, wird die mediale Fläche von den beiden Köpfen des Cutaneus femoris bedeckt. Dorsalwärts ist der Muskel nicht sichtbar. Trennt man den Cutaneus

1) Archiv f. Anatomie u. Physiologie 1876. — Ges. Abhdlgn. II, pag. 575.

femoris von dem Semimembranosus, so sieht man die Grenzlinie zwischen Gracilis und Semimembranosus je mehr man sich dem Becken nähert, in die Tiefe rücken. Bei rein medialer Ansicht ist nach Entfernung des Cutaneus femoris nur der Beckenthail des Semimembranosus neben dem Gracilis sichtbar; bei rein dorsaler Ansicht nur die Nebeneinanderlagerung der Muskeln am Knieende. Die Muskeln haben somit einen leicht gedrehten Verlauf.

Der Gracilis hat eine durch die ganze Dicke des Muskels hindurchgehende Inscriptio tendinea, die auf der ventralen Fläche vom Rande des Adductor magnus beginnend schräg medial- und distalwärts zieht; um, bedeckt vom distalen Kopf des Cutaneus femoris, vom tiefsten Punkte aus unter spitzem Winkel über eine kleine Fläche zum medialen Rande, gegen den Semimembranosus hin, wieder beckenwärts zu ziehen. Die Form der Inscriptio ist somit spitzwinklig. Die Oeffnung des Winkels zieht gegen das Becken; die Spitze des Winkels liegt etwas unter der Mitte des Muskels, gegen seinen lateralen Rand zu.

Die beckenwärts von der Inscriptio tendinea gelegene Masse des Muskels wird auf der Innenfläche nahe am lateralen Rande in zwei Portionen zerlegt; der Muskel erscheint eine Strecke weit doppelt gefiedert. Dann keilt sich zwischen diese beiden Portionen, von denen die medial gelegene von dem kurzen Schenkel der Inscriptio tendinea ihren Ausgang nimmt, noch eine dritte Portion ein. Diese Portion hat die kürzesten Fasern; sie zieht vom Scheitelpunkt der winkelförmigen queren Inscriptio tendinea zum tiefsten Punkt der beckenständigen Sehne, von der die beiden Seitenportionen des Muskels bis zur Inscriptio tendinea ausstrahlen. Auf der Aussenfläche kann man nur zwei Portionen unterscheiden, die ebenfalls fiederartig von der Beckensehne ausgehen. In den Spalt zwischen diesen beiden Portionen dringt der mediale Hautnerv des Oberschenkels und die Nerven für den Gracilis, sowie für den oberen Bauch des Cutaneus femoris ein. Die Nerven für den Gracilis selbst verzweigen sich schon auf der Innenseite des Muskels, um von da aus in den Muskel einzudringen. Der mediale Oberschenkelnerv durchbohrt den M. gracilis entweder zwischen der medialen und lateralen Portion auf der ventralen Seite des Muskels oder er geht durch die laterale Portion hindurch. Der Nerv für den oberen Bauch des Cutaneus femoris

kommt nahe dem Becken zwischen medialer und lateraler Portion des Muskels zum Vorschein. Der Nerv zum distalen Bauch des Cutaneus femoris zieht zwischen Semimembranosus und Gracilis; umgreift also den Gracilis von der Rückenseite medialwärts und senkt sich in der Höhe der Inscriptio tendinea des M. gracilis in den distalen Bauch des Cutaneus femoris.

Die Gestalt der Beckensehne ist die eines schmalen Streifen mit einem gegen den M. semimembranosus zu gelagerten längeren Zipfel, der zwischen die fiederförmig geordneten Muskelfaserbündel der dem M. semimembranosus anliegenden Portion eine Strecke weit eindringt, und von dem auch einige Bündel des M. semimembranosus entspringen. Die dem M. semimembranosus anliegende Muskelpartie des M. gracilis kann von der weiter ventral gelegenen Portion leicht getrennt werden.

Die kniewärts von der Inscriptio tendinea gelegene Parthie des Musculus gracilis kann wiederum in drei Portionen, eine mediale, eine mediane und eine laterale zerlegt werden. Von der medialen Portion ziehen zuweilen einige auf der ventralen Fläche nahe dem Scheitel der winkligen Inscriptio gelegenen Fasern bis zur Sehne der beckenwärts gelegenen Querhälfte des Muskels.

Ansatz und Ursprung des Muskels sind sehnig. Die Beckensehne ist platt, sie deckt zum Theil den medialen Ursprung des M. adductor magnus am Becken und lässt zwischen ihr und der ventralen Portion des Adductor magnus ein kleines mit der Basis gegen das Becken gerichtetes Dreieck von der Substanz des medialen Theiles des M. adductor magnus frei.

Die zum Knie hinziehende Sehne vereinigt sich mit der Sehne des distalen Bauches vom M. cutaneus femoris, schiebt sich unter den von den vereinigten Sehnen des Sartorius und Semimembranosus gebildeten Bogen und geht an die mediale Seite des proximalen Gelenkes der Tibia. Eine genauere Beschreibung der Sehnenenden am Kniegelenk folgt unten.

Nicht alle Fasern erreichen die Endsehnen; man sieht sowohl ventral- als dorsal-, becken- und kniewärts am gehärteten Präparat die natürlichen Querschnitte ihrer Enden. Die dorsale Seite des Musculus gracilis ruht auf dem M. adductor brevis, den beiden Köpfen des Semitendinosus und zu einem kleinen medial gelegenen Theile auf dem Semimembranosus.

Bufo agua.

Was vom *M. gracilis* bei dieser Kröte sichtbar ist, liegt nicht wie bei den Fröschen im *Saccus femoralis*, sondern ausschliesslich im *Saccus interfemoralis*. Die Scheidewand zwischen den beiden Lymphsäcken verläuft bei der Kröte in anderer Weise als bei Fröschen. Sie zieht auf dem *M. adductor magnus* weiter kniewärts, und wo sie den *M. gracilis* medianwärts erreichen sollte, ist dieser schon von dem unteren Bauch des *M. cutaneus femoris* bedeckt, so dass die Scheidewand der Lymphsäcke anstatt auf den *Gracilis* überzugehen, den *Cutaneus femoris* trifft. In Uebereinstimmung mit dem Verlauf der Lymphsackscheidewand durchbohrt der *Nervus cutaneus femoris medialis* auch nicht wie bei Fröschen den *M. gracilis*, sondern tritt zwischen diesem Muskel und dem *M. adductor magnus* zur Haut, auf welchem Wege er den weit in den *Saccus femoralis* hineinragenden unteren Bauch des *M. cutaneus femoris* durchbohrt. Gleichzeitig ist die Lage des *N. cutan. fem. med.* gegen die *Inscriptio tendinea* des *M. gracilis* so verschoben, dass sie zwar nicht kniewärts verlagert, aber wegen der Kürze der Beckenparthie des *M. gracilis* nicht in ihrem Bereich wie bei Fröschen, sondern dicht unter der sehnigen Unterbrechung gefunden wird.

Entfernt man die Membranen der Lymphsäcke, so sieht man den sehnigen Ursprung des *M. gracilis* dem medialen Beckenursprunge des *M. adductor magnus* aufliegen und ventral einen schmalen Keil von der Substanz dieses Muskels zwischen *M. gracilis* und der ventralen Portion des *M. adductor magnus*. Nähert man sich dem Knie, so rücken der über den *Adductor magnus* medialwärts hinwegziehende *Sartorius* und der *Cutaneus femoris* so sehr zusammen, dass sie das Knieende des *M. gracilis* völlig verdecken. Hebt man das distale Ende des *M. sartorius* auf, so liegt der *M. gracilis* ventralwärts nicht wie bei den Fröschen dem *Adductor magnus* an, sondern es drängt sich zwischen diese Muskeln vom Becken, unterhalb des *Adductor brevis* beginnend zwischen sie zuerst der ventrale Kopf des *Semitendinosus* und weiter abwärts zwischen diesen und den *Adductor magnus* noch das distale Ende des *Semimembranosus* ein. Durch diese Verlagerung der benachbarten Muskeln ist ihnen der *M. gracilis* nur medialwärts vorgelagert, nicht aufgelagert wie bei Fröschen, und

ebenso erleiden auch die Endsehnen des *Musculus gracilis* eine Verschiebung.

Die Beckensehne des *M. gracilis* liegt nicht allein dem *M. adductor brevis*, sondern auch dem Ursprunge des dorsalen Kopfes des *Semitendinosus* auf. Die mit der Endsehne des *Cutaneus femoris* kniewärts vereinigte Sehne des *M. gracilis* geht nicht ventralwärts vor der Sehne des *Semitendinosus* her, sondern liegt dorsalwärts von dieser, so dass zwischen *Sartorius* und *Semitendinosus* kein Sehnenbogen zu Stande kommt, durch den wie bei Fröschen die vereinigte Sehne des *M. gracilis* und des unteren Bauches des *M. cutaneus femoris* hindurchgehen könnte.

Die *Inscriptio tendinea* ist auf beiden Seiten deutlich und geht quer durch den Muskel hindurch. Sie weicht somit in der Form wesentlich von der bei dem Genus *Rana* ab.

Bei *Bufo calamita* ist auch der dorsale Kopf des *Semitendinosus* soweit ventralwärts gerückt, dass der *Gracilis* gar nicht mehr mit dem *Adductor magnus* in Berührung kommt. Der Beckenursprung des *M. gracilis* liegt ganz dem Beckenursprung des dorsalen Kopfes des *Semitendinosus* auf; die Endsehne am Knie wird vom *Sartorius* und dem *Cutaneus femoris* wie bei *Bufo agua* bedeckt.

Die *Inscriptio tendinea* ist auf der inneren Seite des Muskels stets deutlich quer gestellt, oberhalb der Mitte; auf der äusseren Seite wird sie bei einigen Exemplaren von den oberflächlichen Fasern überschritten, so dass der Muskel keine völlige Unterbrechung aller seiner Fasern erleidet.

M. cutaneus femoris superior et inferior.

Post-ischio-tibial superficiel D u g è s.

Rectus internus minor E c k e r.

Cutanéo-crural d e M a n.

Cutaneus cruris superior et inferior M a y s.

Cutaneo adducteur du tibia P e r r i n.

Gracilis minor G a u p p.

Dieser Muskel ist von allen Anatomen, die bisher sich mit der Myologie der Anuren beschäftigt haben, in seinem wahren Baue verkannt worden. Man beschreibt den *M. cutaneus femoris* als einen Muskel, der von einem sehnigen Streifen längs der Symphyse der Beckenknochen mit *Rectus abdominis* und *Sphincter*

ter ani entspringe und durch seine Endsehne mit dem Gracilis verbunden sei. Ecker fügt dann noch hinzu, dass der Muskel am Oberschenkel theils durch Gefässe, theils durch Bindegewebsbalken mit der Haut zusammenhänge. Eine Zeit lang glaubte ich zuerst gefunden zu haben, dass der Muskel in zwei gesondert innervirte Portionen zerfalle; da auch die neueste Arbeit des Anatomen Perrin aus dem Jahre 1893 den Muskel nicht anders beschreibt, als alle früheren. Bei genauerem Studium auch der physiologischen Literatur fand ich aber, dass Mays als der Erste die wahre Natur des *M. cutaneus femoris* erkannt und mit der ihm eignen Gründlichkeit die Nervenversorgung der beiden Portionen aus getrennten Nervenstämmchen nachgewiesen hat.

Vergleichend-anatomisch bleiben aber noch manche interessante Punkte in Betreff des Aufbaues und der Entwicklung und ebenso sehr mit Bezug auf die Funktion übrig, so dass ich eine eingehendere Besprechung immerhin für geboten halte.

Die neueste Bearbeitung der Ecker'schen Anatomie des Frosches lässt den Muskel (*M. gracilis minor*) von einem sehnigen Streifen entspringen, „der den hinteren Rand der Beckenseibe deckt und vorn an der Insertion des *Rectus abdominis*, hinten an der *Spina pelvis posterior* befestigt ist. An dem hinteren Abschnitte dieses Streifens, bis zum Ursprunge des *Gracilis minor* entspringen die hintersten Bündel des *Sphincter ani*.“

Der hier beschriebene sehnige Streifen kommt bei den verschiedenen Anuren in verschiedener Ausbildung vor und liegt in der Basis des *Septum*, das die beiden *Saccus interfemorales* von einander trennt. Bei *Bufo vulgaris* besteht der sehnige Streifen ganz deutlich aus den Endabschnitten der lateralen, am weitesten anal gelegenen Muskelbündel des *M. sphincter ani*, und die proximale Insertion des *M. cutaneus femoris* liegt nicht wie beim Frosch medial- und ventralwärts von dem *M. sphincter ani*, sondern dorsal dazu; entspringt also gar nicht von dem sehnigen Streifen, wie bei *Rana*. Mit dem *Septum interfemorale* dagegen sind die anliegenden Fasern bei *Bufo* durch zahlreiche Bindegewebsbalken auf der ganzen Strecke verlöthet, bei *Rana* nicht. Bei *Rana* ist der Muskel ventralwärts nur an der äussersten dorsalen Parthie mit dem *Septum* des rechten und linken *Saccus interfemorales* verbunden; bei *Bufo* zieht der Muskel parallel dem ganzen *Septum* mit einem seitlichen Rande, bei *Bombinator* und *Discoglossus*

mit seinem breiten proximalen Ende vom Anus ventralwärts in die Höhe, ohne dass aber bei diesen beiden letzten Batrachiern ein Sehnenstreif überhaupt ausgebildet wäre. Auch die Insertionsstelle des *M. rectus abdominis* variiert bei den einzelnen Arten.

An einer anderen Stelle macht *Gaupp* vergleichend anatomische Angaben über den Muskel:

„Der *M. rectus internus minor* *Ecker's* („*M. gracilis minor*“ *mili*), der am inneren Umfang des Oberschenkels herabzieht, ist beim Frosch durch eine *Inscriptio tendinea* in zwei Hälften getheilt. — Da diese Befestigungen in der ventralen Hälfte der erwähnten *Inscription* besonders reichlich sind, so kann es leicht passiren, dass die Muskelfasern an dieser Stelle zerreißen, und somit der ventrale Theil des Muskels in zwei Muskeln, einen proximalen und einen distalen zerlegt erscheint, die beide oben an der Haut des inneren Oberschenkelumfangs anzusetzen scheinen.“ *Gaupp*, *Anat. Anz.* Bd. XII, pag. 29.

„Was bei *Rana* nur Kunstproduct ist, entspricht bei *Bufo* dem thatsächlichen Verhalten. Während der dorsale Theil des Muskels continuirlich herabzieht, nur durch eine *Inscriptio* unterbrochen, sind die Fasern der ventralen Portion in der gleichen Höhe auseinandergesprengt und es sind hier wirklich ein proximaler und ein distaler Muskel vorhanden.“ *Ebenda* pag. 30.

Perrin hat die Gestaltung des *M. cutaneus femoris* gänzlich verkannt und für alle Anuren nur eine einzige Angabe gemacht.

Gaupp gibt für *Rana* eine einzige Beschreibung. Man kann jedoch leicht *Rana fusca* und *Rana esculenta* an dem Unterschiede des *M. cutaneus femoris* unterscheiden.

Der *M. cutaneus femoris* zerfällt nun nicht, wie *Gaupp* darstellt, bei den anuren Batrachiern in einen dorsalen Theil und einen ventralen Theil, von denen der letztere aus einem proximalen und einem distalen Muskel besteht. Die Sache verhält sich vielmehr so, dass es einen proximalen (*caput superius*) und einen distalen (*caput inferius*) Kopf des *M. cutaneus femoris* gibt, wie *Mays* zuerst nachgewiesen hat. Die Fasern am ventralen Rande beider Muskeln haben bei den verschiedenen Anuren in geringerem oder höherem Grade die Neigung sich zu verbreitern und dabei dünner zu werden, während die Fasern am dorsalen Rande beider Köpfe mehr geschlossen verlaufen und jedem dieser Theile beider Muskeln ein mehr gedrungenes Aeußere geben.

Das Genus *Rana* hat Hautmuskeln der Brust, des Rückens und des Oberschenkels. Bei den tiefer stehenden Anuren sind nur die Hautmuskeln am Oberschenkel vorhanden, während den Urodelen mit den Lymphsäcken der Haut auch die Hautmuskeln fehlen. Bedenkt man nun, dass von dem System der Hautlymphsäcke bei *Bombinator*, *Pelobates*, *Bufo* nur die Schenkellymphsäcke gehörig ausgebildet sind, während Brust und Rücken noch an den meisten Stellen mit der Unterlage durch lockeres Bindegewebe verbunden sind, so hält es nicht schwer, sich vorzustellen, dass die Hautmuskeln in Beziehung zu den Hautlymphsäcken stehen. Die Contractionen dieser Muskeln werden, wie das vom *Platysma myoides* des Menschen bekannt ist, zur Beförderung des Lymphstromes dienen: sie werden erst dann von schon vorhandenen Muskeln abgespalten, wenn die Entleerung der Lymphe durch das Vorhandensein grosser Säcke unter der Haut dies erfordert. Die Bildung der Lymphsäcke ist durch den Zusammenfluss der Spalten zwischen den Bindegewebszellen unter der Haut histologisch begründet und wie das späte Entstehen der Hautmuskeln entwicklungsgeschichtlich am Frosch leicht zu verfolgen.

Bei *Rana esculenta* sind die Beziehungen zu den benachbarten Muskeln dieselben wie bei *Rana fusca*; nur ist die *Inscriptio tendinea* dadurch anders gestaltet, dass die obere Parthie des Muskels bei *Rana esculenta* relativ länger ist als bei *Rana fusca*. Der Winkel, den die *Inscriptio tendinea* bei *Rana esculenta* bildet, ist stumpfer als beim Landfrosch. Bei *Rana esculenta hungarica*, dessen Muskeln ungemein kräftig entwickelt sind, sieht man oft die schnigge Unterbrechung des Muskels auf der ventralen Fläche in Form einer Schlangenlinie mit zwei seitlichen Wellenthälern und einem mittleren Wellenberg verlaufen. Während bei den Kröten *Bufo aqua*, *calamita* und *vulgaris* die ventral gerichtete Portion des proximalen Kopfes die des distalen Kopfes überragt, lagert sich die Portion des proximalen Kopfes namentlich bei *Rana fusca* häufig über die des distalen innen hinweg.

Discoglossus pictus.

Die Sehne des *M. rectus abdominis* endigt hoch ventral am Becken an der lateralen Grenze der Beckeninsertion des ventralen Kopfes vom *M. adductor magnus* und steht in keiner Beziehung zum *M. cutaneus femoris*.

Wie bei den übrigen Anuren ist ein *caput superius* und ein *caput inferius* vorhanden: der Muskel ist sehr breit. Die dorsale Randparthie ist dicker als die ventral sehende.

Proximal stösst das *Caput superius* mit dem dorsalen Rande an den *M. sphincter ani*. Das proximale Ende ist aber nicht wie bei anderen Anuren zusammengedrängt, sondern eben so breit als das distale und mit der Haut verwachsen.

Die Trennungslinie zwischen dem *Caput superius* und dem *Caput inferius* ist winklig geknickt; die Spitze des Winkels nahe dem dorsalen Rande und gegen das Becken gerichtet.

Die Endsehne des *Caput inferius* ist in der Kniegegend wie gewöhnlich mit der des *M. gracilis* verbunden.

Bombinator igneus.

Die beiden Köpfe sind sehr breit; nur der laterale Zipfel des *Caput superius* stösst an den *M. sphincter ani*. Die proximalen Ränder des rechten und linken Muskels sind parallel zur Beckensynphyse gestellt. Die Trennungslinie zwischen *Caput superius* und *inferius* ist wenig geknickt; eine deutliche Absetzung einer dorsalen Randparthie findet nicht statt.

Pelobates fuscus.

Das *Caput superius* hat wie bei *Rana* und *Bufo* die Gestalt eines Fächers, dessen Spitze proximal gerichtet ist. In der *Inscriptio tendinea* greifen *caput superius* und *inferius* nicht auf einander über. Die ventrale Portion des *caput superius* ist der dorsalen an der Verbindung mit dem *M. sphincter ani* aufgelagert und ebenso wie die ventrale Portion des *caput inferius* dünner als die dorsale Portion.

M. semimembranosus.

Sus-ischio-poplitè Dugès.

Semimembranosus Ecker.

Ischiocrural postérieur de Man.

Fléchisseur de la jambe Perrin.

Die Beschreibung, wie sie Ecker und Gaupp vom *M. semimembranosus* geben, und die Darstellung des Muskels in Figur 81 bei Ecker und Figur 100 bei Gaupp sind nicht ganz zutreffend. Denn die *Inscriptio tendinea*, welche auf der Aussen-

seite des Muskels sichtbar ist, geht nicht bis an den *M. pyramidalis* heran, da sie nicht die ganze Breite des Muskels durchsetzt. Am deutlichsten lässt sich dies bei *Pelobates fuscus* erkennen; hier zerfällt der Muskel in zwei Köpfe: einen der Axe des Oberschenkels genäherten, ungetheilten Kopf und einen durch eine Zwischensehne in eine distale und eine proximale Portion zerfallenden, dem medialen Rande des Oberschenkels zugewandten und an den *M. gracilis* anstossenden Kopf. Perrin ist die *Inscriptio tendinea* des Muskels ganz unbekannt geblieben. Auch die von Du Bois-Reymond¹⁾ gegebenen Abbildungen entsprechen nicht ganz der Natur; obschon sie den Bau des Muskels unter allen mir bekannt gewordenen Schilderungen am besten erläutern. Da grade dieser Muskel in der Physiologie eine gewisse Rolle gespielt hat, so ergibt sich von selbst die Nöthigung, ihn möglichst genau anatomisch zu kennen.

Rana fusca.

Die *Inscriptio tendinea* ist schräg kniewärts und medial abfallend gerichtet; dabei verläuft sie gewöhnlich gradlinig, etwa auf dem zweiten Viertel, vom *M. biceps* aus gerechnet, beginnend. Es kommt aber auch vor, dass der nach dem *M. gracilis* gerichtete Theil der *Inscription* hakenförmig umbiegt.

Rana esculenta (Fig. 8 u. 9).

Unter dem dorsalen Rande liegt der *N. ischiadicus*. Der Sehne des *M. biceps* ist die Sehne des *M. semimembranosus* zugewandt und durch eine starke Membran zur Bildung des Bodens des *Saccus internus* mit ihr verbunden. Die Sehne geht fast bis zur dorsalen Grenze der *Inscriptio tendinea* auf der Innenfläche des Muskels in die Höhe, dem dorsalen Rande genähert.

Folgt man den Verzweigungen der Muskelnerven bei der weiteren Präparation, so kann man den Muskel in zwei grössere Portionen zerlegen, von denen die eine doppelt gefiedert ist und sich keilförmig in die andere einlagert.

Die keilförmige Portion beginnt auf der Aussenfläche, wo die *Inscriptio tendinea* am dorsalen Rande aufhört, zieht über den dorsalen Rand auf die Innenfläche, die sie mit ihrem Becken-

1) Gesammelte Abhandlungen Bd. II., pag. 575.

ursprung bis fast gegen den ventralen Rand des ganzen Muskels einnimmt.

Die beckenwärts aussen unterbrochene, aber sonst im ganzen Verlauf des dorsalen Randes ungeklappte Portion nimmt mit ihrer Anheftungsfläche den grössten Theil der dorsalen Insertionszone des Muskels am Becken ein und überragt die andere nur wenig ventralwärts. Nur diese Portion hat eine *Inscriptio tendinea*.

Von den am Becken festgehefteten Fasern verbinden sich nur die der keilförmigen mit der Sehne des Muskels. Denn die gefaltete, oder ungeklappte Portion des Muskels hat eine *Inscriptio tendinea*, woran alle ihre vom Becken kommenden Muskelbündel zu Ende gehen.

Die Form der *Inscriptio* ist die eines Winkels; der Scheitel des Winkels ist kniewärts gerichtet; auf der Innenfläche hat der Winkel am unversehrten Muskel einen kurzen, auf der Aussenfläche einen langen Schenkel. Von der Zwischensehne gehen nun distal die Fasern ab, welche mit der keilförmigen Portion des Muskels die am dorsalen Rande gelegene, distale Endsehne zum Ansatz benutzen.

Die proximale Zone dieser Sehne dient auf der dorsalen Fläche und auf der Innenfläche bis fast gegen das Knie hin den Fasern der keilförmigen Portion zum Ansatz.

Nächst den Fasern der keilförmigen Portion folgt auf der Aussenfläche des Muskels die Anheftung der von der *Inscriptio tendinea* distal ausgehenden Fasern in schrägen Zügen bis zum Aufhören des Muskelbauches. Dann schliessen sich in aufsteigender Richtung die Fasern der Innenfläche an, die auch auf der Innenfläche kniewärts von den am weitesten ventral gelegenen Fasern der keilförmigen Portion zu Ende gehen.

Von der keilförmigen Portion sind die am ventralen Rande auf der Innenfläche gelegenen Fasern die längsten.

Die am dorsalen Rande gelegenen Fasern, proximal von der *Inscriptio tendinea* sind die längsten der ungeklappten Portion.

Die längsten Fasern dieser Portion, distal von der *Inscriptio tendinea* liegen an dem Grenzspalt, der den keilförmigen und den ungeklappten Theil auf der Innenfläche trennt, und in den die Nerven und Gefässe des Muskels eindringen.

*Discoglossus pictus*¹⁾ hat eine von der leicht dorsal und beckenwärts aufsteigenden *Inscriptio* durchsetzte ventrale Portion

1) Fig. 42.

und eine auf die Aussenfläche gedrängte dorsale Portion. Am dorsalen Rande ist im Bereiche des distalen Theiles der ventralen Portion der Muskel deutlich doppelt gefiedert.

Bei *Bufo vulgaris* ist keine *Inscriptio tendinea* auf der Aussenfläche vorhanden. Die Muskelfasern lassen sich am Spirituspräparat der ganzen Länge des Muskels nach herausziehen, während sie bei *Rana* stets an der *Inscriptio* zu Ende gehen.

Ebensowenig liess sich bei *Bufo calamita* aussen eine *Inscriptio tendinea* nachweisen. Auch die bei *Bufo vulgaris* deutlich abgesetzte dorsale Portion liess sich bei *Bufo calamita* nicht trennen.

Die californische Kröte hat eine distal von der Mitte des Oberschenkels quer über die ventrale Parthie ziehende *Inscriptio tendinea*. Die *Inscriptio* geht nicht über die Mitte der Breitendimension des Muskels hinaus. Die dorsale Portion ist wie bei *Rana* nicht deutlich abgesetzt, aber breiter als bei den Fröschen.

Bufo aqua hat eine deutliche, quer bis zur Mitte des Muskels reichende *Inscriptio tendinea* und eine breite Portio dorsalis. Die Fortsetzung der Sehne am dorsalen Rande reicht bis in die Höhe der *Inscriptio* beckenwärts hinauf, wie bei *Rana*, während sie bei den anderen Kröten nur kurz ist.

Bufo viridis hat ebenfalls eine deutlich abgesetzte dorsale Portion und eine in der Mitte ihrer Länge durch eine leicht gegen das Becken aufsteigende *Inscriptio tendinea* getheilte ventrale Portion.

Bei *Pelobates fuscus*¹⁾ inserirt der Muskel mit kurzer Sehne an der *Symphysis ossis ischii*, hat in halber Höhe eine schräg von der medialen Seite bis zur Mitte seiner Breite lateral gegen das Becken aufsteigende *Inscriptio tendinea*. Die dorsal zur *Inscriptio tendinea* gelagerte Masse des Muskels lässt sich, da sie nur durch lockeres Bindegewebe mit der anderen zusammenhängt, als ein pfriemenförmiger Theil bis in die Kniegegend isoliren. Dort hängt die distale Portion der durch die *Inscriptio* getrennten ventralen Muskelmasse mit dem dorsalen Muskelbauch durch eine gemeinschaftliche Sehne zusammen, um am Kniegelenkende des *Os femoris* zu enden.

Die ventrale Portion umgreift bei *Pelobates* die dorsale noch nicht in der Weise wie bei *Rana*, doch ist die ventrale Portion im distalen Abschnitt von aussen her so stark vorge-

1) Fig. 40.

lagert, dass man die dorsale Portion kniewärts an der Oberfläche nicht zu Gesichte bekommt.

Die distale Endsehne geht nicht merklich weit gegen das Becken hin vor, wie es bei *Rana* der Fall ist.

M. biceps.

Iléo-péronien Dugès.

Biceps Ecker.

Iléofémoral-et-crural de Man.

M. ileofibularis et ileofemoralis Gaupp.

Rana esculenta.

Der M. biceps ist zweiköpfig und inserirt am Becken mit einer langen, glänzenden Sehne, die sich dem Ursprung des M. vastus lateralis so anschmiegt, als seien beide Muskeln dort vereinigt. Bei der Ansicht des unzergliederten Oberschenkels sieht man nur den langen Kopf und diesen ebenfalls nur von der Grenze des proximalen Viertels bis zum Knie hin. In der Beckengegend rückt der Muskel in die Tiefe und lagert sich zwischen M. vastus lateralis und M. pyriformis.

Dem M. iliopsoas zugewandt verläuft die gestreckte Beckendsehne auf der Oberfläche des langen Kopfes als breiter Spiegel fast bis zur halben Länge des Muskels; auf der entgegengesetzten Seite liegt die Knieendsehne, die noch über die Mitte des Muskels beckenwärts hinausragt, zuerst frei, dann als ein schmaler Streif, wie bei eingelegter Arbeit, und zuletzt als spatelförmiger Spiegel auf der Oberfläche.

Die Fasern verlaufen doppelt fiederförmig von einer Sehne zur andern und sind deshalb nicht so lang als der ganze Muskelbauch.

Von der Nerveneintrittsstelle, die dem M. semimembranosus zugewandt ist, kann man den Muskel auseinanderklappen, wenn man der Nervenverzweigung folgt.

Die Knieendsehne ist bei Schilderung des Kniegelenks von *Rana esculenta* berücksichtigt worden; sie heftet sich an den Oberschenkel und Unterschenkel lateralwärts mit den Schenkeln eines Bogens fest.

Von dem langen Kopf wird der kurze schon in der Nähe des Beckens durch den zwischen beiden hindurchtretenden Nerven

für die beiden *M. vastus* getrennt. Der kurze Kopf liegt unter dem langen und bezieht von der Beckenendsehne bis zu der Stelle, wo der lange Kopf fleischig wird, seine Fasern in doppelter Fiederform. Der Muskel endet am Oberschenkel zwischen *M. ileopsoas* und *pyriformis* und reicht mit seiner distal am weitesten vorgeschobenen Spitze bis zu der Stelle, wo die Insertion der lateralen oberflächlichen Portion des *M. ileopsoas* am Schenkel beginnt und der proximale Rand des *M. adductor magnus, cap. dorsale* auf den *M. ileopsoas* sich legt.

Bei der Beschreibung des *M. pyriformis* sind die Unterschiede angegeben, welche durch die relative Lagerung des distalen Endes des kurzen Bicepskopfes zu den benachbarten Muskeln für die einzelnen Species charakteristisch sind.

M. adductor magnus.

Sous-ischio-pubi-fémoral Dugès.

Adductor magnus Ecker.

Puboischiofémoral médial de Man.

Long fléchisseur du fémur Perrin.

Die Angaben der Autoren über Lage und Gestalt dieses Muskels weichen nicht unbedeutend von einander ab. Auch hier tritt wieder der Mangel hervor, dass die Species nicht in gebührender Weise berücksichtigt worden ist. Es kommen aber auch offenbar Mängel der Beobachtung desjenigen Objectes hinzu, das unberechtigter Weise jeweilig zur Verallgemeinerung der Befunde gedient hat.

Ecker hat gemäss der Figur 82 und entsprechend den in dem Vorwort zu seinem Buche gemachten Angaben *Rana esculenta* untersucht. Die Figur 82 gibt aber selbst von *Rana esculenta* die Verhältnisse nicht ganz genau wieder; da der *Adductor brevis* darin nicht sichtbar und der am Beckenende zwischen *Adductor longus* und *Gracilis* freiliegende Keil keinesfalls in Fig. 82 richtig bezeichnet ist. Dies ist weder *Adductor longus* noch *Adductor brevis*, sondern dorsaler Kopf des *Adductor magnus*.

Ecker lässt mit de Man den *M. adductor magnus* von der *Symphysis ossium pubis et ischii* entspringen, Perrin vom *Os pubis* bis zur Hälfte des *Os ischii*. Nach de Man soll in Uebereinstimmung mit Ecker der von der Sehne des *Semiten-dinosus* entsprungene Theil bei *Rana* vorkommen. Perrin be-

schreibt ihn auch bei *Bufo*, während de Man ausdrücklich angibt, dass er diesem Anuren fehle. Die Insertionsverhältnisse des distalen Endes sind nicht im Einzelnen beschrieben worden; da, von allem Anderen abgesehen, die von der Semitendinosussehne entsprungene Portion, entgegen den Angaben der Autoren, eine gesonderte Insertion besitzt. Man kann die Fasern von Anfang bis zu Ende isolirt darstellen.

Es würde zu weit führen, die Angaben der Autoren noch weiter in Einzelheiten zu verfolgen. Es genügt zu sagen, dass, trotz der zuweilen hervortretenden grossen Widersprüche in den Angaben der einzelnen Bearbeitungen, im Grossen und Ganzen jede Beschreibung an ein gewisses Object sich hält. Im speciellen Falle haben aber andere Autoren andere Objecte untersucht, und wenn nicht gar nur von Anuren, so doch mindestens nur von *Bufo*, von *Rana* u. s. f. geredet.

Wenn de Man deshalb angibt, dass der vom Semitendinosus kommende Theil des *Adductor magnus* *Bufo* fehle, so hat er höchstwahrscheinlich nur wenige Exemplare von *Bufo vulgaris* untersucht, eine Krötenart, die Perrin ganz gewiss nicht bei der Beschreibung des *Adductor magnus* zu Gesicht bekommen hat. Der Bau des *Adductor magnus* variirt bei den Krötenarten, und das ist der Grund, weshalb die Angaben der Autoren für die von ihnen untersuchte Species richtig sein können, für das Genus aber offenbar keine Geltung haben. Daher denn auch die verschiedenen Angaben, so oft die einzelnen Beobachter nicht dieselbe Species derselben Gattung zu ihren Zergliederungen benutzten und im guten Glauben, die Gattung sei uniform in ihrem Muskelbau, es versäumten, die Species ausdrücklich zu benennen.

Bei den meisten Anuren besteht der Muskel aus drei Köpfen; einem ventralen, einem accessorischen mit der Beckensehne des dorsalen Semitendinosuskopfes verbundenen und einem dorsalen Kopfe. Dieselbe Benennung der Theile hat auch Gaupp angewandt.

a) *Rana esculenta hungarica*.

Der *M. adductor magnus* ist mit einem Theil seiner ventralen Fläche im *Saccus femoralis* sichtbar. Die Scheidewand zwischen *Saccus femoralis* und *interfemoralis* beginnt am Becken zwischen der ventralen und dorsalen Portion des Muskels. Der

kleine in der Beckengegend sichtbare Keil des dorsalen Kopfes liegt somit im Saccus interfemoralis. Das caput accessorium ist von aussen her nicht sichtbar.

Folgt man dem Verlauf des Muskels vom Becken aus gegen das Knie hin, so stösst die ventrale Portion lateral zuerst an den *M. adductor brevis* und *pectineus* und wird dann vom *M. sartorius* bedeckt. Medial grenzt die ventrale Portion an die dorsale Portion, von der indess nur ein kleiner Keil sichtbar ist, da sich der *M. gracilis* vorschiebt. Nachdem in der Mitte des Oberschenkels *Sartorius* und *Gracilis* sich bis zur Berührung genähert haben, verschwindet der *Adductor magnus* von hier an ganz von der ventralen Oberfläche des Schenkels und ist auch auf der dorsalen nicht sichtbar.

Bei *Rana fusca* ist die ventral freiliegende Fläche des *Adductor magnus* breiter, aber kürzer als bei *Rana esculenta*, auch liegt zwischen Beckenursprung des *M. sartorius* und *M. adductor magnus* ein breiteres Dreieck des *M. adductor brevis* und *pectineus* frei zu Tage.

Der Beckenursprung erstreckt sich bei *Rana esculenta hungarica* ein wenig medial vom lateralen Ursprungsrande des *M. adductor brevis* bis zum Ursprung des *Semimembranosus* hin, wird aber ungefähr in der Mitte durch die Einlagerung der Sehne des ventralen *Semitendinosuskopfes* in eine ventrale und eine dorsale Portion zerlegt.

Zwischen die Aussenfläche des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* und die Innenfläche des *M. semimembranosus* schiebt sich hart am medialen Rande des *M. semimembranosus* die Sehne des dorsalen *Semitendinosuskopfes* ein, sie liegt also nicht soweit dorsolateral als G a u p p sie in Fig. 106 einzeichnet, da man sie in dem Spalt zwischen *M. semimembranosus* und *gracilis* zum grössten Theil sichtbar machen kann. Man braucht nur den Beckenursprung des *M. gracilis* zu entfernen, um sich davon zu überzeugen. Somit wird ungefähr die laterale Hälfte des Beckenursprunges des dorsalen Kopfes des *M. adductor magnus* nur vom *M. gracilis* bedeckt.

In derselben Schicht stösst die laterale Beckengrenze des *M. adductor magnus* an den medialen Rand des *M. gemellus* (G a u p p).

Der Ursprung der ventralen Portion des *M. adductor mag-*

nus am Becken hat eine kurze platte und gegen den Muskelbauch ventral verschmäligte Sehne. Die dorsale Portion entspringt gleich muskulös am Becken. Auf ihrem Laufe gegen das distale Ende des Oberschenkelbeines gesellt sich zu diesen beiden Portionen des Muskels noch eine dritte, die fiederförmig an der Beckenendsehne des ventralen Semitendinosuskopfes entspringen ist.

Die Muskelfasern des Adductor magnus setzen sich an das ganze untere Viertel des Oberschenkelbeines an, indem sie alle vier Seiten des Kniegelenkendes des Femur einhüllen.

Die ventrale Portion hat einen ziemlich complicirten Endverlauf. Ein Theil ihrer oberflächlichen¹⁾ und mittleren²⁾ Fasern am freien Rande geht in eine feine Sehne über, an der auch die Fasern des M. adductor magnus aufgereiht sind. Die Sehne zieht zum Lig. mediale genu und erreicht beckenwärts fast die Grenze der proximalen Hälfte des Oberschenkelbeines. Die weiter dorsalwärts gelegenen äusseren³⁾ Faserbündel inseriren der Reihe nach an der Ursprungssehne des M. plantaris longus, während die innere⁴⁾ Faserlage schräg dorsalwärts abfallend einwärts vor der Sehne des M. adductor longus beginnend bis in die Kniekehle hinein am Oberschenkelbein inserirt.

Das caput accessorium des M. adductor magnus inserirt an einem schmalen Rhombus, dessen Längsseiten zwischen den Insertionsflächen der ventralen und dorsalen Portion des Muskels eingeschlossen sind. Die ventrale Schmalseite liegt beckenwärts von der Insertion der tieferen Fasern des caput ventrale am Oberschenkel; die dorsale Schmalseite sitzt am Oberschenkel auf dem lateralen Theile der Ursprungssehne des M. plantaris longus.

Das caput dorsale setzt von hier bis zu der Stelle, wo die letzten Fasern des caput accessorium zu Ende gehen, den lateralen Rand des Oberschenkelbeines umgreifend bis zu der Stelle an, wo die Fasern des ventralen Kopfes am medialen Rande des Oberschenkels inseriren. Die Insertionsgrenze hält sich distal ziemlich genau an die Fortsetzung der Kreislinie proximal vom Knie; auf der ventralen Fläche dagegen weicht sie, zuerst noch mit der ventralen Portion in directer Berührung, beckenwärts

1) Fig. 46 cap. v. 2. 2) Fig. 46 cap. v. 3. 3) Fig. 44 cap. v.

4) Fig. 46 cap. v. 1.

bis gegen das distale Ende des *M. ileopsoas* lateral zurück, so dass die dorsolateralen Fasern, die dem *M. ileopsoas* zunächst endigen, die kürzesten sind, und die folgenden das distale Oberschenkelbeinende hakenförmig umgreifen, während die dorsal am medialen Muskelrande gelegenen Fasern einfach schräg zur dorsalen Kniegegend ziehen.

b) *Rana fusca*.

Die Unterschiede gegen *Rana esculenta* bestehen im wesentlichen in der Art der Verbindung des *M. adductor longus* mit der Sehne der ventralen Portion des *M. adductor magnus*, wie dies bei der Beschreibung des *M. adductor longus* näher ausgeführt wird. Das *caput accessorium* ist bei *Rana fusca* nur klein und erreicht nicht die dorsale Oberfläche des Schenkels in der Kniegegend. Ventral am Knie berühren sich die Ansatzstellen der Hauptportionen nicht wie bei *Rana esculenta*. Die dorsale Muskelportion umgreift noch den lateralen *Condylus* des Oberschenkelbeines, so dass die ventrale Portion ganz auf die ventrale Fläche gedrängt ist. Bei *Rana esculenta* lagen auf der Beugeseite des Kniegelenks alle drei Portionen neben einander.

e) *Rana oxyrrhinus*.

Die Insertionen auf der ventralen Fläche des distalen Oberschenkelendes sind wie bei *Rana fusca* von einander getrennt und berühren sich nicht in der Mittellinie wie bei *Rana esculenta*.

d) Bei *Bufo vulgaris*

liegt der Beckenursprung der ventralen Portion des *M. adductor magnus* weiter dorsalwärts als bei *Rana*. Dementsprechend findet man die Scheidewand der Lymphsäcke, des *Saccus femoralis* und *interfemoralis*, schon auf der ventralen Seite des *Adductor magnus* am Becken beginnend, schräg medianwärts über ihm auf den ventralen *Semitendinosuskopf* und den *Gracilis* zum unteren Bauch des *Cutaneus femoris* treten. Der ventrale Theil des *Adductor magnus* lässt vom *M. adductor brevis* die ganze ventrale Fläche frei und ist ihm nur medial vorgelagert. Zwischen *Gracilis* und ventraler Portion wird nahe dem Becken ein kleiner Keil der medialen Portion des *Adductor magnus* sichtbar.

Ventral in der Mitte des Oberschenkels deckt der mit dem *Semitendinosus* sich berührende *Sartorius* den *Adductor magnus*.

Lateral vom Sartorius liegt ein Streifen des Adductor longus frei, und in der Nähe des Knies der Endzipfel des Adductor magnus. Diese Eigenthümlichkeiten in der Lagerung der Aussenfläche des Muskels auf der ventralen Seite des Oberschenkels ist allen Krötenarten und auch *Discoglossus pictus* eigen; so dass im Gegensatz zu *Rana* in der Kniegegend stets ein mehr oder weniger breites Dreieck der ventralen Portion des *M. adductor magnus* unbedeckt zu Tage tritt.

Geht man in die durch die Einlagerung des ventralen Semitendinosuskopfes deutlich gemachte Trennungsfurche zwischen den ventralen und dorsalen Kopf des *M. adductor magnus* ein, so fehlt eine dem Genus *Rana* eigenthümliche, von der Sehne des *M. semitendinosus cap. ventrale* entsprungene *Portio accessoria* des *M. semitendinosus* in vielen Fällen. Es ist aber stets ein entsprechendes Muskelbündel vorhanden, das in der Trennungsebene der beiden Hauptportionen der dorsalen Portion anliegt, und von da zur ventralen Portion übertretend, zwischen den beiden Hauptportionen weiter verläuft, ohne aber weder die ventrale noch die dorsale Oberfläche zu erreichen.

Ventral am Knie inserirt auf der medialen Fläche des Oberschenkels distal von der Insertion des *M. pectineus* die ventrale Portion des *M. adductor magnus*; lateral enden wegen des distal weit hinabreichenden *M. ileopsoas* erst dicht oberhalb des Kniegelenkes die umgreifenden Fasern der dorsalen Portion. Beide sind durch einen breiten Streifen des nackten Oberschenkelbeines von einander getrennt. Während bei *Rana* die ventrale Insertionslinie der dorsalen Portion länger ist als die der ventralen Portion und des ventralen Theiles der accessorischen Portion zusammengenommen, ist bei *Bufo vulgaris* die Länge der Insertion der ventralen Portion allein länger als die der dorsalen. Der Abstand beider Insertionslinien ist noch grösser als bei *Rana fusca*. Aber wie bei *Rana esculenta* greift die ventrale Portion in der Kniebeuge weit über. Während aber bei *Rana esculenta* alle drei Portionen auch dorsal am Knie enden, berühren sich bei *Bufo vulgaris* die ventrale und die dorsale Portion dort direct.

e) *Bufo calamita*.

Von dem *M. adductor magnus* der grauen Kröte unterscheidet sich der bei der Kreuzkröte durch das sofort in die

Augen springende abweichende Verhalten des *M. adductor longus*, der bei *Bufo calamita* noch länger als bei *Bufo vulgaris* ist. *M. pectineus* und *ileopsoas* ragen bei beiden Species verschieden weit nach abwärts; bei *Bufo vulgaris* der *M. ileopsoas* weiter distal als bei *Bufo calamita* und bei dieser Kröte der *M. pectineus* weiter gegen das Knie hin als bei *Bufo vulgaris*. Dadurch wird die am Oberschenkel durch die Insertion des *M. adductor longus*, *adductor magnus*, *pectineus* und *ileopsoas* freigelassene Fläche verschieden; bei *Bufo vulgaris* auf der ventralen Fläche des distalen Oberschenkelendes mehr länglich, gassenförmig; bei *Bufo calamita* mehr dreieckig mit breiter kniewärts gerichteter Basis.

Die dorsale Portion greift lateral am Knie nicht auf die ventrale Fläche des Oberschenkels über; wohl aber nimmt auf der dorsalen Fläche die Endigung der ventralen Portion mehr als die Hälfte der Sehne des *M. plantaris longus* in Anspruch.

Somit variiren die Portionen des *M. adductor magnus* auch bei den einzelnen Species der Kröten in ihrer Stärke.

f) *Pelobates fuscus*.

Die Beckeninsertion ist breit sehnig und lässt somit die unterliegenden Muskeln durchschimmern; während bei *Rana esculenta* der dorsale Kopf gleich muskulös vom Becken ausgeht. Da sich bei *Pelobates* noch kein *M. semitendinosus* differenziert hat, so ist der *M. adductor magnus* äusserlich noch nicht in verschiedene Portionen zerlegt. Hält man aber das Beckenende der Sehne gegen das Licht, so sieht man drei Muskelzipfel getrennt aus ihr hervorgehen. Der ganze Muskel ist schwach entwickelt; sein Knieende umgreift nicht den lateralen Rand des Oberschenkelknochens.

Die Insertionsverhältnisse gestalten sich auf der ventralen Fläche des Oberschenkels so, dass medial in dem unteren Drittel bis zum Knie der *M. adductor longus* und der vordere Rand der ventralen Portion des *M. adductor magnus* sich festheften. Während nun bei den übrigen Anuren vom lateralen Rande her, mehr oder weniger weit entfernt vom Ansatz der ventralen Portion, das distale Ende der dorsalen Portion des *M. adductor magnus* zu Ende geht, ist bei *Pelobates* in gradliniger Fortsetzung des proximal vor der Mitte des Oberschenkels endigenden *M. ileopsoas*

der vierte Tricepskopf gelagert. Dieser vierte Tricepskopf deckt den lateralen Rand des Oberschenkelknochens, so dass auf der Beugeseite des Knies der laterale Rand der dorsalen Portion zu Ende geht und nicht den Oberschenkelknochen umgreifend auf die ventrale Seite übertritt. Mir schien es, als ob sich auch in der dorsalen Kniegegend die drei Portionen des Muskels noch trennen liessen.

g) *Discoglossus pictus*.

Durch die oberflächliche Einlagerung der Sehne des ventralen Kopfes vom *M. semitendinosus* ist auch schon äusserlich eine Sonderung in zwei Köpfe angedeutet. Ventral inseriren auf der medialen Seite des Oberschenkels nächst der distalen Insertion des *M. pectineus* zuerst Fasern des dorsalen Kopfes, dann die Fasern des mit dem lateralen Rande des ventralen Kopfes vereinigten *M. adductor longus*. Da *M. pectineus* und *ileopectineus* nicht weit gegen das Knie hinabreichen, so bleibt eine breite Fläche des Oberschenkelknochens frei; in der Kniegegend tritt über den lateralen Rand des Oberschenkelknochens, von der ventralen Fläche her nur als schmaler Streifen noch sichtbar, das Ende des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus*. Auf der Beugeseite des Kniegelenks inseriren fast gleich breit beide Portionen. Ein accessorischer Kopf ist nicht besonders nachzuweisen, wenn man nicht etwa die vom dorsalen Kopf ventral und distal ziehenden Fasern, die zwar nicht mit der Sehne des ventralen Semitendinosuskopfes zusammenhängen, dafür erklären will.

M. adductor longus.

Sous-ileo-fémoral *Dugès*.

Adductor longus *Ecker*.

Sous-ileo-fémoral *de Man*.

Den Autoren sind die Lageverhältnisse des *M. adductor longus* in ihrer Verschiedenheit bei den Gattungen und Arten der Anuren nur theilweise bekannt geworden. Wenn *Ecker* den Muskel von der vorderen unteren Ecke der Darmbeine entspringen lässt und weiter aussagt, dass er „ohne weitere Präparation nur theilweise sichtbar zwischen *M. sartorius* und *vastus internus* sei“, so bezieht sich diese Beschreibung nur auf *Rana esculenta*; da der *M. adductor longus* bei *Rana fusca* ohne weitere Präparation gar nicht sichtbar ist.

Ueber das distale Ende des *M. adductor longus* hat Perrin vergleichende Untersuchungen angestellt, die aber in dem knappen resümirenden Bericht über seine Befunde nicht ganz das Richtige treffen. Man kann nämlich nicht, wie Perrin¹⁾ es gethan, die Eigenthümlichkeiten des Muskelansatzes nach den Gattungen der Anuren zusammenfassen, da jede einzelne Species von der anderen verschieden ist und in jeder Art mehrere Typen durch die einzelnen Species vertreten sind.

Das Verhalten des *M. adductor longus* zum *M. adductor magnus* ist daher weit eher zur Erkennung der Species als zur Bestimmung des Genus geeignet. Perrin kann nur jedesmal eine Species aus jedem Genus untersucht haben. Seine Auswahl ist vom Zufall nicht begünstigt worden.

a) *Rana esculenta* (Fig. 24 u. 34).

Die Unterschiede der einzelnen Species mit Bezug auf die Lagebeziehungen zum *M. sartorius* sind schon gelegentlich der Beschreibung dieses Muskels behandelt worden.

Bei *Rana esculenta*, sowohl der hier einheimischen als der ungarischen, kommt der Muskel, median zum *M. iliopectineus* gelagert, von der Symphyse der Darmbeine; grenzt lateral an den *M. adductor brevis*, den er bald nach seinem Ursprung zum Theil, weiter distal am Oberschenkel aber ganz deckt. Dadurch stösst der *M. adductor longus* an den *M. adductor magnus*. Ein wenig proximal von der Mitte der Länge des Oberschenkels vereinigen sich die Fasern vom medialen Rande des *M. adductor longus* mit den gleich hoch endenden des *M. adductor magnus* und erzeugen, indem sie an eine gemeinschaftliche feine Sehne herantreten, eine Doppelfiederung. Die Fasern am lateralen Rande des *M. adductor magnus* kommen erst in der Nähe des Knies zur Insertion, wo auch die Sehne in die Hauptsehne des *M. adductor magnus* übergeht.

Am Oberschenkelknochen selbst ist der *M. adductor longus* nicht befestigt.

1) l. c. pag. 95: „Chez le *Bufo* et le *Discoglossus* il se jette à angle aigu dans le long fléchisseur du fémur (*Adductor magnus* Ref.). (Wie bei *Bombinator* an der Grenze zwischen 3. und 4. Viertel des femur Ref.). — „Chez la *Rana* la réunion des deux muscles n'a lieu qu'au voisinage de la base du fémur.“

Lateral grenzt er an den *M. vastus medius*, den er zum Theil bedeckt.

Der Nerv stammt aus dem *N. cruralis* und tritt dicht am Beckenende von der Unterfläche in den Muskel ein.

b) *Rana fusca* (Fig. 30).

Die Verschiedenheiten von *Rana esculenta* in der Lagerung zum *M. pectineus* lassen sich leicht aus der Tabelle auf Seite 474 ablesen. Der Hauptunterschied besteht in der Art der Verbindung mit dem *M. adductor magnus*. Der mediale Rand des *M. adductor longus* vereinigt sich ungefähr in gleicher Höhe wie bei *Rana esculenta* mit dem *M. adductor magnus*; da der Muskel aber nicht so breit ist als bei *Rana esculenta*, so reicht sein lateraler Rand auch nicht bis in die Gegend des Knies herab.

Die Unterschiede der beiden Species mit Bezug auf diesen Muskel sind so gross, dass man die Art daran erkennen kann. Zugleich ergibt sich aber auch, dass die Charaktere, welche Perrin für *Bufo* und *Rana* als Gattungskennzeichen angab, in der Gattung *Rana* gleichzeitig vorkommen. Denn die Species *Rana esculenta* entspricht der Beschreibung, die Perrin für das Genus *Rana* gibt; die Species *Rana fusca* dagegen der von Perrin für das Genus *Bufo* gewählten.

Wir können aber auch zeigen, dass das Genus *Bufo* wohl in einigen, aber nicht in allen Species unter die von Perrin gegebene Charakteristik gehört.

c) Bei *Bufo calamita* geht der Muskel so weit am Oberschenkel herab, als der *Adductor magnus*; nur die oberflächlichen Fasern vereinigen sich mit der Endsehne des *Adductor magnus*, die tieferen setzen sich an das Periost des Oberschenkels an (Fig. 22).

d) *Bufo vulgaris* kommt *Bufo calamita* ziemlich nahe; doch geht der *Adductor longus* nicht ganz so weit gegen das Knie; die oberflächlichen Fasern vereinigen sich aber auch hier mit dem *Adductor magnus*, während die tieferen eine selbstständige Insertion am Oberschenkelknochen finden.

e) Ganz anders verhält sich das distale Ende des *Adductor longus* bei *Bufo aqua*. Der Muskel ist dünn und schmal und namentlich gegen das untere Ende durch die Drehung seiner Fasern, so dass die obere Fläche median und die untere lateral

gestellt wird. An der Grenze des mittleren und unteren Drittels des Oberschenkelbeines gehen die Fasern alle in die Sehne des Adductor magnus über (Fig. 36).

f) Bei Bombinator igneus liegt das Beckenende des Muskels, da der Sartorius in diese Gegend noch nicht hineinreicht, oberflächlich dem M. pectineus auf, von dem er lateral eine kleine und medial gegen den M. adductor brevis zu eine breitere Fläche unbedeckt lässt. Die distale Endsehne des Muskels verbindet sich nicht mit dem M. adductor magnus, sondern ist lateral vor ihm am Oberschenkelknochen selbst befestigt.

M. ileopsoas.

Intra-iléo-fémoral Dugès.

Ileopsoas Ecker.

Iléofémoral antérieur profond de Man.

Extenseur du fémur Perrin.

Iliacus internus Gaupp.

Der Muskel gehört, wie die Nervenversorgung und die vergleichend-anatomische Untersuchung zeigen, mit dem M. glutaeus genetisch zusammen. Es würde sich von diesem Gesichtspunkte aus empfehlen, wie dies Gaupp auch gethan hat, den alten Dugès'schen Bezeichnungen den Vorzug vor anderen zu geben. Dennoch sind hier die Ecker'schen Namen beibehalten worden, weil von ihm schon lateinische Namen gewählt worden sind, und die Nomenclatur sich möglichst der in der menschlichen Anatomie gebräuchlichen anschliessen soll. Die bei den Batrachiern und den Säugern verschiedene Quelle der Innervation des M. glutaeus kann keinen Grund abgeben, den Muskel bei Batrachiern anders zu nennen; er ist nicht der einzige, der sich so verhält. Ich erinnere beispielsweise nur an den M. sartorius, der bei Batrachiern aus dem N. ischiadicus, bei Säugern aus dem N. cruralis versorgt wird.

a) Rana esculenta.

Der M. ileopsoas kann vollständig sichtbar gemacht werden, wenn man das Becken genau in der Medianebene halbt.

Im Becken wird der Muskel dann noch bedeckt von dem M. levator ani; zwischen beiden ziehen die Gefässe und Nerven für die Rückseite des Beines her. Ueberschreitet der Muskel

den freien ventralen Beckenrand, so gehen Nerven und Gefässe über ihn weg zur ventralen Seite des Oberschenkels. Hier wird der Muskel quer vom *M. cutaneus dorsi* überlagert. Entfernt man diesen Muskel zugleich mit den eine Strecke weit auf die ventrale Oberschenkelfläche übergreifenden Bauchmuskeln, so wird aussen am Becken und Oberschenkel ein kleines mit der Schmalseite distal gerichtetes Trapez des Muskels frei, dessen laterale Seite der *M. rectus femoris anticus* bildet, während medial der *M. adductor longus* und distal der *M. vastus medialis* gelegen ist.

Klappt man den Beckenansatz des *M. adductor longus* und den des unter ihm gelegenen *M. pectineus median* zur Seite, so überzeugt man sich davon, dass der mediale Rand des *M. ileopsoas* aussen am Becken dem freien Rande des *M. obturatorius* anliegt; dann am lateralen Rande des *M. vastus medius* in die Tiefe geht und vom *M. vastus medius* und *M. rectus femoris anticus* bedeckt wird.

Am lateralen Rande des *M. rectus femoris anticus*, zwischen ihm, dem *M. glutaeus* und dem *M. vastus lateralis* ist ein bei den Arten verschieden grosses Dreieck des *M. ileopsoas* ohne jede weitere Präparation sichtbar, wie dies bei der Beschreibung des *M. triceps femoris* näher ausgeführt wurde.

Weiter kniewärts wird der Muskel gänzlich von dem *M. vastus medius* und *lateralis* gedeckt.

Dorsal liegt auf dem Muskel der *M. vastus lateralis* und unter diesem beckenwärts der lange und kurze Kopf des *M. biceps*, kniewärts der dorsale Kopf des *M. adductor magnus*.

Löst man den der Innenfläche des Beckens entsprungene Theil des Muskels ab, so kann man die Fasern über den ventralen freien Beckenrand bis an ihre Insertion am Oberschenkel verfolgen. Es zeigt sich, wenn man dabei den Verzweigungen des Muskelnerven folgt, dass eine oberflächliche laterale Partie sich isoliren lässt, die dorsal am weitesten distal inserirt. Die Fasern am medialen Rand dieser Partie bilden den äussersten distalen Zipfel der Insertion am Oberschenkel; dann folgen auf der ventralen Fläche die oberflächlichen Fasern der medialen, oberflächlichen und somit innen im Becken entsprungene Fasern. Diejenigen Muskelfasern, welche tiefer, also auch weiter distal am Becken

entspringen, setzen die Insertionslinien der oberflächlichen Fasern bis nahe an das Becken hin fort, so dass die tiefen Fasern der medialen Muskelportion ventral, die der lateralen Portion dorsal inseriren und zwar so, dass die Fasern des kurzen Bicepskopfes die der tieferen lateralen Portion vom Rücken her decken, während alle übrigen Fasern so am Oberschenkel sich befestigen, dass bis zur Insertion des nächst gelegenen Muskels überall eine Strecke des Knochens frei bleibt. Die Fasern des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* ziehen dicht an dem äussersten distalen Insertionspunkte des *Ileopsoas* entlang, um aber weiter medial am Oberschenkelbein zu enden (siehe Fig. 46). Die *Gaupp'sche* Theilung des Muskels in eine vom Beckenrande und eine in der Beckenhöhle entsprungene Portion ist nicht durchführbar. Die Bedeutung der von uns gegebenen Eintheilung wird sich bei Betrachtung des *M. glutaeus* ergeben.

b) *Rana fusca*.

Der wesentlichste Unterschied zwischen dieser Art und *Rana esculenta* besteht in der Verschiedenheit der Topographie, wie dies bei Gelegenheit der Beschreibung des *M. sartorius* und *triceps femoris* angegeben worden ist.

c) *Bufo vulgaris*.

Die distale Insertion geht weiter kniewärts als bei *Rana* und bildet auf der ventralen Seite mit der nur schmalen des *M. adductor magnus* eine grade Linie, so dass auch hier, wie auf der ganzen Strecke vom Hüftgelenk an der Oberschenkel nackt zu Tage liegt. Bei *Rana esculenta* ist das distale Ende des Oberschenkels dicht oberhalb des Gelenkes ganz von der Insertion des *M. adductor magnus* eingehüllt, bei *Rana fusca* bleibt ein feiner Spalt der ventralen Oberschenkelbeinfläche frei.

d) *Bufo calamita*.

Auch bei dieser Kröte geht die distale Insertion näher an's Knie heran, als bei *Rana*; das Bild auf der ventralen Oberschenkelfläche ist aber durch die verschiedene Topographie der benachbarten Muskeln total von dem bei *Bufo vulgaris* verschiedenen. Während bei *Rana esculenta* und *Rana fusca*, sowie bei *Bufo vulgaris* der *M. pectineus* stets weiter vom Knie mit seinem

distalen Insertionsende zurückblieb, als mit dem entsprechenden der *M. ileopsoas*: liegen bei *Bufo calamita* die distalen Endpunkte beider Muskeln fast in gleicher Höhe. Ausserdem greift der dorsale Kopf des *M. adductor magnus* bei *Bufo calamita* gar nicht mehr auf die ventrale Oberschenkelfläche über.

e) *Bufo aqua*.

Die distale Insertion verhält sich auf der ventralen Fläche des Oberschenkels mit Bezug auf die Topographie gegen den *M. pectineus* und *M. adductor magnus, caput dorsale* ähnlich wie bei *Rana esculenta*; doch deckt der *M. adductor magnus caput dorsale* den Knochen nicht so weit, als dass es wie bei *Rana esculenta* zur Berührung mit dem ventralen Kopfe des *M. adductor magnus* käme.

Somit sind die Species durch die Gruppierung und Lagerung dieses Muskels zu unterscheiden. Das Genus hat, wie eine Gegenüberstellung der Befunde bei den Kröten zeigt, kein bleibendes Kennzeichen. Die beiden Kröten *Bufo vulgaris* und *Bufo calamita* zeichnen sich vor *Rana fusca* und *Rana esculenta* durch die Länge des *M. ileopsoas* aus; *Bufo aqua* hat aber einen *M. ileopsoas*, der ebenso weit vom Knie zurückbleibt als bei den beiden untersuchten Fröschen.

f) *Pelobates fuscus*.

Die Lagerung und nachbarlichen Beziehungen des Muskels sind bei diesem Batrachier durchaus andere als bei den vorherbeschriebenen. Es könnte scheinen, als ob sich diese Art schroff und unvermittelt den anderen gegenüberstellte. Das ist aber nicht der Fall, wie sich aus einer vergleichenden Untersuchung des Nervenverlaufes unter Zuhülfenahme des Gesetzes vom Wachsthum der Muskeln darthun lässt.

Der Muskel entspringt im Becken wie bei den übrigen Anuren; der Verlauf seiner Fasern ist aber nicht wie bei *Rana* fast senkrecht aufsteigend bis zum ventralen Beckenrand, sondern von Anfang an stark lateral gerichtet.

Geht man den Verzweigungen des *N. eruralis* nach, so dringt der Nerv für den *M. ileopsoas* bei den vorhergeschilderten Anuren so auf der ventralen Fläche dicht am freien Beckenrande ein, dass er eine laterale von einer medialen Portion

trennt (vergl. Fig. 11 von *Rana fusca*). An der Eintrittsstelle in den Muskel gabelt sich der Nerv und die laterale Zinke versorgt die laterale Portion des Muskels und den *M. glutaeus* (vergl. Fig. 45). Bei *Pelobates* liegt der Nerv aber mit seiner Eintrittsstelle am lateralen Rande des Muskels und versorgt mit der lateralen Zinke seiner Gabelung an dieser Stelle ausser dem *M. glutaeus* noch einen Muskel, der, soweit meine Kenntnisse reichen, nur noch bei *Discoglossus* und *Bombinator* vorkommt.

Dafür fehlt nun diesen drei Batrachiern die laterale oberflächliche Partie des *M. ileopsoas*. Dies spricht sich darin aus, dass auf der dorsalen Seite die Fasern der Reihe nach sich inseriren, und dass nicht wie bei den übrigen Anuren in ungefähr halber Länge der Insertionslinie über die reihenweise erfolgende Insertion der tieferen Fasern sich auf einmal die Insertion längerer, oberflächlicher Fasern vorlegt.

Durch die Besonderheiten in der Lagerung des dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* und des sogenannten accessorischen Kopfes des *M. triceps femoris* wird die Topographie der distalen Insertion des *M. ileopsoas* ebenfalls bedeutend verändert.

Auf der ventralen Fläche (vergl. Fig. 18) reicht die distale Insertion des *M. pectineus* weiter kniewärts als die des *M. ileopsoas*. Der accessorische Kopf des *M. triceps* verdeckt nämlich den weiteren Verlauf des *M. ileopsoas*, der erst nach Entfernung dieses Tricepskopfes oder bei der Ansicht von der dorsalen Seite her gesehen werden kann.

Auf der dorsalen Seite stösst beckenwärts nicht wie bei den übrigen Anuren der kurze Kopf des *M. biceps* (vergl. Fig. 45) an die Insertion des *M. ileopsoas*; es lagert sich vielmehr die distale Insertion des vorhin schon genannten nur *Pelobates*, *Bombinator* und *Discoglossus* zukommenden Muskels dazwischen (vgl. Fig. 16). Erst da, wo dieser Muskel aufhört, berühren sich die Insertionen des *M. ileopsoas* und des kurzen Bicepskopfes.

Aber auch weiter kniewärts ist *Pelobates fuscus* von allen anderen Anuren, auch von *Discoglossus pictus*, verschieden.

Bei *Pelobates fuscus* geht der dorsale Kopf des *M. adductor magnus* in der Kniekehle zu Ende und das dorsale Ende des *M. ileopsoas* stösst an den accessorischen Kopf des *M. triceps femoris* (vergl. Fig. 16).

Unterhalb der Insertionen des kurzen Bicepskopfes und des

M. ileopsoas ist der Oberschenkel nackt wie bei den übrigen Anuren. Dann aber grenzt nicht der dorsale Kopf des M. adductor magnus an das distale Ende des M. ileopsoas (vergl. Fig. 46), sondern der accessorische Kopf des M. triceps femoris.

M. glutaesus.

Ex-iléo-trochantérien Dugès.

Glutaesus Ecker.

Iléofémoral antérieur sublime de Man.

Rotateur direct du fémur Perrin.

Iliacus externus Gaupp.

a) Rana esculenta.

Am Becken inserirt der M. glutaesus auf der lateralen Fläche der Ala ossis ilei. Die orale Grenze reicht bis an die anale Grenze des M. obliquus abdominis externus heran; der innere schräge Bauchmuskel zieht mit einwärts gerichtetem, distalen Bogenschenkel an ihm entlang. Der ventrale Rand des Muskels erreicht den ventralen Rand des Darmbeinflügels und wird in der Nähe des Darmbeinkörpers von der oberflächlichen, lateralen Parthie des M. ileopsoas bedeckt. Ungefähr in gleicher Höhe mit der Mitte des Muskelbauches entspringt einwärts vor seinem medialen Rande die gefaltete Sehne des M. rectus femoris anticus, der mit seinen Fasern einen Theil des M. glutaesus deckt. Dorsal ist der Muskel durch den freien Rand des Darmbeinflügels vom M. coccygeo-iliacus getrennt.

Die Faserung des Muskels ist im oralen Theil fächerförmig, im weiteren Verlauf doppelt gefiedert. Wo der Muskel von der Oberfläche verschwindet und sich zwischen M. ileopsoas und M. rectus femoris anticus auf der medialen Seite des Spaltes und dem M. vastus lateralis auf der lateralen Seite des Spaltes in die Tiefe senkt, zeigt er auf der Aussenfläche einen centralen Sehnen Spiegel, der von den Fasern zum Ansatz benutzt wird.

Die Sehne zieht dann unter dem kurzen Kopf des M. biceps hart am oralen Ende der Insertionslinie des M. ileopsoas weiter dorso-medial und endet unter dem Bauch des M. gemellus, dicht von der Sehne des M. obturatorius eine Strecke weiter medial ziehend, am Trochanter des Oberschenkelbeines (vergl. Fig. 45).

b) *Rana fusca*.

Verhält sich, soweit ich feststellen konnte, wie bei *Rana esculenta*; nur deckt der dorsale Rand den gleichnamigen Rand des Darmbeinflügels, der bei der ersten Art frei liegt.

c) *Bufo vulgaris*.

Das orale Ende des Muskels liegt nicht frei, sondern wird wegen der grösseren dorsalen Ausdehnung der Bauchmuskeln vom *M. obliquus abdominis externus* gedeckt; auch der *M. obliquus abdominis internus* geht der oralen Insertionsgrenze des *M. glutaeus* weiter dorsalwärts entlang, als bei *Rana*.

Der *M. rectus femoris anticus* entspringt in der Höhe des oralen Endes des *M. glutaeus*; der dorsale Rand des Darmbeinflügels wird vollständig von dem Muskelbauch des *glutaeus* verdeckt. Die Fasern des *M. coccygeo-iliaeus* divergieren von ihrem Ursprung am *Os coccygis* unter spitzerem Winkel nach beiden Seiten als bei *Rana* und kommen erst dem oralen Ende des *M. glutaeus* gegenüber zum Ansatz am Darmbeinflügel; während sie diesen bei *Rana* viel früher erreichen.

Die distale Sehne und ihre Insertion am Oberschenkel weichen nicht von dem bei *Rana* beschriebenen Verhalten ab.

d) *Bufo calamita*.

Bei dieser Kröte liegt die dorsale Fläche des Muskels noch weniger frei zu Tage als bei der vorigen. Bei *Bufo calamita* drängt sich aber im Gegensatz zu dem Verhalten bei *Bufo vulgaris* unter dem analen Rande des *M. obliquus abdominis externus* ein Muskelbündel des *M. obliquus abdominis internus* vor; demgemäss wird der *M. glutaeus* bei *Bufo calamita* dorsal nicht am Rande des *M. obliquus abdominis externus* wie bei *Bufo vulgaris* sichtbar, sondern erst am Rande des *M. obliquus abdominis internus*.

Die Fasern des *M. obliquus abdominis internus*, welche auf jene weit dorsal zurückgreifenden folgen, entspringen entlang der oralen Grenze des *M. glutaeus* und dann weiter im anal gerichteten einwärts am Darmbeinflügel zurückweichenden Bogen, so dass der innere schräge Bauchmuskel wie bei *Rana* und *Bufo vulgaris* mit seinem Beckenansatz auch bei *Bufo calamita* die von mir schon früher beschriebene Tasche¹⁾ bildet. Sie ist bei

1) D. Arch. Bd. 47. pag. 426.

Bufo calamita so gross, dass sie den grössten Theil des *M. glutaeus* deckt, während ihre Ausdehnung bei *Bufo vulgaris* geringer ist. Der dorsale Rand des Darmbeinflügels wird ganz vom Muskelbauch verhüllt.

Der *M. rectus femoris anticus* entspringt zwischen dem medialen Rand des *M. glutaeus* und der Insertion des *M. obliquus abdominis internus*, weiter distal als bei *Bufo vulgaris*. Die distale Sehne und ihr Ansatz am Oberschenkel verhalten sich wie bei *Bufo vulgaris*.

e) *Pelobates fuscus*.

Die Topographie des Muskels ist im Vergleich zu den vorhergehenden Arten ganz bedeutend verändert. Dorsal liegt der Muskel ganz frei, da die dorsalen Enden der Bauchmuskeln nicht bis an das orale Ende des *M. glutaeus* heranreichen (vergl. Fig. 38).

Der proximale Ansatz der Fasern ist dorsal soweit nach innen verschoben, dass der Muskel vom dorsalen Rande des *Os ilei* aus in's Becken versenkt ist und der Innenfläche des Darmbeinflügels anliegt. Die Fasern entspringen also nicht mehr von der lateralen, sondern von der medialen Fläche der *Ala ossis ilei*. Der distale Sehnenspiegel hat die gewöhnliche Form; auch weicht die Insertion am *Trochanter femoris* nicht von der bei den übrigen Anuren ab.

Bei *Discoglossus pictus* wird der *M. glutaeus* dorsal von den Bauchmuskeln bedeckt.

Von *Bombinator igneus*¹⁾ gab ich gelegentlich der Beschreibung der Bauchmuskeln schon an, dass der innere seitliche Bauchmuskel den *M. glutaeus* dorsal zum grossen Theil bedeckt und somit nicht ventral am *Os ilei* wie bei den übrigen Anuren entspringe.

Bei *Bombinator* und *Discoglossus* erwähnt *Perrin* unter der Beschreibung des *M. glutaeus*, es sei bei diesen beiden Batrachiern am äusseren Rande noch ein breites Muskelband vorhanden, das von der äusseren Fläche der gegen das Kreuzbein gerichteten Verlängerung des *Os ilei* entsprungen, sich am ersten Viertel der Diaphyse des Femur auf der Innenfläche unmittelbar oberhalb der Insertion des *Ecker'schen M. quadratus femoris* festhefte, und von keinem Autor bis dahin erwähnt worden sei.

Das Muskelband kommt auch bei *Pelobates fuscus* vor und

1) D. Arch. Bd. 47. pag. 427.

ist hier wie auch bei *Bombinator* und *Discoglossus* zu einem selbstständigen Muskel ausgebildet, den ich als *M. glutaenus accessorius* bezeichnen will.

M. glutaenus accessorius.

a) *Pelobates fuscus*.

Der *M. glutaenus accessorius* liegt bei *Pelobates fuscus* zwischen *M. rectus femoris anticus* und *M. glutaenus*.

Er ist am Becken (vergl. Fig. 18) auf der ventral gerichteten Fläche des Darmbeinflügels festgeheftet und reicht oral nicht so weit hinauf als der *M. glutaenus*. Der Muskel überschreitet lateral vom *M. ileopsoas* den Beckenkörper und heftet sich distal von der Sehne des *M. glutaenus* mit parallel geordneten Fasern zwischen der Insertion des kurzen Bicepskopfes und des *M. ileopsoas* an das Schenkelbein.

Der accessorische *M. glutaenus* entspricht dem oberflächlichen lateralen Theil des *M. ileopsoas* derjenigen Anuren, wo kein *M. glutaenus accessorius* sich findet. Die Nervenversorgung ist eine derartige, dass der *M. ileopsoas* und *glutaenus* eine Gruppe bilden, aus der im Laufe der Entwicklung sich verschieden gelagerte und an Zahl verschiedene Muskeln ausbilden konnten. Hier zeigt sich auch auf das Deutlichste, welche Bedeutung für das vergleichende Muskelstudium der genauen Kenntniss der intramuskulären Nervenverzweigung zukommt.

Der *N. cruralis* überschreitet den ventralen freien Beckenrand und tritt nicht weit davon in den *M. ileopsoas* ein und durch den *M. ileopsoas* hindurch in den *M. glutaenus accessorius* und *M. glutaenus*. Die intramuskuläre Nervenverzweigung ist bei dem vorzugsweise distal gerichteten, embryonalen Auswachsen im *M. ileopsoas* distal, die des *M. glutaenus* mit seinem hauptsächlich oral gerichteten Wachstum auch nach dieser, also der des *M. ileopsoas* entgegengesetzten Richtung entwickelt. Wo sich nun die laterale Portion des *M. ileopsoas* durch verstärktes Anwachsen in der Richtung des ursprünglichen *M. glutaenus* zu einem *M. glutaenus accessorius* entwickelt, bleibt zwar die Nerven Eintrittsstelle in der Lage constant; aber die im *M. ileopsoas* distal gerichtete Nervenverzweigung wird verkleinert und die

1) Vergl. d. Arch. Bd. 47. pag. 427 u. Fig. 2 auf Taf. 21.

oral gerichtete verlängert; es wiederholt sich also hier derselbe Process noch einmal, der zur Differenzirung des *M. glutaecus* und *M. ileopsoas* aus einer gemeinschaftlichen Anlage führte. Die vorzugsweise distal auswachsenden Muskelfasern bilden den *M. ileopsoas*; die vorzugsweise oral sich verlängernden Muskelfasern den *M. glutaecus* und *M. glutaecus accessorius*. Die Variation betrifft also die intramuseuläre Nervenstrecke, wie das im entwicklungsgeschichtlichen Theil noch weiter begründet werden soll.

b) *Bombinator igneus*.

Bei *Bombinator igneus* ist die Anordnung der als *M. glutaecus accessorius* zu bezeichnenden Muskulatur ganz verschieden von der bei *Pelobates*. Entfernt man den inneren seitlichen Bauchmuskel in der Beckengegend, so erscheint dorsal der *M. glutaecus accessorius*, auf der Aussenfläche des Darmbeinflügels den Ursprung des *M. glutaecus* bedeckend. Der accessorische Kopf umgreift den bei *Bombinator* relativ sehr mächtig entwickelten Darmbeinflügel (s. Anhang Nr. II) auf der dorsalen und ventralen Seite bis zur oralen Spitze. In halber Höhe der *Ala ossis ilei* liegt ventral vor dem *M. glutaecus accessorius* die Beckeninsertion des *M. rectus femoris anticus*. Hinter dem *M. rectus femoris anticus* beginnen die Fasern des *M. glutaecus* sich am lateralen Rande des Darmbeinflügels bis zum Körper des *Os ilei* festzuheften; sie greifen unter dem accessorischen Kopf auf die dorsale Darmbeinfläche über, erreichen aber oral nur eben die halbe Länge des Darmbeinflügels. Der *M. glutaecus* ist doppelt gefiedert, bedeutend schwächer und kaum halb so lang, als der parallelfaserige *M. glutaecus accessorius*.

Die schmale Endsehne des *M. glutaecus* endet wie bei den übrigen Anuren am Oberschenkel und wie bei *Pelobates* proximal von der breitgezogenen Insertion der Muskelfasern des *M. glutaecus accessorius*, die zwischen *M. ileopsoas* und kurzem Kopf des *M. biceps* am Oberschenkel zu Ende gehen.

Ohne weiteres kann man die bei *Pelobates* geschilderten Verhältnisse an *Bombinator igneus* nicht wiederfinden. Bei *Bombinator* ist der accessorische Kopf so mächtig entwickelt, dass er den Ursprung des eigentlichen *M. glutaecus* fast völlig bedeckt. Nur die relative Lage und die Art der distalen Insertionen beider Muskeln am Oberschenkel ist bei *Pelobates*, *Discoglossus* und

Bombinator dieselbe. Das Beckenende ist verschieden. Während nämlich bei *Pelobates fuscus* der *M. glutaeus* dorsal am Darmbeinflügel und der *M. glutaeus accessorius* ventral am Darmbeinflügel gelegen ist, liegt bei Bombinator der accessorische Kopf lateral zum Hauptkopf des *M. glutaeus*. Diese Deutung der Theile begründet sich ausser durch die Uebereinstimmung der distalen Insertionen noch durch die Gestalt der Muskeln. Der bei Bombinator als *M. glutaeus* bezeichnete Theil ist wie der *M. glutaeus* der übrigen Anuren doppelt gefiedert, der als accessorischer *Glutaeus* bezeichnete Muskel dagegen parallelfaserig wie der accessorische *M. glutaeus* bei *Pelobates*. Dass die Insertion am Darmbeinflügel nicht dieselbe ist, wie bei *Pelobates*, kann aus der Art des Muskelwachsthums beim Embryo erklärt werden und ist in Uebereinstimmung mit der von uns gemachten Annahme, der *M. glutaeus accessorius* entspreche der lateralen Muskelmasse des *M. ileopsoas*. Diese lateralen Muskelfasern des *M. ileopsoas* inseriren bei *Rana* und *Bufo* im Becken am *Os ilei*. Sobald sie variiren, werden sie bei Auswachsen im Embryo neue Ansatzstellen erreichen und sich an verschiedenen Stellen des Darmbeinflügels bei Bombinator und *Pelobates* fortsetzen können.

M. pyriformis.

Coccyfémoral Dugès.

Pyriformis Ecker.

Coccygofémoral de Man.

Coccy-fémoral Perrin.

a) *Rana fusca* (Fig. 1 u. 3).

Der Muskel entspringt seitlich am analen Ende des *Os coccygis*. Zwischen seinem oralen Rande und dem distalen Ursprung des *M. coccygeo-iliaeus* liegt ein kleiner Theil der Insertion des *M. levator ani* frei zu Tage, während die Hauptportion des *M. levator ani* unter dem *M. pectineus* verborgen sich an das *Os coccygis* befestigt. Anal grenzt der Muskel an den Ursprung des *M. sphineter ani* vom Zipfel des *Os coccygis*. Mit parallel zu einander geordneten Fasern zieht der *M. pyriformis* vom Becken aus so weiter, dass er an dem hinteren Lymphherzen vorbei in den Spalt zwischen *M. vastus lateralis* und *M. semimembranosus* hineingeräth, und ein wenig unter der Ober-

fläche des Schenkels vom *M. vastus lateralis* durch den langen und dann von diesem durch den kurzen Bicepskopf abgedrängt wird. Auf der Seite des *M. semimembranosus*, also auf der medialen, zieht der *M. pyramidalis* in der Tiefe dem *M. obturatorius*, dem *M. gemellus* und dem sich kniewärts anschließenden dorsalen Rande des *M. adductor magnus* und unter diesem am Knochen dem *M. adductor brevis* entlang. Von der Anheftungsstelle am Becken bis zu der am Oberschenkel nimmt der Muskel durch Entfaltung seiner Fasern an Breite zu, so dass die Insertionsleiste am Oberschenkel ziemlich langgezogen erscheint. Dabei erleidet der Muskel eine Drehung um 90° . Die äusseren Beckenfasern liegen am Oberschenkel gegen den lateralen Rand desselben gerichtet, die inneren Beckenfasern gegen den medialen Oberschenkelrand. Bei der Strecklage des Beines würden somit die Muskelfasern am Becken horizontal, am Oberschenkel dagegen sagittal verlaufen.

Die Insertionslinie am Oberschenkel erstreckt sich zwischen denen des kurzen Bicepskopfes auf der lateralen und des *M. gemellus* und *M. adductor brevis* auf der medialen Seite. Beckenwärts beginnen die Insertionen des *M. gemellus* und *M. biceps, caput breve* früher; kniewärts schneidet die des *M. adductor brevis* mit der des *M. pyramidalis* in gleicher Höhe ab; während die Insertionen des *M. biceps caput breve* und die dorsal übergreifende des *M. pectineus* noch eine Strecke kniewärts weiter ziehen.

b) *Rana esculenta hungarica*.

Die Oberschenkelinsertion verhält sich mit Bezug auf ihre Lage zu der des kurzen Bicepskopfes auf der einen, des *M. gemellus*, *adductor brevis* und *pectineus* auf der anderen Seite verschieden gegen die für *Rana fusca* geltende Topographie.

Die Insertion des *M. adductor brevis* schliesst distal in gleicher Höhe mit der des kurzen Bicepskopfes ab. Der distale Rand des *M. pyramidalis* bleibt somit entfernter vom distalen Rande der Insertion des *M. adductor brevis*; setzt sich aber auch absolut genommen mehr beckenwärts am Oberschenkel fest als bei *Rana fusca*. Der *M. pectineus* greift nicht auf die dorsale Schenkelfläche über, wie dies für *Rana fusca* gilt.

c) *Bufo vulgaris*.

Der distale Rand der Insertion am Oberschenkel liegt etwas über der Mitte der dorsal sichtbaren Insertion des *M. adductor brevis*. Der distale Rand des kurzen Bicepskopfes geht mehr beckenwärts als der des *M. adductor brevis* an den Oberschenkel; der *M. pectineus* setzt dorsal die Insertionslinie des *M. adductor brevis* noch eine Strecke weit kniewärts fort.

d) *Bufo calamita*.

Die distalen Ränder des *M. biceps caput breve* und des *M. adductor brevis* liegen in gleicher Höhe; der des *M. pyramidalis* an der Grenze des mittleren und distalen Drittels der dorsal sichtbaren Insertion des *M. adductor brevis*.

e) *Pelobates fuscus*.

Der *M. pyriformis* fehlt dieser Art.

Die Insertionsverhältnisse am Oberschenkel sind also für jede Species verschieden, indem die in der Insertionslinie zusammenstossenden *M. biceps cap. breve*, *M. gemellus*, *M. adductor brevis*, *pectineus* und *pyriformis* ihre gegenseitige und absolute Lage variiren.

M. pectineus.

Sous-pubi-fémoral Dugès.

Pectineus Ecker.

Puboischiofémoral interne antérieur de Man.

Nach Gaupp beginnt der Muskel in der Nähe der Spina ventralis¹⁾ pelvis bis in die Nähe des Os ischii, ohne es zu erreichen und inserirt an der Crista femoris bis fast zur Mitte des Knochens.

Perrin fasst den Muskel mit dem Ecker'schen *M. adductor brevis* zusammen; die Variation der Ansatzpunkte am Oberschenkel ist nicht berücksichtigt. Nach meinen Untersuchungen verhält sich der Muskel folgendermaassen bei

a) *Rana esculenta*.

Die Beckeninsertion erstreckt sich von der Spina anterior pelvis bis zur Mitte des Restknorpels und inserirt an der Crista femoris, distal von der Hüftgelenkkapsel beginnend, ohne jedoch

1) anterior (Gaupp).

die halbe Länge des Oberschenkelknochens zu überschreiten. Folgt man dem proximal, nahe dem lateralen Rande eintretenden Nerven, so kann man den Muskel in eine schmalere laterale und eine breitere mediale Portion zerlegen. Die mediale Portion grenzt an den *M. adductor brevis*, die laterale am Becken an den *M. ileopsoas*, von dem sie im weiteren Verlauf durch den *M. vastus medius* abgedrängt wird; noch weiter distal liegt ein breiter Streifen des Knochens nackt zwischen der Insertion des *M. pectineus* und *ileopsoas* am Oberschenkel.

b) *Rana fusca* (Fig. 11).

Die Insertion am Oberschenkel greift dorsal weiter über als bei der vorigen Species und überragt distal die des *M. adductor brevis*.

c) *Bufo vulgaris*.

Die Schenkelinsertion ragt in die distale Hälfte des Oberschenkels hinein und lagert sich wie bei *Rana fusca* auf der ventralen Seite distal vor die Insertion des *M. adductor brevis*.

d) *Bufo calamita*.

Die Schenkelinsertion reicht bis in die Nähe des Kniegelenks herab. Die Insertion der Muskelfasern alterniert nicht allein wie bei den vorigen Arten mit den Fasern des *M. adductor brevis*, sondern auch mit solchen des ventralen Kopfes vom *M. adductor magnus*; so dass auf der ventralen ebenso wenig, als auf der dorsalen Seite zwischen den Insertionen dieser drei Muskeln der Knochen eine Strecke weit nackt liegt, wie es sich in aufsteigendem Grade bei *Bufo vulgaris*, *Rana fusca* und *Rana esculenta* findet.

Die relative Lage des *M. pectineus* zum *M. adductor longus* und *M. sartorius* ist gelegentlich der Beschreibung dieser Muskeln und in der Tabelle (Nr. I des Anhangs) berücksichtigt.

Es gibt somit auch in der Ausgestaltung dieses Muskels für die Species charakteristische Unterschiede. Die angeführten Beispiele mögen hierfür genügen.

M. adductor brevis.

Puboischiofémoral interne postérieur de Man.

Die älteren Darstellungen des ventralen Oberflächenbildes vom

Oberschenkel der anuren Batrachier sind mit Bezug auf die Lage des *M. adductor brevis* ungenau. Zwischen *M. sartorius* und dem ihm zugewandten Rande des *M. adductor magnus* wird ein mit der Basis dem Becken zugewandtes Dreieck gebildet, dessen Inhalt nach der Angabe der Autoren der *M. pectineus* ist. In diesem Dreieck liegt aber medial der freie Rand des *M. adductor brevis* und erst lateral von diesem der *M. pectineus*. Bei *Rana fusca* tritt der *M. adductor brevis* in geringerer Ausdehnung zu Tage, als bei *Rana esculenta*.

Auch die Insertionen am Oberschenkelbein sind variabel und bieten mit den gleichzeitig variirenden Insertionen der benachbarten kurzen Muskeln ein für jede Species typisches Bild dar. Für einige Arten ist hierauf schon bei der Beschreibung des *M. pyriformis* eingegangen worden.

Gaupp hat die Muskelmasse in der Nähe des Hüftgelenks, die unter einer oberflächlichen in einer zweiten Schicht gelegen ist, in anderer Weise als seine Vorgänger abgegrenzt.

Perrin fasst den Ecker'schen *M. pectineus* und *M. adductor brevis* in einen Muskel zusammen, was der Innervation und dem Bau der Muskeln nach unzulässig erscheinen muss. Von dem Ecker'schen *M. adductor brevis* gliedert de Man den *M. ischiofemoral profund* ab, einen Muskel, der von Gaupp als *M. gemellus* bezeichnet worden ist.

Ohne Weiteres kann man nach dem Vorgange de Man's neben dem Ecker'schen *M. pectineus*, der vom *N. cruralis* versorgt wird, noch den dorsal gelegenen *M. ischiofemoral profund* (de Man), [*M. gemellus* (Gaupp)] aus der Masse des Ecker'schen *M. adductor brevis* als besonderes Muskelindividuum darstellen. Der *M. gemellus* ist auch durch seine Nervenversorgung als besonderer Muskel gekennzeichnet. Denn er empfängt aus einem ihm und dem *M. obturatorius* (Ecker) gemeinsamen Stämmchen von der Innenfläche her seine Nerven. *M. obturatorius* (Ecker) ist in der dritten Schicht gelegen. Die von Gaupp als *M. quadratus femoris* und *M. obturator externus* im *M. adductor brevis* (N.) unterschiedenen Muskeln finden sich in der zweiten Schicht und erhalten mit dem *M. adductor magnus* gemeinschaftlich ihre Nerven, die von der Aussenfläche in sie und von der Innenfläche in den *M. adductor magnus* eindringen. Man würde somit den *M. gemellus* (Gaupp) und *M. obturatorius*

(Ecker) als eine zusammengehörige Muskelgruppe und die Gaupp'schen *M. quadratus femoris*, *M. obturator externus* und den *M. adductor magnus* als eine zweite zusammengehörige, von der ersten wohl geschiedene Gruppe betrachten können. Der *M. gemellus* (Gaupp) lässt sich der Fläche nach und an seinen Rändern als ein besonderer Muskel darstellen; das Bindegewebe ist da, wie dies bei wohlbegrenzten Muskeln der Fall ist, locker und leicht trennbar.

Dagegen wird die Zerlegung des von de Man als *M. puboischio-fémoral interne postérieur* bezeichneten Muskels in den von Gaupp unterschiedenen *M. quadratus femoris* und *M. obturator externus* in manchen Fällen schwierig. Die Muskulatur ist wohl der Fläche nach und an den Rändern ihrer Gesamtmasse deutlich isolirt, nicht aber in ihrer Substanz ohne Weiteres in zwei Muskeln zerlegbar. Will man mit Gaupp die Einsenkungsstelle der Sehne des ventralen Semitendinosuskopfes als Führungslinie benutzen, so stellt sich dem entgegen, dass auch Fasern von dem Gaupp'schen *M. quadratus* zum *M. obturator externus* (Gaupp) hinüberziehen, und dass weiter Theile des *M. obturator externus* (Gaupp), und zwar die dem Spalt anliegenden in manchen Exemplaren eine zum *M. quadratus femoris* (Gaupp) symmetrische spitze Insertion am Oberschenkel zeigen, während die ventrale Portion des *M. obturator externus* (Gaupp) in langer Linie inserirt und weit über die Insertionsgrenze der dorsalen Portion und des *M. quadratus femoris* (Gaupp) kniewärts sich hinaus erstreckt.

Der Gaupp'sche *M. quadratus femoris* bekommt, wie der Autor ganz zutreffend hervorhebt, ein eignes Nervenstämmchen und der *M. obturator externus* ein anderes. Dieses aber gabelt sich, wie ich hinzufügen möchte, makroskopisch in einen Zweig für die dorsale Portion des Gaupp'schen *M. obturator externus* und ein anderes für die ventrale Portion desselben Muskels.

In anderen Fällen ist die anatomische Trennung der Muskeln im Gaupp'schen Sinne leichter, so dass bei Erwägung aller in Betracht kommenden Momente man der Eintheilung, wie sie Gaupp geschaffen hat, zwar zustimmen kann. Mit gleichem Recht aber dann auch den *M. obturatorius* (Ecker) in drei Muskeln zerlegen könnte, da die einzelnen Abschnitte desselben gesonderte Nervenzweige erhalten und in ihrer Wirkung offenbar

verschieden sind. Eine Entscheidung würde erst mit Sicherheit durch die Reizung der betreffenden Nerven möglich sein. Da müsste sich zeigen, ob die für die Muskelabschnitte getrennten Nerven den ganzen Muskel oder nur einzelne Theile zur Contraction bringen können. Bis dahin ziehe ich vor, den *M. quadratus femoris* und *M. obturator externus* Gaupp, wie de Man als einen einheitlichen Muskel zu bezeichnen und *M. adductor brevis* zu benennen. Die Schwierigkeit der sicheren Trennung beruht darin, dass der dorsale Theil des Gaupp'schen *M. obturator externus* mit dem *M. quadratus* desselben Autors gleiche Wirkung und verschiedene von dem Rest des Gaupp'schen *M. obturator* haben muss.

Die Einlagerung der Sehne des *M. semitendinosus*, *cap. ventrale* in den *M. adductor brevis* kann an und für sich keinen Grund abgeben, den Muskel in zwei selbstständige Muskeln abzugrenzen. Etwas Aehnliches findet sich beim Menschen in dem Verhalten des *M. biventer* zum *M. stylohyoideus*. Der *M. stylohyoideus* bleibt dennoch ein einheitlicher Muskel, ob auch sein Zungenbeinende vom *M. biventer* gespalten wird. Mir scheint die Unsicherheit in der Abgrenzung des de Man'schen Restmuskels in der zweiten Schicht am Hüftgelenk dadurch bedingt zu sein, dass der Muskel sich in einem Uebergangstadium befindet. Man kann den *M. sartorio-semitendinosus* der Knoblauchkröte auch nicht in die drei Componenten trennen, obschon die Weiterentwicklung bei anderen Thieren derselben Gruppe die Trennung mehr oder weniger deutlich vollzogen hat.

Bei *Bufo vulgaris* ist die Trennung in die beiden Gaupp'schen Muskeln leichter als bei *Rana*.

a) *Rana fusca*.

Unterhalb der Fasern des *M. adductor brevis*, die am Becken sich festsetzen, sind Fasern gelegen, die von der Kuppe der Hüftgelenkpfanne ausgehen und sowohl seitlich vom Spalt, der durch die eingelagerte Sehne des ventralen Semitendinosuskopfes gebildet wird, als unter diesem selbst sich finden. Die Insertion dieser Fasern folgt bald der Richtung der ventral vom Spalt gelegenen Portion, bald dem Zuge der dorsalen Portion des *M. adductor brevis*.

b) *Rana esculenta*.

In manchen Fällen gelingt die Trennung der Muskulatur im Gaupp'schen Sinne; in den meisten aber nicht, da Fasern

von einer Portion schräg über den Spalt hin zur andern ziehen. Verstärkungsbündel von der Kapsel des Hüftgelenkes habe ich bei dieser Art nicht gefunden; wohl war das Bindegewebe zwischen der Kapsel und dem ihr direct aufliegenden Theile des Muskels fester als zwischen unserm Muskel und dem weiter proximal unter ihm gelegenen *M. obturatorius*.

c) *Bombinator igneus*.

Der *M. adductor brevis* ist noch nicht durch die Einlagerung der Sehne des ventralen Semitendinosuskopfes gespalten; da die Sehne den *M. adductor magnus* noch nicht einmal durchdrungen hat. Eine Trennung zweier Köpfe gelingt nicht.

Da bei *Bombinator igneus* noch kein *M. sartorius* am Becken inserirt, so wird das von dem *M. sartorius* und *M. adductor magnus* bei *Bufo* und *Rana* gebildete kleine Dreieck bei ihm vom *M. adductor longus* und *M. adductor magnus* gebildet. Der *M. pectineus* liegt breit, der *M. adductor brevis* nur mit schmalen Rande in diesem Dreieck frei zu Tage.

Folgt man den dorsalen Oberschenkelinsertionen der hier in Frage kommenden Muskeln distal vom *Gemellus* aus, so liegen lateral der Reihe nach die Insertion des *M. adductor brevis*, die des *M. pectineus* und im Anschluss daran die des *M. adductor longus* bis zum Knie hin; medial die Insertion des *M. pyriformis*, des kurzen Bicepskopfes, des *M. ileopsoas*. Distal von der Insertion des kurzen Bicepskopfes entfernen sich die Insertionen des *M. ileopsoas* auf der einen Seite von denen des *M. adductor brevis*, *pectineus* und *adductor longus*, so dass ein distal breiteres langgezogenes Viereck nackten Knochens zwischen diesen Insertionen und der sich kniewärts anschliessenden Insertion des *M. adductor magnus* einschleibt (vergl. oben p. 443).

Die Sehne des *M. adductor longus* ist demgemäss bei *Bombinator* am Knochen, bei *Rana esculenta* auf dem bei dieser Art mächtiger entwickelten *M. adductor magnus* befestigt.

***M. gemellus*, Gaupp.**

Ischiofémoral profond de Man.

a) *Rana esculenta*.

Der Muskel inserirt proximal am *Os ischii* von der Stelle beginnend, wo der *M. adductor magnus* dorsal mit seiner Insertion beginnt, so dass der *Adductor magnus* den *M. gemellus* frei

lässt, während der ventralwärts an den Gemellus sich anschliessende *M. adductor brevis* vom *M. adductor magnus* bedeckt wird.

Auf dem *M. gemellus* liegt der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* und, wo der *M. semitendinosus* den Gemellus nicht selbst deckt, der *M. semimembranosus*.

Die *Spina pelvis dorsalis*¹⁾ erreicht der *M. gemellus* mit seiner Beckeninsertion nicht, so dass unter dem dem *Pyriformis* zugewandten Rande des *M. gemellus* ein Theil des *M. obturatorius* frei hervortritt.

Im Verlauf des Muskels tritt eine Drehung der Fasern ein; daher liegt die Insertion am Oberschenkel dicht unter dessen Kopfe nicht in einer Querebene des Thieres wie die Beckeninsertion, sondern in einer Sagittalebene. Die Muskelfasern drängen sich zusammen. Auf der dem *M. adductor brevis* zugewandten Seite hat die distale Insertion einen kurzen Sehenspiegel; ihr proximaler Rand stellt den tiefsten Punkt eines beckenwärts offenen Winkels dar, dessen lateraler Schenkel von der langgezogenen Beckeninsertion des *M. adductor brevis*, dessen medialer Schenkel von den gleichfalls beckenwärts ansteigenden proximalen Insertionen des *M. pyriformis* und *M. biceps*, *caput breve* gebildet wird.

Der distale Rand der Insertion des *M. gemellus* am Oberschenkel wird von der Insertion des *M. pyriformis* und *M. adductor brevis* überragt.

b) *Rana fusca*.

Der mediale Rand des Muskels schliesst wieder mit dem freien Rande des in einer höher gelegenen Schicht *M. adductor magnus* ab; der laterale lässt den in der tiefsten Schicht befindlichen *M. obturatorius* zum Theil frei. Von *Rana esculenta* unterscheidet sich *Rana fusca* im wesentlichen durch die Topographie des *M. gemellus* zur Sehne des dorsalen *Semitendinosus* kopfes, die bei *Rana fusca* weiter lateral verschoben ist.

Der proximale Rand der Insertion des Muskels am Oberschenkel schliesst in gleicher Höhe mit dem gleichnamigen Rande der Insertion des kurzen *Biceps* kopfes ab. Die Insertion des *M. pyriformis* beginnt erst zwischen der des *M. gemellus* und *M. biceps caput breve* in halber Länge der Insertion des *M. gemellus* und überragt dementsprechend den distalen Rand desselben bedeutender als bei *Rana fusca*.

1) posterior (Gaupp).

M. obturatorius.

Ischiopubifémoral Dugès.

Obturatorius Ecker.

Ileoischiopubifémoral de Man.

Rotateur inverse du fémur Perrin.

M. obturator internus Gaupp.

Der M. obturatorius liegt den vereinigten Beckenknochen an und stellt die tiefste Muskelschicht dar, die in ununterbrochener Folge am Becken inserirt, wo in den höheren Schichten der M. pectineus, adductor brevis und gemellus gelegen sind. Aber wie auf der dorsalen Oberschenkelfläche der Muskel unter dem M. gemellus eine Strecke weit frei bleibt, so blickt ventral bei *Rana esculenta* ein schmaler Streif unter dem medialen Rande des M. pectineus hervor. Bei *Rana fusca* deckt der M. pectineus den ventralen Rand des M. obturatorius vollständig.

Die Fasern convergiren stark nach einer breiten distalen Sehne, die auf der ventralen Seite frei über das Hüftgelenk hinzieht, auf der dorsalen Fläche aber breit am Oberschenkelkopf sich befestigt, proximal von der Insertion des M. glutaeus und durch eine grubige Vertiefung von dem Trochanter getrennt, den die Sehne des M. glutaeus zum Ansatz wählt.

Die Muskelfasern sind gegen die Sehne so abgesetzt, dass man eine ventrale, eine mittlere und eine dorsale Portion des Muskels darstellen kann; über die ventrale Portion zieht vom Hüftgelenk zum Becken ein breites Band hinweg.

Dieser Trennung der Faserung entspricht auch die Dreitheilung des zum Muskel gelangenden Nerven.

Der Plexus lumbosacralis von *Rana fusca*.

Die Nerven der hinteren Extremität stammen aus dem Nervus spinalis VIII, IX, X und XI.

Der achte Rückenmarksnerv giebt den N. ileohypogastricus ab, der beim Genus *Rana* oral vom M. cutaneus dorsi, bei den übrigen Anuren aber, die des M. cutaneus dorsi entbehren, mit dem folgenden Ast, dem Nervus cruralis zugleich die Bauchhöhle verlässt. Vor der Abgabe des N. cruralis geht der achte mit dem neunten Rückenmarksnerv eine Anastomose ein, die entweder Fasern vom achten allein in den neunten überführt, oder

einen auch makroskopisch nachweisbaren Faseraustausch zwischen den beiden Nervenstämmen besorgt. (Vergl. hierzu Gaupp Nerven-system des Frosches pag. 192.) Bei *Rana* verläuft der *N. cruralis caudal* vom *M. cutaneus dorsi*. Sein erster lateral und im Septum inguinale zur Haut verlaufender Zweig ist der *Ramus cutaneus femoris lateralis*. Der Nerv versorgt die ventrale und laterale Partie der Oberschenkelhaut, indem von dem Hauptstämmchen gewöhnlich vier, in langmaschigen Längszügen weiter verzweigte Nerven abgehen. Die Nerven bilden Plexus. Sie tauschen unter einander und mit den benachbarten Hautnerven Fasern aus, wie man das an Präparaten, die mit Essigsäure macerirt und mit Osmiumsäure geschwärzt wurden in überzeugender Weise darthun kann¹⁾. Der Rest des *N. cruralis* ist Muskelnerv für den *M. rectus femoris anticus*, den *M. ileopsoas*, *M. glutaenus*, *M. pectineus* und *M. adductor longus*.

Von dem gemeinschaftlichen Stämmchen²⁾ geht zuerst der Nerv für den *M. rectus femoris anticus* ab; dann folgt der Nerv für den *M. ileopsoas*, der sich spaltend die einzelnen Portionen des Muskels und mit einem durchbohrenden Aste den *M. glutaenus* versorgt. Die Eintrittsstelle des Nerven liegt bei dem *M. rectus femoris anticus* auf der Innenfläche nahe dem proximalen Ende; beim *M. ileopsoas* nahe dem lateralen Rande des Muskels auf der Aussenfläche dicht am Eingang zum Becken; beim *M. glutaenus* am distalen Ende auf der Aussenfläche.

Der Rest des Nerven gabelt sich in zwei weiter zerfallende Aeste für den *M. pectineus* und *M. adductor longus*. Auch hier liegen die Nerveneintrittstellen nahe dem Beckenende der Muskeln. In den *M. adductor longus* treten die Nerven von der Unterfläche ein; in den *M. pectineus* vom lateralen Rande der Aussenfläche her. Den *M. pectineus* muss man aufklappen, um der im Innern des Muskels gelegenen Nervenverzweigungen ansichtig zu werden. Der Hauptzug der intramuskulären Nerven geht bei den vom *N. cruralis* versorgten Muskeln distal; nur beim *M. glutaenus* ist die intramuskuläre Nervenverzweigung von der Eintrittsstelle des Nerven aus proximal gerichtet. Alles dies ist in Uebereinstimmung mit der Entwicklung der betreffenden Muskeln, die der Lage und dem Verlauf der Nerven nach in zwei Gruppen sich theilen. In die erste gehören der *M. ileopsoas*, *glutaenus* und *rectus femoris anticus*; in die zweite der *M. pectineus* und *adductor longus*.

1) Fig. 19. 2) Fig. 11.

Der Nervus ischiadicus tritt am dorsalen Rande der Beckenknochen aus und setzt sich für gewöhnlich aus dem VIII., IX. und X., zuweilen unter makroskopischer Bethheiligung des XI. Rückenmarksnerven zusammen.

Die Verzweigungen des Nervus ischiadicus bei *Rana esculenta* stellt J. G. de Man in folgender Weise dar:

I. Nerv für den M. pyramidalis und die Haut.

II. 1 Nerv für den M. obturatorius (Ecker) und den von Ecker nicht beschriebenen „Ischiofemoral profund“ (Gemellus Gaupp).

2. Nerv zu dem M. adductor magnus und dem de Man'schen M. adductor brevis.

3. Nerv zum M. semimembranosus.

4. Nerv a) zum vorderen Kopf des M. semitendinosus.
b) zum M. sartorius.

5. Nerv a) zum hinteren Kopf des M. semitendinosus.
b) zum M. gracilis.

c) zur Haut, nachdem der Nerv den M. cutaneus femoris versorgt hat.

III. 1 a) zum M. vastus lateralis.

b) zum M. vastus medialis.

2 zum langen Kopf des M. biceps.

3 zum Ecker'schen M. quadratus femoris und kurzen Kopf des M. biceps.

Nach Gaupp versorgt der N. ischiadicus vierzehn Muskeln in sieben Gruppen.

Die erste umfasst den M. piriformis; die zweite den M. gemellus und obturator internus; die dritte die drei Köpfe des M. adductor magnus, quadratus femoris und obturator externus; die vierte den ventralen Kopf des M. semitendinosus und nochmals den ventralen Kopf des M. adductor magnus, den Musculus sartorius. Die fünfte Gruppe bilden der dorsale Kopf des M. semitendinosus, der M. gracilis major, der M. gracilis minor und M. semimembranosus. In der sechsten Gruppe steht der M. ileofemoralis allein, die siebente umfasst den M. glutaeus magnus und den M. cruralis.

Der Nervus cruralis versorgt nach Gaupp fünf Muskeln: den M. tensor fasciae latae, den M. iliacus internus und externus, den M. adductor longus und den M. pectineus.

Die folgende nach meinen Präparaten entworfene Schilderung des N. ischiadicus weicht im Grossen und Ganzen nicht

von der meiner Vorgänger ab. Nur die Innervationsverhältnisse des *M. cutaneus femoris* verhalten sich anders; mit Bezug hierauf habe ich die richtigen Beobachtungen May's erweitern können.

Zur Freilegung des *Nervus ischiadicus* am Oberschenkel entfernt man den *M. pyriformis*, den man von seiner Anheftung am analen Ende des *Os coccygeum* ablöst. Der Nerv tritt unter dem analen Rande des *M. coccygeo-iliacus*, medial der Mastdarmmuskulatur, lateral dem *M. ileopsoas* anliegend hervor; über den freien Beckenrand hinziehend liegt er dann zwischen *M. vastus lateralis* und dem distalen Ende des *M. pyriformis*. Nach seinem Austritt aus dem Becken ruht der Nerv dem Ursprung des *M. biceps* auf und geräth, indem er über diesen hinweg sich mehr medial wendet, an der Grenze des oberen und mittleren Drittels des Oberschenkels zwischen den langen Kopf des *M. biceps* und den *M. semimembranosus*. Auf diesem Wege lagerte der Nerv, vom Becken aus gerechnet, zuerst der Sehne des langen Bicepskopfes, dann dem kurzen Bicepskopfe auf. Geht der *M. pyramidalis* am Oberschenkel zu Ende, so verlässt der Nerv den kurzen Bicepskopf und liegt weiter distalwärts auf dem *M. adductor magnus*. Schlägt sich dann der *M. adductor magnus* von der dorsalen Seite des Schenkels lateralwärts, so gabelt sich am distalen Rande des Muskels der Nerv in seine zwei Endäste, von denen der eine, der *N. peroneus*, unter der Sehne des *M. biceps* sich lateral wendet; der andere, *N. tibialis*, am lateralen Rande des *M. semimembranosus* mehr medial und in die Tiefe rückt. Die *Arteria ischiadica* liegt dorsal zum Nerven.

Der Nerv *ischiadicus* beschreibt somit in seinem Verlauf am Oberschenkel einen flachen, mit seiner Convexität ventral gerichteten Bogen, am Becken gedeckt vom *M. pyriformis* und von aussen zugänglich zwischen *M. vastus lateralis* und *M. pyriformis*. Wenn auch der Nerv dem *M. biceps* angelagert bleibt und im weiteren Verlauf am Oberschenkel sogar unter ihn geräth und von ihm bedeckt wird, so ändert sich der Zugang zum Nerven von aussen her, sobald der *M. pyriformis* in die Tiefe zwischen *M. vastus lateralis* und *M. semimembranosus* sich senkt. Denn der *M. biceps* verschwindet bei *Rana fusca* und *Rana esculenta* von der Aussenfläche beckenwärts von der Grenze des proximalen und mittleren Drittels des Oberschenkels. Während

er vom Knie an zwischen *M. semimembranosus* und *M. vastus lateralis* frei zu Tage lag, stossen etwa in der Höhe des dorsalen Randes der *Inscriptio tendinea* vom *M. semimembranosus* dieser Muskel und der *M. vastus lateralis* aneinander. Den Nerv findet man aber am Knie zwischen *M. biceps* und *M. semimembranosus* in der Tiefe der Muskelfurche ein wenig lateralwärts unter den Muskelbauch des *M. biceps caput longum* verlagert. Weiter beckenwärts, distal vom *M. pyriformis*, kommt man auf den Nerven, wenn man zwischen *M. vastus lateralis* und *M. semimembranosus* eindringt.

Bei Kröten: *Bufo vulgaris*, *Bufo viridis*, *Bufo calamita* bleibt der *M. biceps caput longum* bis fast an das Becken vom Knie aus breit an der Oberfläche sichtbar. Um den *N. ischiadicus* zu finden, schneidet man der ganzen Länge nach gleichmässig am medialen Rande des *M. biceps* ein. Der Nerv liegt bei den Kröten auch nicht wie bei *Rana* unter dem *M. biceps caput longum* versteckt.

Da Gaupp eine meist zutreffende Benennung der einzelnen Aeste und Zweige des Nerven gegeben hat, so werde ich mich ihm im Allgemeinen anschliessen und an geeigneter Stelle die Ergänzungen über Lagerung der Nerven, Eintritt in die Muskeln und intramuskuläre Verzweigung, wie es für unsere Zwecke nöthig ist, hinzuzufügen (Fig. 1, 3, 4).

1. Hat man das proximale Ende des *M. pyriformis* abgetragen, so erscheint dicht unter dem *Os coccygeum* der erste Ast des *Nervus ischiadicus*, der zu Oberschenkelmuskeln und Oberschenkelhaut gelangt. Der Nerv tritt dorsal aus dem Stamme des *N. ischiadicus* hervor; giebt den *Ramus cutaneus femoris dorsalis* und einen Zweig zum *M. pyriformis* ab.

Der *M. pyriformis* hat an seinem analen Ende eine äussere und innere Fläche, einen oralen und analen Rand. Im weiteren Verlauf dreht sich der Muskel, so dass seine äussere Fläche am Oberschenkel sich lateral stellt, seine innere Fläche dagegen medial. Der Nerv geht nun fast an der Grenze des proximalen und mittleren Drittels des Muskels vom oralen Rande her, sich proximal und distal gabelnd, in die Muskelsubstanz ein und ist von aussen her nicht sichtbar.

Der *N. cutaneus femoris dorsalis* geht unter dem *M. pyriformis* her; in manchen Exemplaren ein Zweig desselben aber auch

über den Muskel. Der unter dem *M. pyriformis* zur Haut gehende Nerv theilt sich in zwei Hauptzweige, deren Verästelung und Anastomosenbildung in Fig. 20 dargestellt ist.

2. Der zweite Nerv, für den *M. gemellus* und *obturatorius* bestimmt, geht vom medialen Rande des *N. ischiadicus* ab, wo dieser eben über den Beckenrand hinweg zum Oberschenkel hinzieht.

Der Nerv wird am lateralen Rande des *M. semimembranosus* in der Beckengegend am Oberschenkel sichtbar, liegt zuerst dem *M. obturator* frei auf, gabelt sich in einen Zweig für diesen Muskel und den *M. gemellus* und wird bald von dem *M. gemellus* verdeckt, dessen freien Rand sichtbar wird, sobald man den *M. semimembranosus* ein wenig medialwärts verschiebt.

In den *M. gemellus* tritt der Nerv von der Innenfläche nahe dem distalen Ende gegabelt ein und verzweigt sich proximalwärts. Der Nerv für den *M. obturatorius* liegt am distalen Rande auf der Aussenfläche des Muskels und giebt auf seinem Wege einzelne Aeste in den breiten Muskel ab, die sich proximalwärts verzweigen.

Es kommt gelegentlich vor, dass der Nerv von der medialen Seite des folgenden abgegeben wird, während für gewöhnlich, wie die Autoren dies auch beschreiben, ein kleiner Zwischenraum zwischen beiden sich findet.

3. Dann ist der dritte Ast, *Ramus profundus dorsalis* (posterior Gaupp) ein wenig mehr dorsal, als der zweite Ast entsprungen; aber wie dieser ebenfalls medial gerichtet. Der dritte Ast übertrifft die beiden vorigen an Stärke. Zu seiner weiteren Verfolgung muss die Becken- und Knieinsertion des *M. semimembranosus* abgelöst und der Muskel medialwärts so umgeklappt werden, dass seine Innenfläche sich dem Untersuchenden zuwendet.

Der Ast wird von der Innenfläche des *M. pyriformis* bedeckt, zieht schräg medial und kniewärts und theilt sich fast genau an der Grenze des *M. gemellus* gegen den *M. adductor brevis* in den *Ramus descendens communis* und *Ramus adductorius*.

3a. Der *Ramus descendens communis* läuft über den dorsalen Rand des *M. adductor magnus* und zieht zwischen *M. semitendinosus, caput dorsale* und *M. semimembranosus* kniewärts. Der Nerv ist Muskel- und Hautnerv zugleich. Der Reihe nach werden von ihm versorgt zuerst der *M. semimembranosus*.

Der Nerv tritt an den Muskel auf der Unterfläche heran;

gabelt sich in zwei Zweige, von denen der stärkere sich nochmals spaltet. Der ungetheilte Zweig ist für die ungetheilte Muskelportion, der gespaltene für die von der *Inscriptio tendinea* durchsetzte Portion des Muskels bestimmt. Nach der Spaltung ziehen die Nerven bis an den Zwischenraum von ungetheilter und getheilter Muskelmasse. Zwei Zweige gehen in der Höhe des dorsalen Endes der *Inscriptio tendinea* zu den von ihnen versorgten Muskelabtheilungen. Der dritte, für den distal von der *Inscriptio tendinea* gelegenen Theil des Muskels bestimmte Nervenzweig, läuft auf der Innenfläche der ungetheilten Muskelportion eine Strecke weiter und beginnt sich an der Grenze des proximalen und mittleren Drittels der von ihm versorgten, distal von der *Inscriptio tendinea* gelegenen Muskelfasern zu verzweigen.

Der *Ramus descendens communis* zieht dann weiter gegen das Knie hin und gabelt sich in einer kurzen Entfernung von der Abzweigung des Nerven für den *M. semimembranosus* in einen stärkeren medialen und einen schwächeren lateralen Zweig.

Der stärkere mediale Zweig versorgt zuerst das *Caput dorsale* des *M. semitendinosus*, giebt über den dorsalen Rand des *M. gracilis* einen Nerven ab, der Fasern für den *M. cutaneus femoris, cap. inf.* und den *N. cutaneus femoris medialis minor s. inferior* enthält; um mit seinem letzten Ausläufer in die Furche zwischen *M. gracilis* und den dorsalen Kopf des *M. semitendinosus* einzudringen, den *M. gracilis*, den *M. cutaneus femoris, cap. sup.* zu versorgen und als *M. cutaneus femoris medialis major s. superior* sich in der Haut des Oberschenkels zu verästeln.

In das *caput dorsale* des *M. semitendinosus* gelangt der Muskel an der Grenze des proximalen und mittleren Drittels vom lateralen Rande her. Man muss den Muskel der Länge nach von dieser Stelle aus aufklappen, um die Verzweigungen des Nerven im Muskel verfolgen zu können (vgl. Fig. 13).

Der Nerv zum *Caput inferius* des *M. cutaneus femoris* geht über den dorsalen Rand des *M. gracilis*, ein wenig proximal von der *Inscriptio tendinea* desselben und dringt von der Innenfläche aus in den Hautmuskel ein; gewöhnlich in zwei Hauptzweige gespalten, von denen der eine sich proximal, der andere distal im Muskel verästelt. In der Bahn des distalen Zweiges verläuft der *N. cutaneus femoris medialis minor*, der den *M. cuta-*

neus durchbohrt und sich, wie Fig. 19 u. 26 näher erläutern, an der medialen Seite des Oberschenkels in der Haut verzweigt.

Zum *M. gracilis* tritt nicht allein der für diesen Muskel bestimmte Nerv, sondern auch der Nerv für das *caput superius* des *M. cutaneus femoris* und der *N. cutaneus medialis major* heran. Der Stamm erreicht den *M. gracilis* von der Innenfläche in der Längsspalte der proximal von der *Inscriptio tendinea* gelegenen Muskelportion, gabelt sich in einen ersten Zweig, der die proximal von der *Inscriptio tendinea* gelegene Partie des *M. gracilis* und mit einem durchbohrenden Stämmchen das *Caput superius* der *M. cutaneus femoris* versorgt; in einen mittleren Zweig, der als *N. cutaneus femoris medialis major* durch die Längsspalte des *M. gracilis* in das *Septum femorale inferius* eintritt und von da zur Haut des Oberschenkels zieht, wie Fig. 25 veranschaulicht. Ein dritter Zweig zieht anfänglich oberflächlich gelegen zur distalen Portion des *M. gracilis*. Der Nerv zum *M. gracilis* ist, wie M a y s entdeckte, dadurch ausgezeichnet, dass schon in seinem Stamme Theilungen der Nervenfasern vorkommen und sich bis in die feineren Zweige hinein wiederholen, während bei den übrigen Oberschenkelmuskeln des Frosches die Theilungen der Nervenfasern für die einzelnen Muskeln verschieden weit vom Nervenstamme beginnen. Der *M. gracilis* hat somit auch einen extramuskulären Plexus¹⁾; die meisten übrigen Muskeln nur intramuskuläre Plexus verschiedenen Grades, je nachdem der Austausch der durch Theilung entstandenen Fasern in den Zweigen erster oder zweiter oder einer weiteren Ordnung erfolgt. Zwischen den durch die *Inscriptio tendinea* getrennten Portionen des *M. cutaneus femoris* findet weder Faseraustausch wie beim *M. gracilis*, noch ein solcher wie beim *M. rectus abdominis* statt.

Die Vertheilung der Nerven im *M. gracilis* variirt; doch würde es zu weit führen, wenn ich hier die einzelnen nach Präparaten gewonnenen Schemata genauer besprechen wollte.

1) Die Plexus der Muskel- und Hautnerven unterscheiden sich von den Plexusbildungen der Stämme der Rückenmarksnerven dadurch, dass nicht allein Austausch von Stammfasern, sondern auch Gabelung von Nervenfasern stattfindet. Die getheilten Nervenfasern versorgen verschiedene Gebiete aus derselben Ganglienzelle des Rückenmarks. Die Verlaufsweise der ungetheilten Fasern dagegen bringt es mit sich, dass ein und dieselbe Muskelregion mit verschiedenen Ganglienzellen des Rückenmarks in Beziehung gebracht wird.

Der schwächere laterale Zweig zieht schräg kniewärts weiter, versorgt in weitem Abstände von der Eintrittsstelle des Muskelnerven in den dorsalen Kopf des *M. semitendinosus* den ventralen Kopf dieses Muskels, nachdem er vorher einen Zweig abgegeben hatte, der in flachem, mit der Convexität kniewärts gerichteten Bogen den *M. adductor magnus* umkreist und auf der ventralen Seite des Schenkels in die distale Hälfte des *M. sartorius* am medialen Rande von der Unterfläche her eindringt und sich proximal und distal im Muskel verzweigt.

Wegen der Verschiedenheit der Lagerung des *M. sartorius* zu den benachbarten Muskeln kann man wohl bei *Rana fusca*, aber nicht bei *Rana esculenta* die ventrale Strecke des Nerven, die Eintrittsstelle eingeschlossen, am lebenden Thiere sehen (vgl. Fig. 25 u. 26).

Dr. J. G. de Man hat die Muskeln und Nerven der hinteren Extremität des Frosches vorzugsweise nach Präparaten von *Rana esculenta* beschrieben.

Der Sartorius (Ecker) soll nach de Man in seinem proximalen Theile vom N. cruralis, im distalen vom N. ischiadicus innervirt werden. Die Innervationsstelle des vom Cruralis nach de Man zum Sartorius ziehenden Nervenzweiges habe ich im proximalen Theile des Muskels nicht finden können. Auch Mays kennt in seinen überaus sorgfältigen und schönen Untersuchungen nur eine distal gelegene Eintrittsstelle des Nerven in den Muskel. Doch kann man sowohl vom 8. als vom 9. Rückenmarksnerven den *Musculus sartorius* (Ecker) zur Contraction bringen. Alle Fasern aber verlaufen in der Bahn des N. ischiadicus und treten an der Grenze des distalen und mittleren Drittels medialwärts auf der Innenfläche in den Muskel ein.

Da ausserdem nach meinen entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen der *M. sartorius* von einer einfachen Anlage, aus der distalen Gegend an der medialen Seite des Oberschenkels seinen Ursprung nimmt und erst secundär in den Bereich des N. cruralis an das Becken gelangt, so stellte ich, um auch nach einer anderen Methode Gewissheit über die Nervenvertheilung im *M. sartorius* zu erlangen, folgenden Versuch an.

Durchschneidet man den achten Rückenmarksnerven bald nach

seinem Austritt aus dem Wirbelkanal und dann noch den Nervus cruralis distal von der Anastomose zwischen achtem und neuntem Rückenmarksnerven (vergl. Fig. 1 u. Fig. 11), so zucken bei Reizung am peripheren Ende des durchschnittenen achten Rückenmarksnerven: *M. sartorius*, *M. adductor magnus*, *M. semimembranosus* und *M. triceps femoris*.

Reizung des peripheren Endes vom durchschnittenen *N. cruralis* ruft Zuckung des *M. ileopsoas*, *M. rectus femoris anticus*, *M. adductor longus* und *M. pectineus* hervor. Der *M. sartorius* bleibt schlaff; ebenso die übrigen Muskeln.

Macht man denselben Versuch und durchschneidet auch noch den neunten Rückenmarksnerven, so zucken bei Reizung seines peripheren Endes wie bei der Reizung des peripheren Endes vom achten Rückenmarksnerven: *M. sartorius*, *M. adductor magnus*, *M. semimembranosus* und *M. triceps femoris*. Diese Muskeln werden also vom achten und neunten Rückenmarksnerven innerviert.

Durchschnitt ich den neunten Rückenmarksnerven dicht an der Wirbelsäule, den *N. ischiadicus* distal von seiner Anastomose mit dem *N. cruralis*, so blieben, soweit ich gesehen habe, auf Reizung des peripheren Stumpfes vom neunten Rückenmarksnerven alle Muskeln des Oberschenkels in Ruhe. Es würden somit in meinen Versuchen wohl Fasern des achten Rückenmarksnerven durch die Anastomose in den neunten und von da in die Bahn des *N. ischiadicus* übergetreten sein; der *N. cruralis* bestand aber nur aus Fasern, die ihm vom achten Rückenmarksnerven zugeführt wurden¹⁾.

Die Nerven des *M. sartorius* stammen somit aus dem achten und neunten Rückenmarksnerven; sie verlaufen aber nur in der Bahn des *N. ischiadicus* und treten distal von der Unterfläche aus in den Muskel an der Stelle ein, von wo der Muskel während des Larvenstadiums zu seiner bleibenden Gestalt auswuchs.

Der Ramus descendens communis versorgt, wie oben gezeigt wurde, die Gruppe des *M. semimembranosus*, *semitendinosus*, *gracilis*, *sartorius* und *cutaneus femoris*, sowie die Haut an der medialen Fläche des Oberschenkels.

Löst man diese Gruppe von Muskeln nach Durchschneidung

1) Siehe Anhang Nr. III.

des Ramus descendens communis aus dem Zusammenhang mit den übrigen Theilen, so kann man den Ramus adductorius mit seinen Verzweigungen darstellen.

3b. Die Präparation desselben wird erleichtert, wenn man die Oberschenkel, nachdem das Thier in der Beckengegend quer durchgeschnitten wurde, mit der dorsalen Fläche dem Beobachter zugewendet festheftet. Löst man die Beckeninsertion des *M. adductor magnus* und des ventralen Semitendinosuskopfes ab, so ergibt sich Folgendes.

Nahe dem dorsalen Rande der einander zugewandten Flächen des *M. adductor magnus* und *adductor brevis* gibt der Nerv beckenwärts einen Zweig an die dorsale Portion des *M. adductor brevis* (*M. quadratus femoris* Gaupp) ab und kniewärts einen Zweig, der, sich distal und proximal gabelnd, in den *M. adductor magnus* eintritt. Von diesem Nerven wird bei *Rana fusca* auch der accessorische Kopf neben der dorsalen Portion des *M. adductor magnus* versorgt. In den ventralen Kopf treten noch zwei Zweige von dem bogenförmig über den *M. adductor brevis* verlaufenden Hauptnerven ein und ebenso zwei bis drei Zweige in den ventralen Theil des *M. adductor brevis* (*M. obturator externus* Gaupp. Der letzte dieser Zweige gabelt sich und tritt sowohl in den *M. adductor magnus* als den *M. adductor brevis* ein. Die Präparation der Nerven ist durch die vielen pigmentirten Gefäße erschwert; wird aber durch voraufgehende Verquellung des Bindegewebes und Maceration der Gefäße in verdünnter Essigsäure erleichtert.

Der Ramus adductorius ist ein rein motorischer Nerv, von dem die *M. adductor magnus* und *adductor brevis* versorgt werden. In den *M. adductor magnus* treten die Nerven nahe dem proximalen Ende von der Innenfläche, in den *M. adductor brevis* nahe dem distalen Ende von der Aussenfläche her ein.

4. Dicht unter der Abspaltung des Ramus profundus dorsalis gehen auf der lateralen Seite des *M. pyriformis* aus dem medialen Rande des *N. ischiadicus* zwei feine Nerven für den kurzen Bicepskopf ab, die sich von der Beckengegend aus im Muskel verzweigen.

Während die bisher besprochenen Aeste auf der medialen Seite des *N. ischiadicus* liegen und über die mediale Kante des Oberschenkelbeines bis auf die ventrale Fläche gelangen, liegt

der folgende Ast lateral zum Hauptstamm und geht zum Theil über die laterale Kaute der Extremität zu deren ventralen Fläche.

5. Dieser Ast ist der Ramus profundus ventralis (anterior¹⁾ Gaupp), der sich nicht weit kniewärts von dem distalen Nerven für den M. biceps, caput breve vom N. ischiadicus abzweigt; um bald darauf einen Ast für den langen Kopf des M. biceps abzugeben. Der Nerv dringt auf der medialen Seite gleich weit von Becken- und Knieinsertion entfernt in den Muskel ein. Es kommt aber auch vor, dass der Nerv zum langen Kopf des M. biceps nicht vom Ramus profundus ventralis abgegeben wird, sondern distal von diesem Ast auf der lateralen Seite direct aus dem Nerven ischiadicus entspringt.

Diesen Fall hat de Man ebenfalls beschrieben. Doch versorgt der Zweig entgegen der Angabe de Man's, der auch den kurzen Bicepskopf von diesem Nerven innerviren lässt, nur den langen Bicepskopf.

Der Ramus profundus ventralis zieht zwischen langem und kurzem Bicepskopf kniewärts und lateral über den M. ileopsoas weiter, giebt an der Grenze zwischen M. biceps, caput longum und M. vastus lateralis den Nerven zum M. vastus lateralis ab, der proximalwärts, wo mittleres und proximales Drittel des Oberschenkels zusammenstossen, in den Muskel eintritt. Sodann gabelt sich der Nerv in dem Spalt, der die oberflächliche Portion des M. vastus medialis von einer tieferen trennt so, dass jede dieser Theile einen Nerven erhält, der kniewärts von der Mitte auf den einander zugewandten Flächen dieser Theile in die Muskeln eindringt.

Zum Vergleich füge ich hier noch eine kürzere Darstellung des Plexus lumbo-sacralis von Pelobates fuscus bei. Bei diesem anuren Batrachier treten vier Nerven zum Plexus der hinteren Extremität zusammen. Ventralwärts gehen ab, der N. ileohypogastricus und N. cruralis, dorsal der N. ischiadicus.

Der N. cruralis verhält sich wie bei Rana.

Der N. ischiadicus giebt als ersten Ast den

1. N. cutaneus femoris dorsalis ab.

Diesem folgen:

2. der Nerv für den M. gemellus und M. obturatorius,

1) Anterior und posterior sind hier durch ventralis und dorsalis ersetzt worden; da es beim Frosch, der auf der Erde kriecht, kein vorn und hinten wie beim Menschen gibt.

3. der Ramus profundus dorsalis, der sich in zwei Zweige gabelt, von denen der eine, Ramus descendens communis, den M. semimembranosus, den M. semitendinoso-sartorius, den M. gracilis und M. cutaneus femoris versorgt und den N. cutaneus femoris medialis abgibt, der andere Ramus adductorius die Adductorengruppe, den M. adductor magnus und M. adductor brevis innervirt.
4. der Ramus profundus ventralis, der der Reihe nach abgiebt: einen Zweig für das caput breve des M. biceps, für das caput longum desselben Muskels, Zweige für den M. vastus lateralis, medius und den accessorischen Kopf des M. triceps femoris (Fig. 2).

Aus der Gruppierung der Nervenstämme würde man in Uebereinstimmung mit den entwicklungsgeschichtlichen Ergebnissen zu dem Schluss gelangen, dass bei den Amphibien eine Reihe von Muskeln von der dorsalen auf die ventrale Seite und ebenso von rückwärts her an den medialen und lateralen Rand des Oberschenkels gewandert sind. Nach der Topographie des N. ischiadicus kann man dann noch die von ihm versorgten Muskeln in folgender Weise ordnen. In eine erste Gruppe gehört der M. pyriformis, in die zweite der M. gemellus und M. obturatorius. Eine dritte Gruppe umgreift den M. semimembranosus, semitendinosus, sartorius, gracilis und cutaneus femoris, die selbst wieder zerlegbar ist in die Unterabtheilungen M. semimembranosus; M. semitendinosus caput ventrale, und M. sartorius; M. semitendinosus, caput dorsale, M. gracilis und M. cutaneus femoris. In eine besondere Gruppe gehört M. adductor magnus und brevis; in eine andere M. biceps, caput longum und der M. vastus lateralis und medialis. Diesen kann man den kurzen Kopf des M. biceps zugesellen, oder ihn als besonderen Muskel für sich betrachten.

Eine vergleichende Uebersicht der einzelnen Muskeln und ihrer Nerven bei den verschiedenen Anuren lässt eine grössere Zahl von allmählichen Umwandlungen erkennen, deren einzelne Etappen in den fertigen Formen erhalten sind, so dass man eine fortschreitende Reihe aus ihnen bilden könnte. Andere Umwandlungen zeigen an den in einer solchen Reihe geordneten Thieren bald Fort- bald Rückschritte. Noch andere Veränderungen erfolgen derart, dass Sprünge beim Uebergang von einer fertigen Form zur anderen vorzukommen scheinen.

Nun kennen wir weder alle lebenden, noch viel weniger alle ausgestorbenen Formen. Man würde somit abwarten dürfen, ob die Lücken nicht mit der Zeit durch die Ergebnisse der vergleichenden Anatomie und der Palaeontologie ausgefüllt werden, wie das an so vielen Stellen schon geschehen ist.

Es fragt sich nur, ob es nicht Fälle gibt, wo die bekannten Organisationsverhältnisse nicht mehr durch neue Funde dieser beiden Forschungsmethoden ergänzt werden können, und ob nicht dann die fehlenden Glieder der Kette mit anderen Hilfsmitteln aufzufinden sind.

Die Definition solcher Fälle würde gegeben sein, wenn der Uebergang von einer bestehenden zu einer anderen ebenfalls vorhandenen Form am fertigen Thier ausgeschlossen, in der Embryonalperiode aber möglich wäre.

Dann würde auch der Einwand entkräftet werden, die Palaeontologie liefere nur die erhaltenen Hartgebilde ausgestorbener Arten; es liesse sich nicht erwarten, die Uebergänge von Weichgebilden wie Muskeln und Nerven aufzufinden, wenn sie auch in der That bestanden hätten.

Unsere Betrachtung entfernt sich soweit von den bis jetzt geläufigen Vorstellungen, dass es eines näheren Eingehens auf den Gegenstand bedarf.

Wählen wir hierfür die Veränderungen, welche die Semitendinoso-sartoriusgruppe der Anuren erleidet, wie sie in den Einzelheiten auf Seite 383—408 geschildert worden ist.

Berücksichtigt man nur die Muskelbäuche, so lassen sich die Ausgestaltungen des Muskels in eine Reihe bringen, deren einzelne Glieder gleichen Schritt mit der höheren Stellung der Träger im System halten. In der That hat Perrin diese Reihenbildung versucht, indem er mit Recht hervorhob, der *M. sartorius* isolire sich allmählich vom *M. semitendinosus* und wachse dann stufenweise von *Bombinator* zu *Discoglossus* und *Bufo* bis *Rana* hin gegen das Becken weiter. Ich habe die Glieder dieser Reihe noch vermehren können, indem ich an den Anfang *Pelobates fuseus* und durch das Auffinden von Speciesunterschieden im Genus *Rana* *Rana fusca* an das Ende setzen konnte. Ich will hier davon absehen, dass es eigentlich keine durchgreifende fortschreitende Entwicklung gibt; da neben den Zeichen der höheren Stufe bei demselben Thiere solche Eigenthümlichkeiten gefunden

werden, die vorher als Characteristica niederer Organisation erkannt wurden. Dafür braucht nur auf das Schwanken in der Entwicklung solcher Muskeln als des *Ileopsoas* und *Adductor longus* hingewiesen zu werden.

Achtet man bei der Untersuchung des *M. semitendinosus* aber auch auf die distalen Sehnen, so ergibt sich vom Genus *Bufo* zum Genus *Rana* eine Weiterentwicklung von sprunghaftem Character, deren Zwischenstadien an fertigen, etwa zwischen *Bufo* und *Rana* stehenden Formen bis jetzt nicht gefunden worden sind.

Bis zu den Kröten einbegriffen gehen bei allen bis jetzt untersuchten Anuren die Sehne des *M. semitendinosus* und *sartorius* vereinigt über den *M. gracilis* her; bei *Rana* dagegen umfassen die Sehnen des *M. semitendinosus* und des *M. sartorius* den *M. gracilis*, indem die Sehne des *M. sartorius* über den *M. gracilis*, die des *M. semitendinosus* unter dem *M. gracilis* herzieht.

Wollte man glauben, die Zwischenstadien könnten dennoch an fertigen Thieren bestanden haben, so müsste man sich vorstellen, der *M. semitendinosus* des Genus *Bufo* habe zu einer gewissen Zeit seine Verbindung mit der Tibia gelöst, sich auf dem neuen Wege zum Knochen in verschiedener Weise mit den Weichtheilen verbunden, in deren Nähe er bei seiner Wanderung gerieth, und alle Zwischenformen von *Bufo* bis *Rana* seien uns unbekannt oder verloren gegangen.

Diese Vorstellung ist gewiss möglich; sie ist aber nicht nöthig und auch nicht wahrscheinlich. Der vom Knochen losgelöste Muskel wäre den Trägern der stufenweisen Veränderung nur nutzloser Ballast gewesen und als solcher gewiss eher zurück- als weitergebildet worden.

Jedenfalls entspricht eine andere Annahme¹⁾ den Thatsachen der vergleichend-anatomischen und embryologischen Untersuchung

1) Es liegt mir fern, jede Wanderung von Muskeln am fertigen Thier läugnen zu wollen. Ich glaube sogar, gegen den Verdacht einer solchen Annahme dadurch gesichert zu sein, dass ich selbst die Wanderung funktionirender Muskeln am Auge der Froschlarve nachgewiesen habe (Anatomenversammlung, Basel 1895). Am Auge liegen die Verhältnisse aber auch so, dass die Möglichkeit der Wanderung nicht ausgeschlossen ist.

besser: Die Trennung der Sehnen ist nicht allmählich, sondern mit einem Schlage erfolgt, zu einer Zeit, wo die Umwandlung ohne Aufhebung der Function des Muskels möglich war. — Die einzige Zeit, wann diese Möglichkeit sich findet, ist die Larvenperiode. Da wächst der Muskelbauch von der Nerven-eintrittsstelle proximal- und distalwärts aus und ist noch nicht mit den im fertigen Thiere Ursprung und Ansatz benannten Stellen des Skelets verbunden. Dann kann der eine Muskelbauch der Semitendinoso-sartoriusgruppe in Form des *M. sartorius* der Raniden vor dem *M. gracilis* und der Rest als *M. semitendinosus* unter dem *M. gracilis* distal weiter wachsen; während beide Muskeln bei den Larven der übrigen Batrachier von der Nerven-eintrittsstelle aus vor dem *M. gracilis* her vereinigt gegen das Knie vordringen.

Eine weitere Schwierigkeit für die Annahme des überall in fertigen Formen erhaltenen, allmählichen Ueberganges ergibt sich beim Versuche, den Batrachiertypus des Kniestreckmuskels in den Säugethiertypus überzuführen.

Bei den Batrachiern wird der Muskel vom *N. ischiadicus*, bei Säugethieren aber vom *N. cruralis* versorgt. Der eine Nerv geht dorsal, der andere ventral von der Beckensymphyse zum Kniestreckler hin. Da die Muskeln im fertigen Thiere mit ihren Endpunkten befestigt sind, die sie versorgenden Nerven aber gleichfalls und dabei in diesem Falle einmal vor dem Steg, das anderemal hinter demselben Steg der Beckensymphyse herlaufen, so ist am fertigen Thier ein Uebergang absolut undenkbar. Das System ist durch die zwischen die beiden Paare von Endpunkten eingeschobene Barriere der Beckenknochen für jeden Typus unverrückbar.

Es gäbe freilich auch hier einen Ausweg; indem man annähme, dass nach und nach die vom *N. ischiadicus* versorgten, ursprünglichen Muskeln zurückgebildet würden und aus dem Gebiet der vom *N. cruralis* versorgten Muskelgruppe sich allmählich ein neuer Streckmuskel für das Kniegelenk herausbilde.

Untersucht man die Wahrscheinlichkeit dieser Annahme, so würde man bei dem geringen Regenerationsvermögen der fertigen anuren Batrachier doch wieder auf die Larvenperiode zurückgreifen müssen. Denn zur Neubildung von Muskeln ist nicht allein die Umwandlung an der Peripherie, sondern auch Neubildung im centralen Nervensystem nöthig. Das ist aber nach

den bisherigen Erfahrungen an alten Thieren wohl nicht möglich. Ausserdem kommt hier wieder die Schwierigkeit hinzu, zu verstehen, warum dieselbe Muskelgruppe schwinden und zugleich wieder ersetzt werden solle.

Einfacher lassen sich die bisherigen Beobachtungen aneinander reihen, sobald man annimmt, der Uebergang von der tiefer zur höher stehenden Form sei auch in diesem Falle im Embryo der höher stehenden entstanden. Im Embryo geht nach unseren heutigen Erfahrungen die Umlagerung der Theile in solchem Grade vor sich, dass der Batrachiertypus des Beckenplexus der Spinalnerven und ihrer zugehörigen Obersehenkelmuskulatur unvermittelt und mit einem Schlage in den Säugethiertypus übergeführt werden könnte.

Die Erklärung verwerthet nicht allein das vorliegende Beobachtungsmaterial; sie wird zugleich dem, soweit wir wissen, thatsächlichen Fehlen von Uebergangsformen an fertigen Thieren gerecht.

Welche Umwälzungen können aber im fertigen Thier nicht schon durch die Verschiebung einer oder weniger Zellen des Embryo erzielt werden! Das „Survival of the fittest“ wird auch hier dafür sorgen, dass eine den anderen Lebensbedingungen entsprechende, in der Embryonalperiode erfolgte Abänderung erhalten bleibt, während alles Uebrige zu Grunde geht. Dafür liefern die Missbildungen den besten Beweis. Ich vermag die Frage nicht zu erörtern, ob die Ursachen der Veränderungen im Embryo selbst gelegen sind, oder ob sie auf dem geheimnissvollen Wege der Vererbung in der embryonalen Periode zur Geltung kommen.

Die Nerven haben zu einer gewissen Zeit der Embryonalentwicklung einen fixen Punkt: das sind die Ganglienzellen, aus denen sie als Fortsätze hervor und nach der Peripherie weiter wachsen. Eine Umlagerung der Nerven ist also während der Embryonalperiode leicht möglich. Die Umlagerung könnte auf verschiedene Weise zu Stande kommen und zwar durch Wanderung der Ganglienzellen selbst, durch Umlagerung der Fasern im Rückenmark oder in den Nervenstämmen. Leider ist vorläufig ein Nachweis von Umlagerungen erst in den peripheren Nervenstämmen mit Sicherheit zu führen, wie die verschiedenen Formen grade des Beckenplexus bei den Batrachiern darthun. Wande-

rungen von Ganglienzellen selbst sind aber an den Wirbelthierembryonen wohl zu verfolgen. — Auf der Naturforscherversammlung zu Halle theilte ich gelegentlich des Eisler'schen Vortrages¹⁾ die Beobachtung mit, dass bei Arthropoden periphere Nervenfasern, entstanden aus Ganglienzellen eines Bauchganglion, durch die Längscommissur und das nächste Bauchganglion hindurch mit dem peripheren Nerven dieses zweiten Ganglion zusammen austreten. Es würde somit auch der Annahme einer Wanderung von Fasern im Rückenmark kein principiellcs Bedenken entgegenstehen. Wie gesagt, sind die Methoden des Nachweises für die peripheren Abschnitte des Nervensystems einfacher und sicherer. Man kann die Wanderung eines ganzen Extremitätengürtels bei manchen Fischen, z. B. dem *Lophius piscatorius* durch die Anordnung der peripheren Nerven deutlich nachweisen und durch eine Serie passender Entwicklungsstadien den Wanderungsprocess in seinen einzelnen Stadien illustriren. Das würde vorläufig für eine Umlagerung der Nerven im Rückenmark selbst unmöglich sein.

Auf welche Weise demgemäss die Ablenkung der Nerven für den Kniestrecker des Batrachiertypus aus der Bahn des *N. ischiadicus* in die des *N. cruralis* beim höheren Wirbelthiertypus erfolge, ob durch Umlagerung im Rückenmark oder in dem Beckenplexus der Nerven, wird durch eigens darauf gerichtete Untersuchungen erst festzustellen sein.

Jedenfalls rechnet diese Art, die zwischen den beiden Typen vorhandene Lücke auszufüllen, mit Vorgängen, die sich wirklich abspielen können. Denn auch die Muskeln haben im Embryo keinen festen Punkt. Von dem Ort ihres ersten Auftretens erleiden sie Verlagerungen der verschiedensten Art, und wenn die Anlagen sich mit den zugehörigen Nerven verbunden haben, wachsen sie auf die in der beschreibenden Anatomie Ursprung und Ansatz genannten Punkte, Leisten oder Ebenen aus, um sich dort zu befestigen.

Dabei müssen schon bald nach der Abspaltung der Muskelanlagen Verschiebungen bei den höheren Wirbelthierklassen vorkommen. Bei den Selachiern lassen sich die Extremitätenmuskeln

1) Ueber den Plexus lumbosacralis. Anatomische Section. Halle a. d. S. 1891.

auf bestimmte Muskelknospen anstandslos zurückführen. Bei den Knochenfischen ist dies nicht mehr für alle Muskeln möglich¹⁾. Das scheint mir darauf hinzudeuten, dass die Zellen der Anlage nicht mehr geschlossen ihre Wanderung antreten; um schon von Anfang an leichter neue und von denen der Vorfahren verschiedene Ansatzstellen erreichen zu können.

Es würde somit nicht in allen Fällen die extramuskuläre Nervenstrecke den Weg erkennen lassen, den ein Muskel vom Orte seines ersten Auftretens aus gemacht hat; wenn dies auch des Oefteren zutrifft. Die intramuskuläre Strecke der Nerven und ihre Verzweigung geben aber Aufschluss darüber, wie der Muskel von der Stelle an, wo der Nerv sich mit ihm vereinigte, zu seiner definitiven Form ausgewachsen ist.

Aus der Länge der extramuskulären Strecke des N. phrenicus der Säugethiere ergibt sich, dass ihr Zwerchfellmuskel in die Rumpfhöhle eingewandert sei; aus dem intramuskulären Verlauf seiner Nerven, dass das Wachsthum des Muskels von der Nerven-eintrittsstelle gegen die Rippen und caudalwärts gegen die Wirbelsäule sich gewandt habe. Die extramuskuläre Nervenstrecke weist hier auf den Mutterboden der Anlage hin, wie bei den Extremitätenmuskeln der Selachier; die intramuskuläre Strecke aber auf das Wachsthum der Anlage, das dem fertigen Muskel eine bestimmte Function zuweist.

Ich hatte Gelegenheit, an einer menschlichen Leiche eine Zwerchfellhernie zu untersuchen. Ihr Entstehen war dadurch ermöglicht worden, dass das Zwerchfell links den Rippenbogen nicht erreicht hatte. Die Muskelanlage war also in diesem Falle an die „normale Stelle“ verschleppt worden, hatte aber durch ein unaufgeklärtes Hinderniss die „normale Wachstumsrichtung“ nicht einschlagen können.

Das hier beobachtete Fehlen des Rippentheiles am Zwerchfell spricht, wie ich glaube, ebensowohl als die vom Centrum nach der Peripherie ausstrahlende Nervenverzweigung dieses Muskelabschnittes zu Gunsten derjenigen Embryologen, welche den Rippentheil peripher auswachsen lassen. Man vergleiche hierzu Paterson: On congenital diaphragmatic hernia (Studies of anatomy from the anatomical departement of the Owen's

1) R. G. Harrison, Dies Arch. Bd. 46. pag. 566 sq.

College. Manchester 1891, Vol I, pag. 227). In meiner ersten Mittheilung (D. Arch. Bd. 47 pag. 442) wies ich aus der Art der intramuskulären Nervenverzweigung im Zwerchfell der Krokodile nach, dass dieser Muskel vom Becken aus oralwärts ausgewachsen sei. Bei der Gegenüberstellung dieser beiden Typen ergibt sich also, dass gleichartig functionirende Muskeln verschiedenen Ursprungs sein können. Das Verhältniss dieser Muskelgruppe ist aber ein durchaus von dem verschiedenes, wie es die Oberschenkelmuskulatur der Batrachier und Säugethiere darbietet. Beim Zwerchfell der Krokodile und der Säugethiere hat nicht etwa ein Muskel den andern verdrängt, sondern jeder Typus hat seinen besonderen und anders gelagerten Muskel. Bei der Oberschenkelmuskulatur der Batrachier und der der Säugethiere handelt es sich dagegen um gleichartig gelagerte Muskeln mit verschiedener Innervation. Innerhalb des Kreises der Anuren finden nachweisbare Wanderungen der Muskeln am Oberschenkel statt. Die Nerven der gewanderten Muskeln machen Drehungen und rückläufige Bewegungen. Dorsal gelegene Nerven treten in ventral gelegene Muskeln ein. Bei den Säugethieren ziehen ventrale Nerven nur zu ventralen Muskeln, dorsale nur zu dorsalen. Unsere Annahme geht nun dahin, dass die in einem späteren Stadium bei Batrachiern sich vollziehenden Verlagerungen bei den Säugethieren sich schon in allererster Zeit der Entwicklung abspielen, sodass die Muskeln und Nerven weit einfacher in ihre definitive Lage gerathen können.

Dadurch würde eine Continuität in der Entwicklung hergestellt sein, die nach den Ergebnissen der vergleichenden Anatomie noch aussteht. Somit würde sich die Möglichkeit ergeben, an dieser und auch an anderen Stellen durch die Entwicklungsgeschichte an fertigen Formen scheinbar fehlende Uebergänge nachzuweisen und die Variabilität der embryonalen Periode nicht auf die Einrichtungen zu beschränken, die ausschliesslich dieser Zeit des Lebens zweckdienlich sind, wie etwa Eihüllen u. s. f.

Hier mögen schliesslich noch einige Worte über die Bedeutung der intramuskulären Nervenstrecke ihren Platz finden, nachdem namentlich Gegenbaur, Fürbringer und Ruge den

hohen Werth der extramuskulären Nervenstrecke für die vergleichend anatomische Forschung dargethan haben.

Es zeigt sich nämlich, dass die extramuskuläre Strecke innerhalb einer Thiergruppe mit grosser Zähigkeit ihrer Gestalt behält, und dadurch der Ort des Nerveneintritts in die Muskeln bis zu einem gewissen Grade constant bleibt, während die intramuskuläre Strecke von Species zu Species variiert.

Dafür liefern die verschieden langen Muskeln am Oberschenkel der Batrachier hinreichende Beweisstücke. Bei den Batrachiern tritt in den *M. sartorius* der Nerv immer distal, in den *M. adductor longus* immer proximal ein. Verlängert sich der *M. sartorius* proximalwärts, so wird die proximale intramuskuläre Nervenstrecke länger; wächst der *M. adductor longus* weiter gegen das Knie hin, so verlängert sich die intramuskuläre Nervenstrecke distalwärts, während der Ort des Nerveneintritts, also die Länge der extramuskulären Nervenstrecke unverändert bleibt. Die extramuskuläre Strecke bleibt auch am accessorischen Kopf des *M. triceps femoris* bei *Pelobates fuscus* dieselbe wie bei dem homologen Theile des *M. vastus medius* der übrigen Batrachier; trotzdem der Muskel sich beckenwärts verlängert, bleibt doch die distal gelegene Nerveneintrittsstelle erhalten. Der *M. ileopsoas* der Batrachier wächst distal aus, der *M. glutaeus* proximal; ihre Nerveneintrittsstellen liegen in ungefähr gleicher Höhe; aber die intramuskuläre Nervenverzweigung zeigt die bei beiden Muskeln einander entgegengesetzte Wachstumsrichtung an.

K. Mays hebt die grosse Verschiedenheit der Nervenverbreitung in denselben Muskeln, gleichzeitig aber auch das streng Typische für jeden Muskel hervor. Der Typus sei so stark ausgebildet, dass trotz der Variationen im einzelnen Falle man an der Ausbreitung der Nerven den Muskel bestimmen könne.

Der Verlauf der Nervenfasern in den intramuskulären Plexus spricht nach Mays gegen die Hypothese Du Bois-Reymond's, dass die Ersparung von Nervenlänge bei der Anordnung eine Rolle spiele. Man braucht aber nicht einmal die complicirte intramuskuläre Verlaufsweise der Nerven zu studiren. Die Strecken sind alle beim Vergleich mit der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Nervenprinzips zu klein, als dass sie ein durchgreifendes Gesetz für die Nervenvertheilung begründen könnten. Der Ner-

vus phrenicus, der Nervus laryngeus inferior machen, durch entwicklungsgeschichtliche Ursachen bedingt, recht weite Wege, um zu ihren Muskeln zu gelangen, und die Strecke, die ein Nervus ischiadicus bis zu den Fussmuskeln zurücklegt, ist grösser als alle Umwege, die ein Nerv im intramuskulären Plexus machen kann. Freilich würde auf den ersten Anschein die extramuskuläre Strecke nicht in Frage kommen; aber wenn wir bei Froschmuskeln sehen, dass auch die extramuskuläre Strecke in Folge von Entwicklungsvorgängen Umwege machen, die bei anderer Entwicklung leicht hätten vermieden werden können, wenn es überhaupt auf Ersparung kleiner Umwege ankäme, so fällt doch die Wegverschwendung in der intramuskulären und der extramuskulären Strecke unter denselben Gesichtspunkt.

So würde man, um nur zwei Beispiele herauszugreifen, für den *M. ileopsoas* der Batrachier je nach seiner Länge die Eintrittsstelle des Nerven verschoben zu finden erwarten und beim *M. glutaeus*, wenn nicht in der Mitte des Muskels, so dann sicher eher am oralen Muskelende, als am caudalen. Da aber bei beiden Muskeln das Auswachsen, die Verlängerung und Vermehrung der Fasern von einem bestimmten Punkte ausgeht, so bleibt unbekümmert um die Form des Muskels die Nerven Eintrittsstelle constant. Eine gewisse Rolle bei der Wahl der Nerven Eintrittsstelle wird auch die Verschiebung der Theile durch die Contractionen der Muskeln spielen; aber sie kann nicht sehr gross sein, da die extramuskulären Strecken lang genug sind, um Dehnung und Zusammenziehung der betreffenden und der benachbarten Muskeln ohne Zerrung der Nerven zu ermöglichen.

Die Nerven Eintrittsstellen der Muskeln bleiben demgemäss ohne Rücksicht auf die Form der Muskeln lange Zeit constant, bis schliesslich auch sie selbst durch völlige Umlagerung des Nerven- und Muskelsystems beim Uebergang von einer Thierklasse zur andern die lang vererbte Lage gelegentlich aufgeben.

Nach den Erfahrungen der Aerzte und der pathologischen Anatomen, nach den Ergebnissen physiologischer Versuche ¹⁾ kann es keinem Zweifel unterliegen, dass das Chiasma nervorum opti-

1) Literatur bei Hellendahl und Hansmann. Arch. f. Anatomie und Physiologie. Physiol. Abth. 1897 pag. 511.

corum beim Menschen neben gekreuzten auch ungekreuzte Fasern enthält. Wo ist da anders als im Embryo ein Uebergang von der mit absoluter Sicherheit auch anatomisch nachweisbaren totalen Sehnervenkreuzung der niederen Wirbelthiere¹⁾ möglich?

A n h a n g.

Nr. I.

Beckeninsertionen einiger Oberschenkelmuskeln.

1. Bei *Rana esculenta hungarica* mit Angabe der Unterschiede gegen *Rana fusca*.

Muskeln	Beckeninsertion
M. semimembranosus.	Von dem Verbindungsknorpel des Os ilei mit dem Os ischii und ungefähr der anstossenden Hälfte des Os ischii.
M. gracilis.	Von da mit schmaler Sehne bis an die Grenze des ventralen Drittels des Os ischii. (Bei <i>Rana fusca</i> ungefähr ebenso; nur ist der M. semimembranosus relativ breiter und die Beckenendsehne des M. gracilis länger.)
M. semitendinosus (dorsaler Kopf).	Schnig an der Grenze zwischen M. semimembranosus und gracilis am Os ischii. (Bei <i>Rana fusca</i> liegt die Beckenendsehne unter dem M. semimembranosus.)
M. gemellus.	Vom Beginn des knöchernen Os ischii bis zur Grenze zwischen M. semimembranosus und gracilis.
M. adductor magnus (dorsaler Kopf).	Von der Grenze des M. gemellus am Os ischii bis zur Grenze des Os pubis.
M. semitendinosus (ventraler Kopf).	An der Grenze des Os ischii und Os pubis.
M. adductor magnus (ventraler Kopf).	Vom dorsalen Rand bis etwa zur Mitte des Os pubis; der M. adductor brevis etwas weiter vorragend als der M. adductor magnus.

1) Beim Häring geht der Sehnerv der einen Seite durch einen Schlitz des anderen hindurch.

Muskeln	Beckeninsertion
M. pectineus.	Von der Mitte des Os pubis bis zur Spina pelvis ventralis, theilweise bedeckt vom M. sartorius und M. adductor longus.
M. sartorius.	Vom ventralen Drittel des Os pubis, den M. adductor longus theilweise deckend. (Bei Rana fusca vom ventralen Drittel des Os pubis bis zur Spina pelvis ventralis, den M. adductor longus völlig und medialwärts über ihn hinaus den M. pectineus noch theilweise verdeckend.)
M. adductor longus.	Von der Spina pelvis ventralis, den M. pectineus theilweise deckend. (Bei Rana fusca nur wenig lateral unter dem M. sartorius beginnend bis zur Spina pelvis ventralis und unter dem M. sartorius den lateralen Theil des M. pectineus deckend.)

2. Bei Bufo vulgaris.

Muskeln	Beckeninsertion
M. semimembranosus.	Vom dorsalen Drittel des Os ischii.
M. gracilis.	Vom mittleren Drittel des Os ischii.
M. semitendinosus (dorsaler Kopf).	Ohne Endsehne, genau unter dem Beckenursprung des M. gracilis mit seinen Muskelfasern beginnend.
M. gemellus.	Von der Mitte der Insertion des M. semimembranosus bis zur Mitte der Insertion des M. semitendinosus, cap. dorsale.
M. adductor magnus (dorsaler Kopf)	Anschliessend bis zur Grenze des Os ischii gegen das Os pubis.
(ventraler Kopf).	Schmal, nur wenig von der Grenze des Os ischii auf das Os pubis übergreifend.
M. adductor brevis.	Der bei Rana fast ganz unter dem vorigen gelegene Muskel liegt breit frei und erstreckt sich über die dorsale Hälfte des Os pubis.
M. pectineus.	Auf der ventralen Hälfte des Os pubis bis zur Spina pelvis ventralis.
M. sartorius und M. adductor longus.	Neben einander und den M. pectineus deckend.

Die Bestimmung der Insertionspunkte am Becken wurde so gemacht, dass an dem einen in der Mitte amputirten Oberschenkel die Muskeln bis zum Ansatz hin frei präparirt wurden. Das andere Bein schälte ich alsdann aus der Hüftgelenkpfanne und entfernte alle Ansätze der Muskeln von dem Beckenknochen dieser Seite. Da bei den *Batrachia anura* keine Beckenhöhle wie bei höheren Wirbelthieren besteht, Os ilei, pubis und ischii der einen Seite vielmehr mit den entsprechenden Knochen der anderen Seite zu einer platten Symphyse aufeinandergelöthet sind, so lässt sich nach dieser Vorbereitung die Topographie der Muskelansätze leicht übersehen. Die Tabellen werden kaum einer weiteren Erläuterung bedürfen, da die Verschiedenheiten der einzelnen Thiere bei jedem der aufgeführten Muskeln so gleich auffallen.

Nr. II (Fig. 34 u. 44).

Von dem principiellen Unterschied der Sehnenverbindungen der Oberschenkelmuskeln mit den Knochen bei Amphibien und Säugethieren wird man durch die hier eingeschaltete Beschreibung der Kniegegend von *Rana esculenta hungarica* sich eine Vorstellung bilden können. Zugleich wird aber auch auf wichtige Unterschiede aufmerksam gemacht werden können, die bei den einzelnen Gruppen der Anuren selbst sich finden.

Die Kniegegend von *Rana esculenta hungarica*.

Spaltet man die Haut an der ventralen Seite des Knies, so liegt im Saccus femoralis die Sehne des Triceps femoris vor, lateral dazu der Endwulst des Vastus medialis; zwischen diesem und dem Endstück des Biceps ist die Auskleidungsmembran des Saccus femoralis über einen intermuskulären Lymphraum hinweggespannt, der in der Höhe des Gelenkes der Tibia constant von einer grösseren Oeffnung durchbohrt ist. Sobald die Membran des Lymphsackes auf die ventrale Seite des Biceps übergetreten ist, geht sie zur Haut und grenzt den zumeist ventral gelegenen Saccus femoralis von dem auf der dorsalen Seite des Oberschenkels gelegenen Saccus suprafemoralis ab. Auf der ventralen Seite reicht der Lymphsack bis unter das Knie herab, ehe seine innere Wand mit der äusseren zur Begrenzung des Saccus femoralis verschmilzt. Auf der dorsalen Seite hebt sich

die innere Wand des Saccus suprafemoralis früher von dem *M. biceps*, dem *M. semimembranosus* und dem Lymphspalt zwischen diesen beiden Muskeln ab, als die Höhe des Kniegelenks erreicht ist, um dann als straff, aber frei über den Muskelspalt gespannte Membran zur Haut zu ziehen und so den dorsalen Lymphsack des Oberschenkels distal abzugrenzen. In der Kniegegend folgen sich von dem lateralen zum medialen Rand des Oberschenkels im Bereich des Saccus suprafemoralis; die Sehne des langen Bicepskopfes, der *M. semimembranosus* und ein schmaler Streifen des *M. gracilis*, ein breiterer des *M. cutaneus femoris, cap. inferius*¹⁾.

In der halben Breite des *M. cutaneus femoris* erhebt sich eine Scheidewand zwischen Saccus femoralis und Saccus suprafemoralis und erst in der Höhe des medialen Endes der Inscriptio tendinea des *M. semimembranosus* schiebt sich zwischen beide, dorsal stark ausladend, der Saccus interfemoralis ein²⁾.

Wo die Sehne des *M. gracilis* die Tibia erreicht, ist auf der medialen Seite ebenso wie auf der lateralen Seite an der oben angegebenen Stelle die innere Wand des Saccus femoralis durchbohrt und bei Bewegungen im Kniegelenk tritt Flüssigkeit aus dem ansehnlichen Loch hervor. Bei Krötenarten ist am Knie der Saccus femoralis mit dem Unterschenkel-Lymphraum durch ein grobes Maschenwerk in offener Communication.

Entfernt man die innere Wand der Oberschenkellymphsäcke, so erscheinen die oberflächlich gelegenen Sehnenenden der Muskeln, unter denen wieder andere Sehnen und die Bänder des Kniegelenks sich finden. Dabei werden die tieferen Lagen und selbst die Beugeseite der Kniegelenkkapsel durch feine, sehnige Streifen mit den höheren Lagen und selbst mit der Haut verbunden.

1) Bei *Rana fusca* ist der dorsale Rand des *M. cutaneus femoris inferior* soweit an dem *M. semimembranosus* hinaufgezogen, dass er den unterliegenden *M. gracilis* ganz verdeckt. Der *M. gracilis* kann demgemäß bei dieser Species vom Rücken aus nicht gesehen werden; man sieht ihn in ansehnlicher Breite bei *Bufo vulgaris*.

2) Bei *Rana fusca*, *Rana oxyrrhinus* und *Rana mugiens* geht die mediale Scheidewand der beiden Hauptlymphsäcke des Oberschenkels nicht bis zum Knie; man kann vielmehr distal vom Saccus interfemoralis aus dem einen Lymphraum in den anderen gelangen. Bei *Bufo calamita* sind Saccus femoralis und Saccus suprafemoralis bis zum Knie getrennt, bei *Bufo vulgaris* und *Bufo aqua* nicht.

Die auf der Bauchseite des Knies gelegene Tricepssehne geht am lateralen Rande bogenförmig ausgeschweift über die Sehne des langen Bicepskopfes hin und ist dann, als dünner Streifen abwärts ziehend, zugleich Ursprungssehne des lateralen Theiles des *M. plantaris*.

Sie zieht von da über die ventrale Seite des Kniegelenks mit distal gerichteter Concavität im Bogen hinweg zur vorderen Kante der Tibia, um sich dort nach abwärts zugespitzt zu inseriren. Medial von dieser Stelle ist sie wieder auf den Oberschenkel zu in die Muskelfasern des Triceps zu verfolgen; unter Aussparung eines längsovalen Loches hängt sie mit der vereinigten Endsehne des *M. semitendinosus* und des *M. sartorius* zusammen, so dass ein Theil jener Sehne unter der Haube der Sehne des Triceps in der Gegend des ovalen Loches herzieht. Wo Sartorius- und Tricepssehne durch kräftige Sehnenzüge vereinigt zusammenhängen, dringt aus der Tiefe von der Endsehne des *M. adductor magnus* senkrecht ein fester Sehnenstreif in die Höhe, um sich mit der oberflächlichen Haube des Knies, der Tricepssehne, zu vereinigen.

Trennt man durch einen senkrechten Schnitt die Sehne des *M. sartorius* von der des *M. triceps*, so hängt unter ihr ein Theil der Sehne des *M. gracilis* mit der Tricepssehne zusammen; ein anderer, weiter einwärts gelegener Theil dieser Sehne des *M. gracilis* geht unter der Tricepssehne her, um sich, über das mediale Seitenband des Kniegelenks hinwegziehend, unterhalb der medialen sehnigen Ausstrahlung des *M. semimembranosus* schräg medial abfallend, dicht unter dem proximalen Gelenkende an den medialen Rand der Tibia anzusetzen. Die weitere Beschreibung der Sehne des *M. gracilis* folgt erst später bei Beschreibung der Beugeseite des Kniegelenks.

Von besonderer Wichtigkeit für unsere Zwecke ist es zu betonen, dass die Sehne des *M. sartorius* vor der des *M. gracilis* gelegen ist. Geht man nun über die Sehne des *M. gracilis* distal hinaus, nachdem wie vorhin angegeben die Sartoriussehne der Länge nach gespalten wurde, so hängt die Sartoriussehne mit einem die vereinigten Sehnen des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris inferior* umkreisenden sehnigen Bogen zusammen, der ventral sich theilt und dann verschieden zur Tricepssehne sich lagert. Dicht unterhalb der Sehne des *M. gracilis* verbirgt

sich das Sehnenende der vereinigten *M. semitendinosus* und *sartorius* unter der *Tricepssehne*, um unter ihr und distal von der tiefen ventralen Insertion des *M. gracilis* unter der Gelenkfläche der *Tibia* zu enden. Indem nun weiter distal sich *Tricepssehne* und *Sehne* des *M. semitendinosus* am medialen Rande der *Tibia* berühren und festheften, und auch die *Sehne* des *M. sartorius* nach vorn concav ausgeschnitten, distal der *Sehne* des *M. semitendinosus*, proximal der *Sehne* des *M. triceps* sich anschmiegt, so entsteht jene vorher schon beschriebene ovale Lücke am medialen Knierande, in deren Tiefe der ventralwärts ziehende *Sehnenzipfel* des *M. semitendinosus* liegt.

Die beschriebenen Verhältnisse liessen sich ohne Entfernung der *Sehne* des *M. triceps* erkennen. Durchschneidet man nun den Muskel am Oberschenkel quer und klappt ihn bis zur Insertion der *Sehne* an der *Tibia* um, so zeigen sich die Ansatzstellen der ventralen *Sehnen* vom *M. semimembranosus*, des tiefen *Sehnenzipfels* des *M. gracilis* sowie des *M. semitendinosus* noch deutlicher als zuvor; es erscheint aber auch das mediale Seitenband des Gelenkes in seiner ganzen Ausdehnung.

Wo die ventrale Endsehne des *M. gracilis* am proximalen Ende des Unterschenkels medial zu Ende geht, beginnt das *Lig. mediale*; es läuft durch eine Gabel des ventralen und dorsalen *Sehnenendes* des *M. gracilis* hindurch über den Kniegelenkspalt zur medialen Seite des distalen Oberschenkelendes; inserirt hier in dem Ausschnitt zwischen den distalen muskulösen Enden des ventralen und dorsalen Kopfes vom *M. adductor magnus* und nimmt an seinem medialen Rande die *Sehne* auf, deren man beim Umklappen des distalen Endes des *M. adductor longus* nach dem medialen Rande des Oberschenkels ansichtig wird. An diese *Sehne* heften sich die Fasern des *M. adductor longus* und einige des ventralen Kopfes des *M. adductor magnus*.

Ueber die ventrale Seite des Kniegelenks ziehen zwei *Sehnen* von Unterschenkelmuskeln. Medial, unter der Oberschenkelinsertion des *Ligamentum mediale* von dessen lateralem Rande her sich darunter verbergend, die *Sehne* des *M. extensor cruris brevis* (Ecker); dann weiter lateral die *Sehne* des *M. tibialis anticus* (Ecker), die höher am Oberschenkel, als die des vorigen Muskels, dem lateralen Rande des *Lig. mediale* angeschlossen sich festheftet. Eine dritte Unterschenkelmuskelsehne, die des *M. peroneus* (Ecker),

umgibt zuerst scheidenartig die vorige Sehne und breitet sich dann platt aus; sie endet am vorderen Rande des proximalen Gelenkendes der Tibia, ist durch dichte weiche Bindegewebsmassen von der zum Oberschenkel ziehenden Sehne des *M. tibialis anticus* getrennt und bildet die Wand des Kniegelenks an der ventralen Partie des distalen Endes des Oberschenkelbeines bis zu dessen dorsalen Rande. Sie verbindet medial sich mit der Sehne des *Extensor cruris brevis* und dringt lateral mit Aussparung einer Lücke bis in die Gegend des *Ligamentum laterale* vor. Unter dem *Ligamentum laterale* setzt sich das Endstück dieser Muskelsehne an den Oberschenkel und Unterschenkel und verschmilzt auf der Beugeseite des Gelenks mit der Bandmasse, die dem Haupttheil des *M. plantaris* zum Ursprung dient.

Das *Ligamentum mediale genu* liegt im Kniegelenk; in der ventralen Wand des Gelenkes liegen die Sehnen des *M. tibialis anticus* und *M. extensor cruris*. Die laterale Wand des Gelenks bildet die Endsehne des *M. peroneus*. Ausserhalb des Gelenkes liegt das *Ligamentum laterale genu*. Der vordere tiefe Sehnenzipfel des *M. gracilis* ist an seiner Innenfläche mit der medialen Ausstülpung der Kniegelenkkapsel verwachsen.

Löst man auf der dorsalen Seite die Membran der Lymphsäcke von der Haut ab, so eröffnet man zwischen *M. biceps* und *semimembranosus* einen intermuskulären Lymphraum¹⁾. Von der Sehne des langen Bicepskopfes zieht in distal offenem Bogen ein Bandstreif zum *M. semimembranosus*, der die Gefässe und den *N. tibialis posticus* niederdrückt. Sobald diese Theile in der Kniekehle unter dem genannten Bande hergetreten sind, buchtet sich medial und lateral von ihnen der Raum in zwei längsgestellte Taschen aus, die aber ventral und dorsal von dem durch Bindegewebe zusammengehaltenen Gefäss- und Nervenbündel mit einander communiciren. Lateral wird dieser Raum durch die von der Sehne des langen Bicepskopfes zur Haut tretende Flügel lamelle, medial durch eine gleiche von der Sehne des *M. semitendinosus* und dem Muskelbauch des *M. gracilis* zur Haut tretende

1) Dieser Lymphraum zieht bis gegen den *M. pyriformis* zwischen *M. biceps* und *semimembranosus* gegen das Becken hin, ist in der Mitte schmal, an beiden Enden breit dreieckig.

Membran abgeschlossen. Medial neben dem Gefäßbündel ragt in den Raum hinein die Sehne des *M. semimembranosus* und die dorthin abgehenden Sehnenstreifen des *M. gracilis*.

Entfernt man das Gefäß und Nervenbündel aus der Kniekehle, so erscheinen Theile der Sehnen des langen Bicepskopfes, der dem *M. plantaris* zur Anheftung dienende Sehnenbogen, Theile der Sehnen des *M. semimembranosus*, *gracilis* und *semitendinosus* deutlicher. Man entferne weiter den die *M. biceps* und *semimembranosus* verbindenden Bandstreif, die Gefäße und Nerven, auch den unter dem *M. biceps* lateralwärts durchtretenden Nerv *peroneus*; dann erscheint in der Tiefe das den Sehnenbogen des *M. plantaris* oralwärts begrenzende distale Ende des *M. adductor magnus*. Werden nunmehr in der Mitte des Oberschenkels die dorsalen oberflächlichen Muskeln quer durchgeschnitten, der *M. biceps* (*caput longum*) mit dem *M. triceps* lateral, der *M. semimembranosus*, *semitendinosus*, *gracilis*, *cutaneus femoris inferior*, *sartorius* medialwärts umgebogen, so kann man zum ersten Male die Insertionen der Tricepssehne an der lateralen Seite des Kniegelenks völlig übersehen. Was von Aussen her vor der Durchschneidung der Muskeln sichtbar war, ist oben bereits beschrieben worden. Klappt man das distale Ende des *M. triceps* so um, dass seine Innenfläche nach aussen gewandt wird, so kann man die Sehne von der Insertionsstelle am lateralen Raude der Tibia frei weg gespannt über die tiefer an der lateralen Fläche des Kniegelenks gelegenen Bandmassen und den *N. peroneus* bis an die laterale Fläche des distalen Oberschenkelendes hin verfolgen, wo sie sich, schräg nach hinten abfallend, festsetzt und von da im Bogen über den *N. peroneus* hinweg als Ursprungssehne der vorderen medialen Portion des *M. plantaris* weiterzieht. Trennt man den den *N. peroneus* deckenden Sehnenbogen mitten durch, so erscheint die Sehne des langen Bicepskopfes in Gestalt eines Spornes, dessen einer Arm an die laterale Oberschenkelfläche, dessen anderer Arm an die gleichnamige Fläche der Tibia, dicht unter der Gelenkfläche heranzieht, und dessen Dorn in den Muskelbauch zu verfolgen ist.

Unter der längs gestellten flachen Gabelung der Bicepssehne liegt das *Ligamentum laterale genu*: am Oberschenkel etwas mehr ventral und distal als diese inserirt, am Unterschenkel ganz lateral und von der Bicepssehne völlig bedeckt.

Mit der völlig von ihren Anheftungspunkten abgelösten Sehne des Triceps war auch der laterale vordere Theil des *M. plantaris* zurückgelegt und so der Ursprung der übrigen Theile dieses Muskels frei gemacht worden. Auf der lateralen Seite des Kniees gabelt sich die Sehne, wie es schon vom Bicepskopfe beschrieben wurde. Der distale Bogenschenkel geht unter dem *Lig. laterale* genau an den ventralen Rand der Tibia bis dicht an den Falz für die proximale Sehne des *M. peroneus*. Der proximale Schenkel verläuft an der lateralen Fläche des Oberschenkels, bis er zwischen der lateralen Anheftung des *M. triceps* und des *M. tibialis anticus* sein Ende erreicht. Auch von der dorsalen Seite betrachtet stellt sich das sehnige proximale Ende des *M. plantaris* als ein Bogen dar, proximal an das Ende des *M. adductor magnus* am Oberschenkel angrenzend, distal an der Tibia befestigt. Diese Befestigung übersieht man aber erst völlig, wenn man den Muskelbauch des *M. plantaris* von der Sehne abtrennt. Die Sehne ist über dem dorsalen Kniegelenkspalt verschmälert, verbreitert sich aber nach abwärts, liegt dem Kniegelenk medial nur locker auf, ist lateral mit der Kapsel verwachsen, geht in der Höhe des fibularen Gelenkknorren in den distalen Sehnschenkel des *M. biceps* über und endet schliesslich medial am tibialen Gelenkknorren.

Was die laterale Insertion des *M. triceps* am Oberschenkel anlangt, so kann man, wenn die Präparation soweit als beschrieben vorgerückt ist, deutlich erkennen, dass dieselbe mit der Sehne des *M. plantaris* zusammenhängt, wie am medialen Gelenkende des Oberschenkel die Tricepssehne in die Sehne des *M. adductor magnus* überging. Beide am Oberschenkel festgeheftete Leisten der Tricepssehne liegen dorsal von den Insertionen der seitlichen Kniegelenkbänder.

Es bleibt die Betrachtung der Insertionsverhältnisse der, wie vorhin bemerkt, durchschnittenen und umgeklappten, am medialen Rande des Kniegelenks inserirenden Muskeln übrig, soweit sie von innen her jetzt zugänglich gemacht sind.

Zwischen *M. semimembranosus* und den vereinigten *M. gracilis* und *cutaneus femoris inferior* erscheint die Sehne des *M. semitendinosus*. Von der Innenfläche der Sehne des *M. gracilis* zieht ein Sehnenstreif zur Sehne des *M. semimembranosus*, ein anderer quer über die *Fossea poplitea* hin zum distalen Ende

des fibularen Gelenkknorren. Unter dem so in der Fossa poplitea gebildeten sehnigen Bogen verschwinden in der Tiefe die Gefässe und Nerven der Unterschenkelgegend.

Der distale Sehnenbogen des *M. gracilis*, die Sehne des *M. semitendinosus* hängen durch ein derbe bindegewebige Membran zusammen, die den dorsalen intermuskulären Lymphraum medialwärts und gegen die Haut abschliessen. Durchtrennt man nun die Sehne des *M. semitendinosus* und die dorsalen Sehnenzipfel des *M. gracilis*, so liegt zwischen dem *M. semimembranosus* und dem distalen sehnigen Ende des *M. gracilis* das Ligamentum mediale genu frei, das an der Fläche des tibialen Gelenkknorren sich inserirt und von da fächerförmig auf die ventrale Fläche der Tibia ausstrahlt. Man sieht zugleich, wie das Lig. mediale genu in der Gelenkkapsel liegt, während das Lig. laterale genu sich ausserhalb derselben befindet. Es bleiben noch die Insertionsverhältnisse der distalen Sehne des langen Bicepskopfes zu besprechen übrig. Um dies zu können, müssen auch noch die Seitenbänder des Kniegelenkes durchtrennt werden. Dann zeigt sich, dass die Kniegelenkkapsel nur an der medialen Seite und der ihr anstossenden dorsalen Partie ein dünnes Häutchen darstellt, dass sie dagegen an allen übrigen Stellen entweder durch derbe Bandmassen — dorsal und lateral — oder durch weiches dichtes Bindegewebe — so auf der ventralen Fläche — verstärkt wird.

In die dünne Kapsel dringt die Sehne des *M. semimembranosus* ein, sehr bald nachdem sie sich aus dem Muskelbauch entwickelt hat. Sie gabelt sich gleich den Sehnen der übrigen Muskeln. Ein Sehnenstamm zieht ventral vor dem gleich näher zu beschreibenden Lig. cruciatum und heftet sich nahe der überknorpelten Gelenkfläche des medialen Condylus der Tibia an; geht in einen Bandstreifen über, der etwas mehr ventral an demselben Gelenkknorren festhäftet, dann aber über das Gelenk frei hinweg gespannt ist und auf der medialen Seite nahe dem Oberschenkel mit der Sehne des *M. extensor cruris brevis* zusammenhängt, ventral flächenhaft mit der Endsehne des *M. popliteus* verlöthet ist und mit dieser am lateralen Gelenkknorren befestigt in die Sehne des *M. plantaris* übergeht. Der Streifen inserirt am lateralen Gelenkknorren des Oberschenkels. Eine dünne Kapselmembran trennt von ihm einen anderen, feinen, schmalen Bandstreifen, der an dem ventralen Rand des distalen Oberschenkel-

endes inserirt; seine Hauptmasse reicht weiter dorsal zurück und befestigt sich dort, dem dorsalen Rand genähert, umgriffen von den Endzipfeln des Ligamentum cruciatum dorsale, als das proximale Ende des Ligamentum cruciatum ventrale.

Durchschneidet man der Quere nach das Ligamentum cruciatum ventrale, so liegt von der ventralen Seite her sichtbar das Ligamentum cruciatum dorsale vor. Dieses Band ist nicht wie das Lig. cruc. vt. frei über die Tibia zwischen den Gelenkknorren ausgespannt, sondern leicht gedreht, vom medialen Condylus der Tibia dorsal ziehend, auf der Gelenkfläche der Tibia befestigt. Das proximale Ende des Bandes inserirt am dorsalen Rande der Gelenkfläche des Oberschenkels.

Sind schliesslich alle Verbindungen zwischen Oberschenkel und Unterschenkel durchtrennt, so lässt sich auch der zweite Schenkel der Bicepssehne übersehen. Er inserirt, durch eine schmale Lücke von dem ventralen Schenkel getrennt, in der dorsalen Fossa intercondyloidea der Tibia; von da zieht dann, durch einen Spalt von der Gelenkfläche des lateralen Condylus der Tibia abgehoben, ein Band, das lateral mit der Sehne des M. plantaris und ventral mit dem Ursprung des Ligamentum cruciatum ventrale und der Sehne des M. popliteus zusammenhängt, so dass sich demgemäss die beiden Sehnenschenkel des M. semimembranosus zwar dorsal und medial am medialen Gelenkknorren der verwachsenen Unterschenkelknochen inseriren, mit ihren Ausläufern aber in ein Bandpolster verfolgen lassen, das ringförmig das proximale Ende des Unterschenkels umgiebt und wiederum mit anderen Bändern, dem Ligamentum cruciatum ventrale und den Sehnen des M. plantaris und peroneus zusammenhängt.

Die Haupthöhle des Kniegelenks liegt dorsal von dem circulären Bandpolster; hier ist auch das proximale Ende des Unterschenkelknochen überknorpelt. Durch den lateralen Spalt unter dem Ringpolster communicirt diese Höhle mit dem Zwischenraum zwischen beiden Lig. cruc. und durch eine Lücke zwischen den Sehnenschenkeln des M. semitendinosus mit einer medialen Ausbuchtung, die das Ligamentum mediale genu enthält.

Die voraufgehende Beschreibung geht dem bestimmten Zweck gemäss mehr auf die Lagerung der Theile ein, als die der früheren Autoren. Es ergibt sich daraus für die Sehnen der Muskeln am Kniegelenk soviel mit Gewissheit, dass dieselben entweder

durch längsgestellte Bogenbildung an Obersehenkel und Unterschenkel gleichzeitig inseriren, oder durch Bogenbildung nach den beiden anderen Axen des Raumes zugleich mit äusseren und inneren Punkten, Flächen oder Leisten zusammenhängen, oder schliesslich auf Ringbänder wie der *M. semimembranosus* einwirken können.

Wie schon oben hervorgehoben interessirt uns hier vor Allem der Bogen der vereinigten Sehnen des *M. sartorius* und *semitendinosus*, durch den die vereinigten Sehnen des *M. gracilis* und *cutaneus femoris inferior* beim Genus *Rana* hindurchtreten. Bei allen anderen bisher von mir untersuchten anuren Batrachiern liegen die Verhältnisse so, dass die mehr oder weniger getrennten Bäuche des *M. sartorius* und *semitendinosus* am Knie über die Sehne des *M. gracilis* und *cutaneus femoris inferior* ungespalten hinziehen, die Sehne der letztgenannten Muskeln also nicht zwischen sich fassen.

Dieser Unterschied ist in den vergleichenden Darstellungen der Anurenmuskeln bisher nicht besonders betont worden, wenn aus den Specialbeschreibungen und Abbildungen auch die Thatsachen erkannt werden können.

Nr. III.

Dass der Plexus lumbosacralis der Anuren variire, ist bekannt. Ich verweise hierfür auf Gaupp, Anatomie des Frosches III pag. 192.

Unter meinen anatomischen, nicht zu physiologischen Zwecken verwandten Präparaten finden sich auch solche, wo an der Anastomose zwischen achtem und neuntem Rückenmarksnerven schon makroskopisch zu erkennen ist, dass Fasern des achten Nerven in den *N. ischiadicus* und Fasern des neunten Nerven in den *N. cruralis* eintreten.

Die Anastomosen zwischen den beiden Nerven vor dem Abgang des *N. cruralis* sind hier nämlich länger als gewöhnlich, und die ein- und austretenden Fasern sind an jedem Nerven als gesonderte Stränge zu erkennen. In diesem Falle würde offenbar auch die Reizung des neunten Rückenmarksnerven Contraction in den vom *N. cruralis* versorgten Muskeln hervorgebracht haben.

Auch am Plexus ischiooccygeus habe ich gelegentlich Varietäten beobachtet. An einem meiner Präparate gehen vom

neunten Rückenmarksnerven Zweige ab, die für gewöhnlich erst vom zehnten abgegeben werden.

Es lässt sich somit aus dem anatomischen Verhalten der peripheren Nerven die Art der Nervenversorgung eines Muskels — ob sie aus einem oder mehreren Rückenmarksnerven erfolge — nicht immer bestimmen.

Nennen wir die Fälle, wo vom achten Rückenmarksnerven Fasern in den neunten eintreten A, diejenigen Fälle mit kreuzweise übertretenden Fasern B, so würden die vom N. cruralis abgehenden Muskelnerven bei A nur Fasern aus einem, bei B dagegen aus zwei Rückenmarksnerven enthalten; während die vom N. ischiadicus versorgten Muskeln in beiden Fällen Fasern aus zwei Rückenmarksnerven beziehen.

Angesichts solcher Verschiedenheiten drängt sich der Gedanke auf, ob denn nicht doch in beiden Fällen die Muskeln gleichartig innerviert werden, und ob nicht die augenfällige Abweichung durch eine für die Innervation gleichgültige, verschiedene Verlaufsweise der peripheren Nervenfasern bedingt sei?

Dabei bliebe freilich zu entscheiden übrig, ob die motorischen Ganglienzellen für die vom N. cruralis versorgte Muskulatur beim Falle A im Rückenmark alle in den Bereich des Ursprungsgebietes des achten Nerven zusammendrängt und beim Falle B auf die Ursprungsgebiete des achten und neunten Rückenmarksnerven verteilt seien.

Es wäre aber auch möglich, dass in beiden Fällen die Ganglienzellen im Rückenmark in identischen Querschnitten sich befänden und im Falle A die Fasern aus dem Ursprungsgebiet des neunten Rückenmarksnerven schon in der Substanz des Markes selbst denen des achten sich zugesellten, während die des achten erst in der peripheren Anastomose zum neunten überträten. Im Falle B findet dagegen der Uebertritt der Fasern des neunten zum achten zugleich mit denen des achten zum neunten Rückenmarksnerven erst an der Peripherie dicht vor dem Abgange des N. cruralis statt.

Nr. IV.

Bei der Abhängigkeit, in der Skelet und Muskulatur zu einander, stehen dürften einige Angaben über Verschiedenheiten im Beckengürtel bei *Rana esculenta*, *Bufo variabilis* und *Bombi-*

nator igneus von Interesse sein. Es würde den Rahmen der vorliegenden Untersuchung jedoch weit überschreiten, wenn hierbei eine erschöpfende Darstellung angestrebt worden wäre.

Die Zahl der Wirbel ist bei allen drei Species zehn, das Steissbein eingerechnet.

Die orale Spitze der Darmbeinschaukel liegt

bei *Rana esculenta* an der ventralen Fläche des dorsal im spitzen Winkel gegen die Flucht der Wirbelsäule geneigten Querfortsatzes des neunten Wirbels;

bei *Bufo variabilis* an der ventralen Fläche des horizontal von dem Wirbelkörper abstehenden, schaufelförmig verbreiterten Querfortsatzes des neunten Wirbels und ragt mit dieser bis zur Mitte des achten Wirbelkörpers kopfwärts vor;

bei *Bombinator igneus* ebenfalls an der ventralen Fläche des schaufelförmig verbreiterten Querfortsatzes des neunten Wirbels und mit diesem bis zum caudalen Rande des siebenten Wirbels vorgeschoben.

Bei *Rana esculenta* überragt das im Hüftgelenk gebeugte Oberschenkelbein das Os ilei um ein Bedeutendes und erreicht mit seinem Knieende den Querfortsatz des sechsten Wirbels.

Bei *Bufo* und *Bombinator* ist das Os femoris kürzer und reicht bei der Beugung im Hüftgelenk nicht bis an die orale Spitze des Os ilei heran.

Bei *Rana esculenta* sind die Querfortsätze der Wirbel rein quer gestellt, der des neunten Wirbels ist nicht verbreitert.

Bei *Rana fusca* sind die Querfortsätze des neunten Wirbels unter spitzem Winkel caudalwärts gegen die Wirbelkörpers gerichtet.

Bei *Bufo variabilis* sind die Querfortsätze des zweiten Wirbels cranial, die des dritten horizontal, die vierten bis sechsten caudal, die des siebenten bis neunten cranial gerichtet. Die Querfortsätze des zweiten, dritten und vierten Wirbels sind kräftig, die folgenden verschmächtigen sich allmählich, die des achten sind ganz zart; die Querfortsätze des neunten Wirbels sind dorsoventral abgeplattet, schaufelförmig verbreitert und ragen bis zur Mitte des achten Wirbelkörpers kopfwärts vor.

Bei *Bombinator igneus* sind die Querfortsätze des zweiten bis vierten Wirbels horizontal gestellt und ziemlich kräftig, die des fünften bis achten Wirbels nadelförmig und kopfwärts gerichtet, die des neunten Wirbels dorsoventral abgeplattet, schaufelförmig bis zum analen Rande des siebenten Wirbels vorragend.

Erklärung der Abbildungen auf den Tafeln XIX—XXIII.

Allen Figuren gemeinsame Buchstabenbezeichnung der Muskeln und Knochen:

<i>a. br.</i> = adductor brevis.	<i>o. e.</i> = obliquus abdom. externus.
<i>a. l.</i> = adductor longus.	<i>o. i.</i> = obliquus abdom. internus.
<i>a. m. a.</i> = adductor magnus, caput accessorium.	<i>Os. c.</i> = Os coccygis.
<i>a. m. d.</i> = adductor magnus, caput dorsale.	<i>Os i.</i> = Os ilei.
<i>a. m. v.</i> = adductor magnus, caput ventrale.	<i>p.</i> = pectineus.
<i>a. m.</i> = adductor magnus.	<i>pi.</i> = pyriformis.
<i>b. c. br.</i> = biceps, caput breve.	<i>pl. l.</i> = plantaris longus.
<i>b. c. l.</i> = biceps, caput longum.	<i>r. a.</i> = rectus abdominis.
<i>cc.</i> = cutaneo-coccygeus.	<i>r. f. a.</i> = rectus femoris anticus.
<i>c. d.</i> = cutaneus dorsi.	<i>s.</i> = sartorius.
<i>c. il.</i> = coccygeo-iliacus.	<i>S.</i> = Symphyse.
<i>c. f. i.</i> = cutaneus femoris inferior.	<i>sm.</i> = semimembranosus.
<i>c. f. s.</i> = cutaneus femoris superior.	<i>sph. a.</i> = sphincter ani.
<i>gl.</i> = glutaeus.	<i>st. d.</i> = semitendinosus, caput dorsale.
<i>gm.</i> = gemellus.	<i>st. s.</i> = semitendinoso-sartorius.
<i>gr.</i> = gracilis.	<i>st. v.</i> = semitendinosus, caput ventrale.
<i>ip.</i> = ileopsoas.	<i>v. m.</i> = vastus medius.
<i>o.</i> = obturatorius.	<i>v. l.</i> = vastus lateralis.

NB. In manchen Figuren ist zum Unterschied von gleichzeitig bezeichneten Nerven vor die für die Muskeln gewählten Buchstaben noch ein M. gesetzt worden.

Fig. 1. Verzweigung des Beckennervenplexus bei *Rana fusca*.

Das Präparat ist dadurch gewonnen, dass die Symphyse der Beckenknochen ganz bis auf Blase und Mastdarm hin von der ventralen Seite her halbirt und das rechte Bein stark lateralwärts gedreht wurde, bis die im lebenden Thiere sagittal stehende Symphyse dem Beschauer ganz zugewandt war. Zu dem Zwecke musste die Ala ossis ilei in der Mitte ihrer Länge quer durchschnitten werden.

Nach rechts zurückgeklappt sind M. gracilis, cutaneus femoris und semimembranosus; nach links der M. semitendinosus. Gleichfalls vom Becken abgelöst wie die vorigen Muskeln und nach links umgelegt sind die Köpfe des M. adductor magnus; der dorsale Kopf überdies noch kniewärts umgebogen. Vom Becken abgelöst sind weiter die M. gemellus und adductor brevis. Die Buchstabenbezeichnung ist die bei den übrigen Figuren gebrauchte. Nur bezeichnet hier ⊙ den M. glutaeus, + den M. biceps, cap. longum und breve, ♂ die vom M. le-

vator ani ausgehende Muskelschlinge für die dorsalen Beckennerven und Gefäße. *N. c. d.* = Nervus cutaneus femoris dorsalis.
 Fig. 2. Verzweigung der Beckennerven bei *Pelobates fuscus*.

Nerven und Muskeln des linken Beines von der dorsalen Fläche. Das Becken ist halbirt, ein Stück des Rectum erhalten, das Os ilei oberhalb des Ursprunges des *M. glutaeus* durchschnitten. Abgelöst vom Becken ist der *M. semimembranosus*, dessen Zweitheilung an dem medianwärts umgeklappten Muskel sichtbar ist. Der *M. biceps, caput longum* ist gedehnt und medianwärts von seiner Unterlage abgehoben. Der *M. vastus lateralis* nahe dem Knie durchschnitten; der proximale Theil des Muskels ist in die Höhe gehoben.

Zwischen *M. glutaeus* und *vastus lat.*, unter dem *N. ischiadicus* ist in der Beckengegend ein Theil des *M. ileopsoas* sichtbar, der um das Os ilei herum und unter dem *M. vastus lateralis* weiter ziehend zur Seite des *M. vastus medius* wieder sichtbar wird. Dem *M. vastus lateralis* und dem distalen Ende des *M. ileopsoas* liegt das *caput breve* des *M. biceps* an; auf ihn folgt medial der *M. adductor magnus*. In der Beckengegend ist zwischen *M. semimembranosus* und *M. adductor magnus* ein kleiner Theil des *M. semitendinoso-sartorius* sichtbar. Der *M. rectus femoris anticus* liegt beckenwärts dem *M. vastus medius* auf; zwischen diesem und dem *M. glutaeus 2* erscheint ein kleines Dreieck der dorsalen Fläche des *M. ileopsoas*.

Von dem Beckengeflecht der Nerven gehen ventralwärts in der Abbildung vom *M. glutaeus 1* bedeckt der *N. ileo-hypogastricus* und *cruralis ab*; an den Mastdarm treten zwei Zweige. *M. glutaeus 2* = *glutaeus accessorius*.

Im weiteren Verlauf der Nerven auf der dorsalen Seite gehen vom Nervus ischiadicus der Reihe nach ab: der *N. cutaneus dorsalis*, der Nerv zum *M. obturatorius* und *gemellus*, ein Ast für die Strecker des Knies mit einem ersten Zweige für den kurzen Kopf des Biceps, mit einem zweiten für den längen Kopf des Biceps und einem dreigespaltenen Zweige für den *M. vastus lateralis*, *vastus medius* und das *caput accessorium* des *M. triceps*.

Auf diesen lateral gerichteten Ast folgt, zwischen langem und kurzem Kopf des *M. biceps* hindurchtretend, der Stamm des *N. ischiadicus*, der beckenwärts noch zwei Aeste nach der medialen Schenkelfläche hin abgibt: 1. den Ast für die Aductoren und 2. den Ast für den *M. semitendinoso-sartorius* und die Haut, für *M. gracilis* und *cutaneus femoris* und für den *M. semimembranosus*.

Am unteren Rande des *M. vastus medius* und des *cap. accessorium* vom *M. triceps* folgen sich, vom Becken aus gerechnet: der *M. ileopsoas*, das *Caput breve bicipitis*, der *M. adductor magnus* und *M. biceps cap. longum*.

Fig. 3. Die Verzweigung des *N. ischiadicus* freigelegt durch Ablösung des *M. vastus lateralis* von der Kniesehne, Durchtrennung des *M. semimembranosus* nicht weit vom Becken und nahe der Insertion am Knie. Die Innenfläche des *M. semimembranosus* wurde bei der Präparation nach aussen gedreht, so dass sie dem Beschauer zugewandt ist; der dorsale Rand des Muskels sieht nach links. Es fehlt das proximale Viertel des Muskels. Zwischen *M. rectus femoris anticus*, *glutaeus* und *vastus lateralis* liegt ein kleines Dreieck vom *M. ileopsoas* frei, das in der Figur nicht durch einen besonderen Buchstaben bezeichnet ist. Ebenso ist der vom *M. obturatorius* zwischen *M. pyriformis* und *gemellus* sichtbare Theil nicht mit einem besonderen Buchstaben versehen.

Die Muskeln haben in dieser Figur zur Unterscheidung von den bezeichneten Nerven den Zusatz *M.* erhalten.

N. c. f. d. = Nervus cutaneus femoris dorsalis. *N. t.* = Nervus tibialis. *N. p.* = Nervus peroneus. *N. c. cr. l.* = Nervus cutaneus cruris lateralis (*Rana fusca*).

Fig. 4. Die tief gelegenen Zweige des *N. ischiadicus* bei *Rana fusca*.

Das Präparat stellt nur Theile der Beckengegend dar. Der *M. pyriformis*, *vastus lateralis*, der lange Kopf des Biceps, der *M. semimembranosus*, der dorsale Kopf des *M. semitendinosus* sind entfernt; ebenso die distale Portion des ventralen Semitendinosuskopfes, dessen Sehne einwärts von dem *M. adductor magnus* nochmals durchschnitten wurde, nachdem der *M. adductor magnus* selbst an seiner Anheftung vom Becken losgelöst und kniewärts und nach links in der Figur zurückgelegt wurde. Ebenso sind *M. adductor brevis* und *M. gemellus* vom Becken losgelöst. Der *M. gemellus* ist nicht allein wie der *M. adductor brevis* kniewärts zurückgeschoben; sondern auch, um den *M. obturatorius* zeigen zu können, mit seinem proximalen Ende ganz umgeklappt. Auf diese Weise werden die in den *M. gemellus* eintretenden Nerven sichtbar.

Der Nervus *ischiadicus* ist nach Entfernung des langen Bicepskopfes stark nach rechts in der Figur verlagert worden, um die Nerven, die nach links in der Figur zu den Muskeln ziehen, grader verlaufen lassen zu können.

Durchschnitten sind hoch am Becken links der *N. cutaneus femoris dorsalis*, der nach rechts umgelegte *Ramus descendens communis*, die Nerven zum langen Kopf des *M. biceps* und der beiden *M. vastus*, so dass zur Darstellung gelangen: die Verzweigungen der Muskelnerven 1. für *M. obturatorius* und *gemellus*, 2. für die Adductoren, 3. für den kurzen Kopf des *M. biceps*.

Die drei Köpfe des *M. adductor magnus* sind auseinandergelegt; man sieht den Ursprung des accessorischen Kopfes von der Sehne des ventralen Semitendinosuskopfes.

Fig. 5. Die Muskeln und Nerven der Sartoriusgruppe von *Rana esculenta*. *R. d.* = der Ramus descendens des N. ischiadicus. Vergr. 1,7.

Fig. 6. Dasselbe Präparat von *Bufo vulgaris*. Vergr. 1,7.

Fig. 7. Dasselbe Präparat von *Pelobates fuscus*. Vergr. 6.

Alle drei Zeichnungen in gewöhnlicher Tischhöhe mit dem Zeichenapparat entworfen.

Fig. 8. Der rechte M. semimembranosus von *Rana esculenta hungarica*, von aussen gesehen. Der keilförmige Theil mit seiner aussen doppelt gefiederten Muskelfaserung ist nach rechts von dem mit der Inscriptio tendinea durchsetzten Theil abgezogen. Die beiden gemeinschaftliche distale, in der Zeichnung untere Endsehne, ist nicht ganz dargestellt.

Fig. 9. Derselbe Muskel von innen gesehen. Der Theil der Innenfläche, von der die in der Zeichnung nach oben gelagerte, auf der abgehobenen Fläche fast parallelfaserige keilförmige Portion abpräparirt wurde, ist dunkler gehalten, der schmale, anstossende Theil, der mit der abgehobenen keilförmigen Portion an niveau lag, hell. Nach unten in der Zeichnung schliesst sich der dem M. gracilis und dorsalen Kopf des M. semitendinosus anliegende und mediale Rand des M. semimembranosus an; hier zieht die Inscriptio tendinea schräg gegen das links in der Abbildung liegende distale Muskelende zu, während sie auf der Innenfläche mehr quer den Muskel durchsetzte und auf der Aussenfläche (siehe die Fig. 8) ebenfalls schräg verlief.

Buchstabenerklärung für die Fig. 8 und 9; *d. a.* = die Aussenseite des distal von der Inscriptio tendinea gelegenen Theiles; *d. i.* = freiliegende Innenseite dieses Theiles; *d. i.*₂ = dieselbe nach Abhebung des keilförmigen Theiles. *d. S.* = die distale Endsehne. *J* = Inscriptio tendinea. *k. a.* = Aussenseite des keilförmigen Theiles, *k. i.* = dessen Innenseite, *k. i.*₂ = die von dem mit der Inscriptio tendinea versehenen Theil abgehobene Fläche des keilförmigen Theiles in der Abbildung Fig. 9 umgeklappt und dem Beschauer zugewandt. *p. a.* = freiliegende Aussenseite, *p. i.*₂ = von der keilförmigen Portion abpräparierte Innenseite der proximal von der Inscriptio tendinea gelegene Muskelportion. *m. R.* = der mediale Muskelrand.

Fig. 10. Nervenverzweigung im M. cutaneus femoris super. und infer. bei *Rana esculenta*. Essigsäure, Osmiumsäurepräparat. In den oberen Muskel treten zwei feine Nerven, in den unteren ein dickerer Nervenstamm, der einen durchbohrenden, in der Zeichnung heller gehaltenen Hautzweig abgibt. Es findet kein Faseraustausch zwischen den Nervenverzweigungen des oberen und unteren Kopfes statt. Die Inscriptio tendinea trennt also in der That die beiden Muskeln. (cf. Mays l. c.).

Fig. 11. Darstellung der Verzweigung des N. ileo hypogastricus (*N. i. h.*) und des N. cruralis bei *Rana fusca*.

Der M. sartorius und adductor longus sind durchschnitten; ihr proximales Ende bauchwärts umgeklappt. Der M. vastus medius ist von seiner proximalen Insertion gelöst und nach rechts in der Figur mit dem M. rectus femoris anticus gegen den M. vastus lateralis hin umgeschlagen. Der M. adductor magnus ist von Becken und Oberschenkel abgelöst und nach links umgeklappt.

VIII, IX, X, XI = die Rückenmarksnerven. *N. c. f. l.* = der erste Zweig des N. cruralis, der Nervus cutaneus femoris lateralis. Ausser den Zweigen des N. cruralis für den M. rectus femoris anticus, den M. ileopsoas, den M. adductor longus und den in der Figur aufgeklappten M. pectineus treten von links her Zweige des N. ischiadicus zum M. adductor magnus und brevis und von rechts Zweige des N. ischiadicus zum M. vastus medialis.

Fig. 12. Topographie der Hautnerven am medialen Rande des Oberschenkels. *c. f. d.* = Hautnerv in der Höhe des proximalen Kopfes des M. cutaneus femoris aus dem Nervus cutaneus femoris dorsalis. *c. f. m.* = Hautnerv, den proximal von der Inscriptio tendinea gelegenen Kopf des M. gracilis (*M. gr.*) durchbohrend — Nervus cutaneus femoris med. sup. s. maior.

c. f. m₁ = Hautnerv in der Bahn des Muskelnerven für den distalen Kopf des M. cutaneus femoris (*M. c. f. i.*).

M. gr₂ = distal von der Inscriptio tendinea gelegener Kopf des M. gracilis. *N* = Nervenstamm zum M. gracilis und M. cutaneus femoris, enthält auch die Hautnerven *c. f. m.* u. *c. f. m₁*. Der Nerv zum proximalen Kopf des M. cutaneus femoris musste durchschnitten werden, weil die Muskeln sonst nicht so weit auseinander hätten gelegt werden können.

Fig. 13. Essigsäure-Osmiumsäurepräparat der Nervenverzweigungen in dem M. semimembranosus und semitendinosus von *Rana fusca*.

Die genannten Muskeln sind entlang den Nervenverzweigungen aufgeklappt; da die Verzweigungen zum grössten Theil im Inneren der Muskeln liegen.

Zwischen M. semimembranosus und dorsalem Semitendinosus zieht der Nerv für M. gracilis, cutaneus femoris und die Haut; bei * der Nerv zum M. sartorius abgeschnitten.

Fig. 14. Lymphsäcke und Verlauf des N. ileohypogastricus und cutaneus femoris lateralis bei *Rana esculenta*.

Das Präparat stellt die ventrale Bauchwand und Oberschenkelfläche dar. Die Haut ist so eingeschnitten und theilweise entfernt, dass rechts in der Figur das Septum abdominale ganz der Länge nach halbirt und in der Höhe der ersten Inscriptio tendinea des M. rectus abdominis seitlich eingeschnitten ist. Der der Haut anhaftende Theil konnte dann mit dieser

gegen den Oberschenkel so weit zurückgeschlagen werden, dass dadurch das Septum inguinale sichtbar gemacht wurde. In dem Septum inguinale, also frei liegend zwischen Saccus abdominalis und Saccus femoralis, verlaufen die beiden Hauptäste des Nervus cutaneus femoris lateralis. In den Saccus femoralis sieht man durch eine künstliche Oeffnung des Septum inguinale bei *Sc. f.* hinein.

Das Septum dorsale ist durch Zurückbiegen der Haut der seitlichen Bauchwand nach rechts hin angespannt; es trennt oben in der Figur den Saccus lateralis vom Saccus dorsalis; in der Gegend des *M. cutaneus dorsi* den Saccus lateralis vom Saccus iliacus, der in der Hüftgegend zwischen Saccus lateralis und Saccus dorsalis eingeschoben ist.

Deutliche Lücken des Septum stellen distal vom *M. cutaneus dorsi* eine Communication zwischen Saccus lateralis und Saccus iliacus her.

Wie der *N. cutaneus femoralis lateralis* unter dem *M. cutaneus* her in's Septum inguinale zur Haut gelangt, so zieht der *N. ileohypogastricus oral* vom *M. cutaneus dorsi*, das Septum abdominale durchbohrend zur Haut.

Der *N. ileohypogastricus* ist tief schwarz gehalten, da er frei liegt; der *N. cutaneus femoralis lateralis* ist dagegen matt schwarz im Septum inguinale dargestellt, das ihn etwas verschleiert.

S. a. = Septum abdominale; *S. d.* = Septum dorsale; † = Septum inguinale; *Sc. d.* = Saccus dorsalis; *Sc. f.* = Saccus femoralis; *c. d.* = *M. cutaneus dorsi*; *o. e.* = *M. obliquus abdominis externus*; *o. i.* = *M. obliquus abdominis internus*; *r. a.* = *M. rectus abdominis*.

Fig. 15. Nerveneintritt und -verzweigung auf der Innenfläche des *M. pyriformis* von *Rana fusca*. Essigsäure-Osmiumsäure-Präparat.

Fig. 16. Die tiefen Muskeln des Oberschenkels und Beckens von *Pelobates fuscus* in dorsaler Ansicht.

C. f. = caput femoris. *Cd. f.* = condylus femoris. *gl.* = der *M. gluteus*; *gl₂* = der accessorische *M. gluteus*. *A.* Der accessorische Kopf des *M. triceps femoris*. † = Nackter Oberschenkelknochen. Im Uebrigen gelten die allgemeinen Bezeichnungen. Der *M. vastus lateralis*, *M. semitendinoso-sartorius* sind entfernt und vom *M. biceps*, *adductor magnus*, *semimembranosus plantaris longus* nur die Insertionen am Oberschenkel erhalten.

Fig. 17. Austritt des *N. cutaneus femoralis medialis* aus der proximalen Portion des *M. gracilis* bei *c. f.*; † = Nerv des distalen Kopfes vom *M. cutaneus femoralis*, der vom dorsalen Rand des *M. gracilis* her in den Hautmuskel eintritt; * = das über den Rand den *M. gracilis* hinziehende Septum femorale inferius (*Rana* etc.).

Fig. 18. Die tiefen Muskeln des Oberschenkels und Beckens von *Pelo-*

bates fuscus in ventraler Ansicht: *gl.* = der *M. glutaeus*; *gl*₂ = der accessorische *M. glutaeus*; *1.* = *M. rectus femoris anticus*; *2.* = *M. vastus lateralis*; *3.* = *M. vastus medius* (alle drei abgeschnitten und zurückgelegt, so dass von *1* nur der Beckenansatz in der Lage erhalten ist); *4.* = der accessorische Kopf des *M. triceps femoris*. Im übrigen gelten die allgemeinen Bezeichnungen.

Fig. 19. Essigsäure-Osmiumsäure-Präparat der Haut des Oberschenkels von *Rana fusca*. Epithel und Chromatophoren führende äussere Schicht des Corium sind entfernt; die Haut selbst ist an der medianen Seite der Länge nach gespalten und flach ausgebreitet, so dass die den seitlichen Rändern anstossenden Partien der ventralen und die mittleren Partien der dorsalen Fläche angehören. *p.* = proximal, *d.* = distal; *v.* = ventral; *m.* = medial. *c. f. d. m.* = der mediale Ast des Nervus cutaneus femoris dorsalis; *c. f. d. l.* = der laterale Ast desselben Nerven; *c. f. l.* = der Nervus cutaneus femoris lateralis aus dem *N. cruralis*; *1.* = Nervus cutaneus femoris medial. super. s. maior; *2.* = Nervus cutaneus femoris medial. infer. s. minor; * = rückläufige Aeste des *N. ischiadicus* der Kniegegend. Die Anastomosenbildung tritt bei stärkerer Vergrösserung noch deutlicher hervor, als sie hier zwischen den verschiedenen Nerven und den Zweigen desselben Nerven dargestellt ist.

Fig. 20. Haut des Oberschenkels von *Rana fusca* in der Umgebung des Afters. Dieselbe Präparationsmethode wie bei Fig. 19.

A. = After, *c. c.* = Nervus cutaneus coccygeus; *c. f. d. m.* = medialer Ast des *N. cutaneus femoris dorsalis*; *c. f. l.* = Nervus cutaneus femoris lateralis (aus dem *N. cruralis*); *1.* = Nervus cutaneus femoris medialis superior; *2.* = Nervus cutaneus femoris medialis inferior; *p.* = proximal; *d.* = distal; *m. d.* = von dem medialen Rand zur dorsalen Fläche; *m. v.* = vom medialen Rand zur ventralen Fläche.

Fig. 21. Die Muskeln auf der ventralen Fläche des Oberschenkels von *Pelobates fuscus* bei dreifacher Vergrösserung. * = Nervus cutaneus femoris medialis superior; + = *M. cutaneus femoris superior*.

Fig. 22. Dieselben Muskeln von *Bufo calamita*.

Fig. 23. Dieselben Muskeln von *Bombinator igneus*. * = Nervus cutaneus femoris medialis superior.

Fig. 24. Muskeln der ventralen Oberschenkelfläche von *Rana esculenta hungarica* mit Erhaltung der Septen der Hautlymphsäcke frei präparirt. Das Septum inguinale der linken Seite ist mit dem Hautstück * oralwärts zurückgelegt; das im lebenden Thier sagittal gestellte und stark durchlöchernte Septum perineale nach dem rechten Oberschenkel hingezogen. Auf das Septum inguinale dextrum sieht man vom *Saccus abdominalis* her; das Septum abdominale dieser Seite ist dicht an der gegen den

Oberschenkel zurückgeschlagenen Haut eingekerbt, so dass man bei + in den Saccus iliacus hineinsieht. Das Septum femorale inferius ist glatt von der Haut abgetrennt und verläuft von der Grenze des M. adductor magnus caput ventrale und caput dorsale über den proximalen Theil des M. gracilis zum M. cutaneus femoris inferior.

Fig. 25. Ventrale Fläche des Oberschenkels von *Rana esculenta hungarica*. Eröffnung des Saccus femoralis. Die Muskeln schimmern durch. Bei * die Haut mit dem Septum inguinale oralwärts umgeklappt. Bei + Verbindung des Septum femorale inferius mit dem Septum inguinale. Oral von der Inscriptio tendinea des M. gracilis verläuft im Septum femorale inferius der Nervus cutaneus femoris medialis superior. Distal zur Inscriptio tendinea schiebt sich zwischen M. gracilis und Septum das distale Ende des M. cutaneus femoris inferior ein. Rechts und links von der mit der Haut verbundenen Sehne des M. sartorius ist die Wand des Lymphsackes durchlöchert, zur Communication mit dem Unterschenkellymphsack.

Fig. 26. Ventrale Oberschenkelfläche von *Rana fusca* zur Veranschaulichung des Durchtrittes und der Lage des Muskelnerven für den M. sartorius und M. cutaneus femoris superior und inferior, sowie des Nervus cutaneus femoris medialis superior bei 1 und des Nervus cutaneus femoris medialis inferior bei 2.

NB. Die 3 Figuren 24—26 illustriren auch zugleich die Speciesunterschiede der Muskeln von *Rana esculenta* und *Rana fusca*.

Fig. 27. Muskeln auf der ventralen Fläche des Oberschenkels von *Discoglossus pictus*. *Bm.* = Bauchmuskeln nicht ausgeführt; *s. a.* = sphincter ani.

Fig. 28. Dasselbe Präparat nach Durchschneidung des M. semitendinoso-sartorius, dessen distales Ende über das Knie hinweggeschlagen und dessen proximales Ende medial, d. h. nach unten in der Zeichnung geklappt ist, um zu demonstrieren, dass der M. semitendinoso-sartorius ganz auf dem M. gracilis liegt. * = distal von der Inscriptio gelegener Theil des M. gracilis. Von den übrigen Muskeln sind nur die Umrisse gezeichnet.

Fig. 29. Die Muskeln auf der ventralen Fläche des Oberschenkels von *Rana oxyrrhinus*. Der M. sartorius ist durchschnitten und proximal und distal zurückgeschlagen. Der M. cutaneus dorsi ist von der Rückenhaut abgelöst. Das Septum perineale (*S. p.*) ist nach links in der Figur umgeschlagen, der Saccus interfemoralis eröffnet; dieser Lymphsack geht bei * zu Ende und distal von ihm communiciren wie bei *Rana fusca* der Saccus femoralis und suprafemoralis.

L. g. m. = Ligamentum genu mediale; + = distales Ende des M. semimembranosus.

Fig. 30. Ventrale Ansicht der Oberschenkelmuskeln nach Entfernung

des *M. sartorius*. Der *M. vastus medialis* ist stark nach oben in der Zeichnung gezogen und in dieser Lage befestigt; der *M. adductor longus* ist etwas vom *M. adductor magnus* abgehoben, um die Verbindung der beiden Muskeln und die Insertion des *M. adductor magnus* am Oberschenkel zeigen zu können (*Rana fusca*).

l. m. g. = Ligamentum genu mediale; + = distales Ende des *M. semimembranosus*.

Fig. 31. Lagerungsverhältnisse des *M. semitendinoso-sartorius* zu dem *M. adductor magnus* und *gracilis* bei *Bombinator igneus*.

Fig. 32. Topographie der Lymphsäcke und der Muskeln auf der dorsalen Oberschenkelfläche. Die Septen der Lymphsäcke sind von der Haut abgetrennt und auf der muskulären Wand erhalten. In 50% Alkohol conservirte *Rana esculenta*.

Oben in der Zeichnung liegt der *Saccus femoralis*. Die proximale Partie der Haut ist zurückgeschlagen, um in dem Septum inguinale die Lücken sichtbar zu machen, unter denen der *Saccus iliacus* gelegen ist.

Am Knie Oeffnungen zur Communication mit dem *Saccus cruralis*. Auf den *Saccus femoralis* folgt abwärts in der Figur am Oberschenkel der *Saccus suprafemoralis*. In seinem Bezirk folgen sich der Reihe nach ein Streifen des *M. vastus lateralis*, der *M. biceps*, der beckenwärts von der Oberfläche verschwindet und nicht mehr den abwärts in der Kniegegend ihm anliegenden *M. semimembranosus* von *M. vastus lateralis* trennt. Der *Saccus intermuscularis* wird proximal breiter und liegt dann, d. h. rechts in der Figur frei zwischen *M. vastus lateralis* und *semimembranosus*, bis ganz proximal sich noch der *M. pyramidalis* einschiebt. In der Gegend der *Inscriptio tendinea* schmiegt sich dem *M. semimembranosus* unten in der Zeichnung der dorsale Rand des *M. gracilis* an. In der Kniegegend trennt das *Septum femorale inferius* den *Saccus suprafemoralis* vom *Saccus femoralis*. Geht man vom Knie aus in der Figur dem *Septum femorale inferius* weiter beckenwärts nach, so gabelt es sich in das dorsal verlaufende *Septum femorale intermedium*, das vom *M. cutaneus femoris inferior* über den *M. gracilis* auf den *M. semimembranosus* bis zum *Septum inguinale* der Rückenfläche hinzieht. Es bliebe noch der *Saccus dorsalis* in der Figur und unter ihm ein complicirt gebauter Lymphsack, der über der Anusmuskulatur gelegen auf beiden Seiten mit retroperitonealen Lymphräumen durch grosse Löcher oberhalb des Afters communicirt, dann in den Bereich des *M. semimembranosus* jederseits von der Mittellinie übergeht und unter der proximalen Insertion des *M. cutaneus femoris superior* mit dem ventral und medial gelegenen *Saccus interfemoralis* communicirt. Dieser *Saccus interfemoralis* ist durch quere Trennung des *M. cutaneus femoris inferior* in der

Figur von der Rückseite her eröffnet; man sieht das Septum femorale inferius schräg über den M. cutaneus femoris beckenwärts ziehen. Figur 24 vervollständigt die hier vorliegende Zeichnung von der ventralen Fläche.

- Fig. 33. Knieende des Oberschenkels von *Rana mugiens*. Nur der Saccus interfemorale ist erhalten und auf der ventralen Fläche durch einen Fensterschnitt eröffnet. Bei *Rana mugiens* geht das Septum femorale nicht wie bei *Rana esculenta* bis in die Kniegegend, sondern hört früher auf, so dass distal vom Saccus interfemorale Saccus suprafemorale und femorale in breiter Communication stehen.

Der M. sartorius ist quer durchschnitten, das distale Ende über das Knie zurückgeschlagen, um die Insertionen des M. adductor longus und magnus zu zeigen. Der M. sartorius geht mit seiner distalen Endsehne Verbindung mit der Haut ein, zieht an die Tibia und aussen vom M. gracilis und M. cutaneus femoris im Bogen nach der dorsalen Seite. In der Fig. ist die Verbindung dieses Bogens mit dem M. semitendinosus nicht dargestellt. * = Wand des Saccus interfemorale

- Fig. 34. Lage und Endigung der Muskeln des Oberschenkels von *Rana esculenta hungarica* auf der medialen Knieseite. M. sartorius und M. gracilis * nebst M. cutaneus femoris durchschnitten und über das Knie hinweggeschlagen.

Die Endsehne des M. semimembranosus + wird vom Ligamentum genu mediale umgriffen. Auf der ventralen Fläche des Kniegelenks liegen unter der eingeschnittenen Endsehne des M. triceps femoris die proximalen Endsehnen des M. tibialis anticus longus und extensor cruris brevis.

- Fig. 35. Die Muskeln der ventralen und medialen Seite des Oberschenkels von *Bufo calamita*. Der M. sartorius ist durchschnitten, das proximale Ende in der Lage erhalten, das distale mit der Eintrittsstelle des Muskelnerven zurückgeklappt. Der M. cutaneus femoris inferior ist sammt der ihn deckenden Haut medial abgezogen und quer durchschnitten. Zwischen M. adductor magnus und M. semitendinosus ragt der Stumpf des Muskelnerven für den Sartorius hervor, zwischen M. semitendinosus und gracilis der Stumpf des N. cutaneus femoris medialis superior.

Da die Kröten des M. cutaneus dorsi entbehren, so tritt der N. ileohypogastricus (*N. i. h.*) mit dem N. cutaneus femoris lateralis (*N. c. f. l.*) an derselben Stelle hervor. In der Zeichnung sind auch die Nerven zum M. rectus femoris anticus, zum M. ileopsoas und der gemeinsame Stamm der Nerven für den M. adductor longus und pectineus sichtbar.

- Fig. 36. Die Muskeln an der ventralen Oberschenkelfläche bei *Bufo aqua* in natürlicher Grösse. Der M. vastus medius ist stark

zur Seite gezogen, um das Verhältniss des *M. adductor longus* zum *M. adductor magnus* zu zeigen.

- Fig. 37. Die Muskeln an der ventralen Oberschenkelfläche von *Bombinator igneus*. Die Bauchmuskeln sind nur durch Umrisslinien angedeutet aber nicht vom Oberschenkel zurückpräparirt. Der *M. sartorius* ist losgelöst und umgelegt. Die Figur zeigt den Nerven zum ventralen Kopf des *M. semitendinosus* und zum *M. sartorius*, den Nerven zum *M. cutaneus femoris superior* und einen Hautast des Steissbeinnerven.
- Fig. 38. Muskeln der dorsalen Oberschenkelfläche von *Pelobates fuscus*. *gl.₁* = dorsaler, *gl.₂* = ventraler *M. glutaeus*; *F. l. d.* = Fascia lumbodorsalis; *tr.₄* = accessorischer Tricepskopf; *R. c. t. s.* = Ramus cutaneus *N. tibialis superior*, *N. t. d.* = Nervus tibialis dorsalis; *N. p.* = Nervus peroneus; *pl. l.* = *M. plantaris longus*.
Der *M. pectineus* fehlt diesem Batrachier; daher tritt der *N. ischiadicus* frei zwischen *M. ileococcygeus* und dorsalem *M. glutaeus* an den Oberschenkel heran.
- Fig. 39. Die Muskeln der ventralen Oberschenkelfläche von *Pelobates fuscus*. (Fig. 40 und 41 gleichfalls von *Pelobates fuscus*.)
- Fig. 40. Der Oberschenkel ein wenig mehr lateral gedreht als der vorige und der *M. sartorio-semitendinosus* mit seinen Nerven umgelegt, nachdem die Beckeninsertion dieses Muskel gelöst war. *B.* = Bauchmuskeln; *s. st.* = *M. sartorio-semitendinosus*.
- Fig. 41. Der *M. gracilis* quer durchschnitten und beide Hälften mit der Innenfläche nach aussen umgelegt; in der proximalen Hälfte der Nerv. *s. st.* = *M. sartorio-semitendinosus*.
- Fig. 42. Oberschenkelmuskeln von *Discoglossus pictus* in dorsaler Ansicht. + = Insertion des *M. plantaris longus*; *T* = der Unterschenkelknochen. * *M. gracilis*, proximale Hälfte.
Der *M. triceps*, der lange Kopf des *biceps*, der *gracilis* und *cutaneus femoris*, sowie der *M. semitendinoso-sartorius* sind quer durchschnitten und mehr oder weniger aus der Lage gebracht. Die natürliche Lagerung der übrigen Muskeln ist erhalten.
- Fig. 43. Laterale Ansicht der Beckengegend. Der orale Theil des Os ilei ist durch einen queren in der Hüftgelenkpfanne verlaufenden Sägeschnitt auf der rechten Körperseite entfernt, und der abgelöste *M. coccygeo-iliacus* stark dorsal in der Zeichnung nach links zurückgebogen. Vom sogenannten *M. levator ani* löst sich eine Schlinge von Muskelfasern ab, die den *N. ischiadicus*, die Schenkelvene und Schenkelarterie umgreift: *M. attrahens nervorum et vasorum*.
c. il. = *M. coccygeo iliacus*; *R.* = Rectum; *a. N. V.* = *M. attrahens nervorum et vasorum*; *B.* = Bauchhöhle; *P.* = Peritoneum; *A.* = Gegend des Afters; *L. t.* = Ligamentum teres; *V. m.* = *M. vastus medius*.

Die Kapsel des Hüftgelenkes ist durchschnitten und der

Oberschenkelkopf in distaler Richtung aus der Pfanne herausgezogen. Die Haut ist am After nicht abpräparirt und mit Nadeln auf der Unterlage festgeheftet.

NB. Den *M. attrahens nervorum et vasorum* sieht man am leichtesten, wenn man den *M. coccygeo iliacus* von seiner Anheftung am *Os ilei* abschneidet, dieses selbst aus der proximalen Verbindung löst und lateralwärts zurückbiegt. Man sieht dann in den Raum, der zwischen *M. ileopsoas* und *levator ani* im Becken sich findet (*Rana esculenta*).

Fig. 44. Dorsale Ansicht der Kniegegend von *Rana esculenta hungarica*. Insertion der Muskeln und Bänder.

Der *M. semimembranosus* ist bis auf seine distale Sehne ganz entfernt; diese Sehne gabelt sich und umgreift mit den Bogenarmen das Kniegelenkende des Oberschenkelbeines. Der dorsale Arm ist auch mit der Tibia verbunden und erhält auf der Fläche einen Sehnenzipfel vom *M. gracilis*.

cap. v., *cap. a.*, *cap. d.* = *M. adductor magnus*, *caput ventrale*, *caput accessorium* und *caput dorsale*; *s.* = *M. sartorius*; *gr.* = *gracilis*; *st.* = *semitendinosus*; *c. f. i.* = *cutaneus femoris inferior*; *c. m.* = *Condylus medialis tibiae*; *c. l.* = *Condylus lateralis tibiae*; *p. l.* = *M. plantaris longus*; *p. l. 1* = Ursprung des *M. plantaris longus* von der Sehne des *M. triceps femoris*; *p. l. 2* = Ursprung des *M. plantaris longus* in der Kniekehle, dessen oberflächlicher Theil entfernt wurde, weil sonst der dicke Muskelbauch die Uebersicht hindert; *b.* = *M. biceps*; *sm.* = *M. semimembranosus*; *v. m.* = *M. vastus medialis*.

Ausser dem zur Sehne des *M. semimembranosus* gehenden Zipfel der distalen Endsehne des *M. gracilis* und *M. cutaneus femoris inferior* geht noch ein anderer Zipfel zum *Condylus lateralis tibiae*, um gegenüber dem distalen Bogen der Endsehne des *M. biceps caput longum* sich festzuheften.

Fig. 45. Die Innervation des *M. gluteus* aus dem Nerven für den *M. ileopsoas*. Der *M. rectus femoris anticus* ist in seinem distalen Abschnitt entfernt und die dorsal oberflächlich gelegenen lateralen Bündel des *M. ileopsoas* zur Freilegung der Nerven auf eine kurze Strecke weggenommen (*Rana esculenta*).

c. f. = *Caput femoris*; *N. i. h.* = *Nervus ileohypogastricus*; *N. c. f. l.* = *Nervus cutaneus femoris lateralis*; + = Nerv zum *M. adductor longus* und *pectineus* abgeschnitten; *P. s.* = *Processus superior ossis ilei*; *S. p.* = *Spina pelvis dorsalis*; *S.* = *Symphyse*.

Fig. 46. Die Insertions- und Lageverhältnisse des *M. adductor magnus* und *ileopsoas* in der distalen Gegend des Oberschenkels.

cap. d. = *caput dorsale*; *cap. ac.* = *caput accessorium*; *cap. v. 1* = die inneren; *cap. v. 2* = die äusseren; *cap. v. 3* = die mittleren Faserzüge des ventralen Kopfes; *cap. d.* = der dor-

M. vastus medius liegt kniewärts-lateral zum M.vastus lateralis	382, 383
Muskelschleife des M. levator ani um dorsale Beckengefäße und Nerven	388, 487
Bau des M. gracilis	405, 440
Bau des M. semimembranosus	418
Die Nerven.	
Der Plexus lumbosacralis von Rana fusca	451
Der Plexus lumbosacralis von Pelobates fuscus	462
Gruppierung der Muskeln nach dem Verhalten der Nerven . . .	463
Nerven des M. triceps femoris bei	
Rana fusca	380
Pelobates fuscus	380
Nerv des M. vastus medius bei Rana esculenta	375
Nervus cutaneus femoris medialis der Kröten	393
Nerven der Semitendinoso-sartoriusgruppe bei	
Discoglossus pictus	401
Pelobates fuscus	402
Bufo vulgaris	403
Rana esculenta	404
Bombinator igneus	390
Der Kühne'sche Versuch	406
Die Mays'schen Untersuchungen der Muskelerven	406
Constanz der Nerveneintrittsstellen	406
Allgemeines.	
Doppelt gefiederte Muskeln	405
Muskelwanderung von der Oberfläche in die Tiefe	407
Flächenwanderung von Muskeln	408
Entgegengesetzt gerichtete Wanderung der Ränder eines und desselben Muskels	408
Die Variation des distalen Sehnenendes der Semitendinoso-sarto- riusgruppe	409
Uebergänge während der embryonalen Periode	464
Umwandlung der Semitendinoso-sartoriusgruppe	405 u. 464
Wanderung funktionirender Muskeln	465
Umwandlung des Kniestreckers aus dem Amphibientypus in den Säugethiertypus	466
Muskelanlagen bei Selachiern und höheren Wirbelthieren . . .	469
Extra- und intramuskuläre Nervenstrecke	440, 469 u. 471
Zwerchfell	469
Chiasma nervorum opticorum	473
Verschiedenes.	
Bemerkungen über Lymphsäcke 392, 475, 476, 479, 491, 493, 495, 496	
Oberflächenbilder des Oberschenkels von	
Pelobates fuscus	387
Bombinator igneus	388
Discoglossus pictus	390

Bufo viridis	391
Bufo calamita	392
Bufo aqua	393
Versuch am M. sartorius	459
Beckeninsertion von Oberschenkelmuskeln	473
Topographie der Kniegegend von Rana esculenta	474–484
Varietäten des Plexus lumbosacralis	484
Notizen zur vergleichenden Osteologie	485
Erklärung der Abbildungen	487

(Aus dem anatomischen Institut in Berlin.)

Ueber die Gestalt und die Entstehungsweise des Ventriculus terminalis und über das Filum terminale des Rückenmarkes bei Neugeborenen.

I. Mittheilung.

Von

Dr. **P. Argutinsky,**

Professor der Kinderheilkunde an der Universität Kasan.

Hierzu Tafel XXIV und XXV.

Bereits vor einigen Jahren hatte Rauber (1) mit Recht darauf hingewiesen, dass, so gering auch die physiologische Function des untersten Theiles des Rückenmarkes beim Menschen sein möge, der morphologische Werth ihm sicher nicht abzusprechen sei. In der That ist es ganz selbstverständlich, dass die bedeutenden Schicksale, die der unterste Abschnitt des Rückenmarkes in der Phylogenie erfahren hat, sich an seiner Entwicklung und seinem Bau auch beim Menschen kund geben werden. Zum Verständnisse des morphologischen Werthes dieses Theiles des Rückenmarkes in seinem fertigen Bau ist aber vor Allem eine genaue Kenntniss der embryonalen Entwicklung desselben um so nothwendiger, als in diesem Rückenmarksabschnitte schon früh nicht

nur ein Zurückbleiben in der weiteren Ausbildung Platz greift, sondern auch, wie allgemein angenommen wird, bereits sich frühzeitig bedeutende regressive Processe dauernd einstellen. Unsere Kenntnisse der betreffenden Entwicklungsvorgänge sind indessen bekanntlich sehr mangelhaft. Ja, wie unvollständig und ungenau bis in die letzte Zeit wir von dem Bau des ausgebildeten Conus medullaris und des Filum terminale des erwachsenen Menschen unterrichtet waren, das haben die Entdeckung ¹⁾ des Ventriculus terminalis durch W. Krause (2) und die interessanten Funde von Rauber (1) bewiesen.

Die nachfolgenden Blätter handeln über einige Beobachtungen, welche das untere Ende des Rückenmarkes des neugeborenen Kindes und menschlicher Föten aus den letzten Monaten des Embryonallebens betreffen. Wie wir sehen werden, lehren diese Beobachtungen, dass wir nicht allein bei grösseren Föten, sondern auch noch bei reifen Neugeborenen auf Verhältnisse stossen, welche von denjenigen, die beim erwachsenen Menschen vorkommen, sehr abweichen und manche Aufklärungen, manche interessante Daten zur richtigen Beurtheilung des Endtheiles des Rückenmarkes zu geben im Stande sind.

Das Material zu dieser Untersuchung verdanke ich grösstentheils der Liebenswürdigkeit des Herrn Professors W. Nagel, dem auch hier mein bester Dank gesagt sei. Ausser den reifen Neugeborenen, die den überwiegenden Theil der untersuchten Objecte bilden, habe ich noch menschliche Embryonen von über 20 cm Steisscheitellänge, resp. über 32 cm Gesamtlänge an, etwa vom 7., 8., 9. und 10. Schwangerschaftsmonat untersucht.

Es wurden zur Untersuchung möglichst frische Rückenmarke verwendet und dieselben (mit den Hüllen) für sich allein gehärtet. Das Rückenmark wurde mit dem uneröffneten Duralsack, also auch mit der gesammten Cauda equina, aus dem Wirbelcanal herausgenommen, und darauf die Dura mater, sowohl vorn (ventral), als hinten (dorsal) in der Medianebene gespalten. Der vordere Medianschnitt wurde bis zum unteren Ende des Duralsackes fortgesetzt, der hintere Medianschnitt dagegen in den meisten Fällen nur bis zum Conus medullaris geführt und von hier an abwärts die Dura hinten (dorsalwärts) unaufgeschnitten gelassen; das Rückenmark dann entweder im

1) Es muss hier aber bemerkt werden, dass bereits L. Clarke (3) die betreffende Erweiterung des Centralcanals genau erwähnt und richtig abgebildet hatte. Siehe darüber weiter unten pag. 504.

Alkohol (96%) oder in der Müller'schen Flüssigkeit gehärtet. Nur in zwei Fällen kam Formalin zur Anwendung, und zwar wurde erst das gesammte Gefässsystem des Neugeborenen von der Carotis aus mit 25%iger alcoholischer (Alkohol von 96%) Lösung injicirt (im Ganzen 400 cc) darauf das Rückenmark in verdünntes Formol und dann in Alcohol gelegt.

Nach der Härtung wurden alle Rückenmarke celloidinirt und in Alcohol von 80% aufbewahrt. Erst vor der Untersuchung wurde der ganze untere Abschnitt des Rückenmarkes, der Conus, das Filum sammt der umgebenden Cauda equina durch Horizontalschnitte in Blöcke von etwa 3 bis 6 mm Höhe getheilt und ein Theil dieser Blöcke dann nachträglich in Serienschnitte zerlegt¹⁾. Von allen Blöcken wurden mit dem Abbé'schen Zeichenapparat bei einer geringen Vergrößerung (19:1) die Grenzcontouren der proximalen Schnittflächen gezeichnet und möglichst genau auch die Contouren der Höhle des Centralcanals, resp. des Ventriculus terminalis auf die Zeichnung mit aufgetragen. Durch die Reduction der Maasse dieser Zeichnungen, als auch durch directes Messen mit dem Ocularmikrometer wurde der grösste sagittale und der grösste frontale Durchmesser sowohl der betreffenden Querschnittflächen, als auch der Centralcanalhöhle bestimmt.

Die mikroskopischen Schnitte, welche in Serien aus diesen Blöcken erhalten waren, wurden entweder nach van Gieson (4) oder mit Delafield'schem Hämatoxylin und nachträglich mit Uranearmin von Schmauss (5) gefärbt und genau mit Hilfe des Zeichenprismas abgezeichnet. An einem Theil der Präparate habe ich die Weigert'sche Markscheidenfärbung angewandt.

Ausser den menschlichen Föten und Neugeborenen habe ich auch jüngere Embryonen einiger Haussäugethiere (Rind, Schaf, Schwein) untersucht, hauptsächlich um über die Frage von den Mitosen im Rückenmarke Beobachtungen zu sammeln. Dieses Material wurde in starker Flemming'scher Lösung fixirt und meist mit Hämatoxylin-Eisenalaun nach M. Heidenhain (6) oder mit Safranin gefärbt.

Ich beginne mit dem Ventriculus terminalis und werde dann zum Filum übergehen.

1) Durchaus nothwendig ist es dabei, dass die Cauda in ihrer ganzen Dicke von Celloidin gut durchtränkt ist und dadurch wie ein einziges zusammenhängendes Stück sich schneiden lässt. Ebenso ist es für unsere Zwecke nothwendig, soweit wir nicht den Conus oder das Filum für sich allein, ohne die Cauda, schneiden wollen, die Dura mater nicht abzulösen. Nach dem Aufschlitzen derselben auf ihrer vorderen Fläche (nicht aber der hinteren Fläche, da nicht selten das Filum ihr entlang verläuft) soll man die Dura im Zusammenhang mit den darunter liegenden Theilen lassen, denn sonst ist es fast unmöglich die Nervenfasern der Cauda in ihrer ursprünglichen gegenseitigen Lage bei der Härtung zu erhalten.

I. Ventriculus terminalis.

Bekanntlich nahm B. Stilling (7) an, dass der Centralcanal im Conus medullaris nicht allein sich erweitere, sondern auch zugleich sich öffne, und zwar beim Menschen auf der dorsalen, bei einigen Säugethieren dagegen auf der ventralen Seite. W. Krause (2) war es, der diese Annahme, als durchaus irrig hinstellte und sicher bewies, dass diese Erweiterung beim Menschen peripherisch allseitig geschlossen ist und nur nach oben und nach unten mit dem Centraleanal communicirt. Krause hat diese Höhle *Ventriculus terminalis* genannt, welche Bezeichnung eine allgemeine Aufnahme fand. Zwar hatte Krause seine Beobachtungen nur am Menschen gesammelt, aber der von ihm gezogene Schluss, dass der *Ventriculus terminalis* auch bei anderen Säugethieren, wenn überhaupt vorhanden, ebenfalls geschlossen sein müsse, war gewiss vollkommen gerechtfertigt.

Aber noch vor Krause hatte der um das Studium des Rückenmarkes hochverdiente L. Clarke in seiner berühmten Abhandlung vom Jahre 1859 (3) Abbildungen der allseitig geschlossenen Erweiterung des Centraleanals im Conus medullaris und *Filum terminale*, beim Oehsen gegeben (siehe Clarke, Taf. XXIV, Fig. 23, 24, 25). In derselben Abhandlung bildet L. Clarke auch einen Querschnitt (Clarke Taf. XXIII, Fig. 21) durch die allseitig geschlossene Erweiterung des Centraleanals im Conus beim Menschen ab und sagt bei der Erklärung dieser Abbildung: „The Spinalcanal has extended backwards and sideways in the form of T“¹⁾, während es von seiner Figur 23 heisst: „The canal here very large . . .“²⁾.

1) Irrthümlich meint W. Krause (2) dass die T-form ein Kunst-product sei. Im oberen Theile des Ventrikels, worauf wir noch mehrfach zurückkommen werden, ist die T-Form das Resultat der Bildungsweise dieses Abschnittes des Ventrikels und daher ganz typisch.

2) Bei der Erklärung der Abbildungen wird in Betreff der Fig. 24 gesagt: „A similar section near of the end of the Conus medullaris of the ox. It appears to be altered in shape bei some accidental cause, for in its natural state the canal is nearly of the same form as in Fig. 23“. Und in Betreff der Figur 25 (*Filum terminale* des Oehsen) heisst es: „The canal is collapsed laterally, but is naturally very large and the epithelium ist consequently abundant“. Hieraus geht hervor, dass bereits L. Clarke den allseitig geschlossenen *Ventriculus terminalis* gesehen und abgebildet hat.

Nach Krause's Angaben, hat der sich nach oben und unten verschmälernde Ventriculus terminalis beim Menschen eine Längenausdehnung von 8 bis 10 mm; er misst in der Breite (von links nach rechts) meistens 0,6—1,0 mm und in der Tiefe (von vorn nach hinten) 0,4—1,1 mm. Die eigentliche Ventrikelhöhle hat gewöhnlich eine dreieckige Form mit der nach vorn gerichteten Basis, mitunter aber stellt der Ventriculus eine mediane Längsspalte mit erweitertem hinteren Ende dar. Nach oben hin nimmt der Ventrikelquerschnitt allmählich die Form eines kleinen Dreiecks mit nach hinten gekehrter Basis an; diese Figur setzt sich in den Centralcanal des Conus fort. Das untere Ende des Ventriculus terminalis stellt sich auf Querschnitten als transversale elliptische Spalte dar; diese wird beim Uebergang in das Filum terminale enger und rundlich und geht in den Centralcanal des Filum über. Der ganze Hohlraum des Ventrikels ist von niedrigerem Flimmerepithel bekleidet. So weit die Angaben Krause's.

Unsere Kenntnisse über den Ventriculus terminalis bei verschiedenen Säugethieren sind äusserst spärlich und ungenügend und das Allermeiste darüber verdanken wir einem einzigen Autor. Abgesehen von den eben erwähnten Angaben von L. Clarke, das Ochsenrückenmark betreffend, und den einzelnen beiläufigen Angaben mancher Autoren (Bidder und Kupffer (8), Bräutigam (9) u. A.) ist nur eine Arbeit, welche den Ventriculus terminalis ausführlich behandelt, und zwar diejenige von Saint-Remy (10) bekannt.

Saint-Remy hat in einer dankenswerthen Untersuchung die Erweiterung des Centralcanals am unteren Ende des Rückenmarks bei Hunden, Katzen, Ratten, Meerschweinchen und Kaninchen nachgewiesen. Bei der Fledermaus fand er keine Erweiterung. Er sagt: „Chez les animaux jeunes la dilatation est plus marquée, que chez les adultes; . . . les cellules de l'épithelium sont plus nombreuses et forment plusieurs assises“, d. h. um die Erweiterung. Also bei erwachsenen Thieren ist der Ventriculus terminalis von geringeren Dimensionen, als bei ganz jungen Thieren. Er spricht von der „extrême variabilité de formes du canal de l'ependyme dans la portion terminale.“ Weiter sagt er: „ou ne peut ramener ces dilatations à une forme typique comme celle d'un triangle à base antérieure, par exemple, que Krause a décrite comme la forme normale chez l'Homme, et même nous croyons qu'il serait oiseux de chercher à établir un type régulier, fixe pour chaque espèce.“ Nach seinen Zeichnungen, fand Saint-Remy die Höhle am ausgesprochensten bei Katzen, Meerschweinchen und jungen Ratten, dann aber auch beim Hund. Die absoluten Dimensionen der Höhle auf den Querschnitten, wie seine

Zeichnungen lehren, waren bei Thieren verhältnissmässig sehr gering und mit blossem Auge mit Mühe eben sichtbar. Der grösste Durchmesser der Lichtung auf Querschnitten überstieg bei keinem Thier — ob jung oder alt — einen halben Millimeter, während bei dem von Saint-Remy untersuchten einzigen neugeborenen Kinde der im Querschnitt einen frontalen Schlitz darstellende *Ventriculus terminalis* einen Breitendurchmesser (von links nach rechts) von nahezu 1 mm zeigte. Saint-Remy meint, dass die Abweichung der von ihm beim menschlichen Neugeborenen gefundenen Form des *Ventriculus terminalis* von den Formen, die Krause beschrieb, davon herrührt, dass die Höhle überhaupt variable Formen zeigt.

Ueber die Frage nach der Entstehungsweise des *Ventriculus terminalis* sind die Autoren einig. Es haben sich darüber ausser Krause (2) noch Loewe (11), Saint-Remy (10) und Charpy (12) ausgesprochen.

Krause meint, dass der *Ventriculus terminalis* wahrscheinlich „als persistirender Rest des *Sinus rhomboidalis* der Säugethierembryonen zu betrachten ist“. Es fehlen aber in der Arbeit Krause's irgend welche Beweise für diese Annahme, die, wie wir sehen werden, unmöglich richtig sein kann¹⁾.

Loewe sagt, indem er auf den *Ventriculus terminalis* zu sprechen kommt: „Aus den soeben dargelegten Embryonal-Metamorphosen des Ependyms erklärt sich die von W. Krause neuerdings entdeckte Thatsache von der Existenz eines *Sinus terminalis* im menschlichen Rückenmark. Der Krause'sche *Sinus* ist offenbar ein nicht obliterirter Rest des ursprünglich im ganzen Rückenmark sehr weiten Lumens des *Centralcanals*“. Und so nennt Loewe die Krause'sche Erweiterung des *Centralcanals* nicht *Ventriculus terminalis*, da sie kein echter Ventrikel sei, sondern *Sinus terminalis*, mit welchem Namen gesagt wird, dass sie als ein nicht obliterirter Abschnitt des primitiven weiten *Centralcanals* zu betrachten ist.

Saint-Remy ist derselben Meinung. Er schliesst sich ganz Loewe an und äussert sich über den *Ventriculus terminalis* wie folgt: „Il n'y a évidemment pas de doute à avoir: il s'agit évidemment d'une portion du canal central embryonnaire dont l'obliteration a été moins complète que celle des autres régions“. An anderer Stelle sagt er, vom *Ventriculus terminalis* redend: „Rien d'étonnant, d'ailleurs à ce qu'une cavité qui n'est que le resultat d'un arrêt dans le travail d'obliteration du canal medullaire primitif ait une forme variable“²⁾.

1) Während Krause sich in der citirten Arbeit (2) so äussert, sagt er an einem anderen Orte (13): „dagegen sind weitere Untersuchungen nöthig um zu entscheiden, ob der Ventrikel nicht einen Ueberrest vom unteren Ende des beim Säuger-Embryo entsprechenden *Sinus rhomboideus* darstellt“.

2) Merkwürdigerweise erwähnt Saint-Remy selbst, über den *Ventriculus terminalis* eines jungen Meerschweinchens redend, eine

Auch Charpy (12) theilt diese Ansicht und sagt ausdrücklich: „La forme large embryonnaire persiste encore chez l'adulte dans le cône terminal et constitue le ventricule terminale de la moelle, découvert par W. Krause en 1875 . . . Il est une persistance simple de l'état foetal et non le resultat d'une dilatation de croissance“. Daher glaubt Charpy, ebenso wie Loewe und wie Saint-Remy, dass es besser wäre, ihn nicht Ventriculus terminalis, sondern Sinus terminalis zu nennen, da er nur einen nicht obliterirten Rest des ursprünglich weiten embryonalen Centralcanals des Rückenmarkes darstellt.

Um einen Ueberblick über den Ventriculus terminalis bei menschlichen Neugeborenen (resp. beim reiferen Fötus) zu gewinnen, wollen wir eine übersichtliche Beschreibung der verschiedenen, dem Gebiete des Ventriculus gehörenden und auch ihm benachbarten Querschnittflächen des Rückenmarkes an einer Reihe von Objekten geben und zwar jedesmal von der Lendenanschwellung ausgehen und nach abwärts (caudalwärts) vorschreiten. Dabei beobachten wir vor Allem die Uebergangsweise zwischen dem Centralcanal und dem Ventriculus terminalis und orientiren uns über die Gestalt und die Dimensionsverhältnisse des Ventrikels und über seine Lage im distalen Theile des Rückenmarkes ¹⁾. Dann wollen wir die typische Form des Ventriculus terminalis, wenn eine solche vorhanden ist, feststellen und aus den gewonnenen Thatsachen, wenn möglich, ein Urtheil über die Entstehungsweise des Ventrikels zu gewinnen suchen.

Thatsache, die ihn in seiner Ansicht über die Entstehungsweise des Ventrikels hätte wohl stutzig machen sollen; er bleibt aber gar nicht bei dieser Thatsache stehen. Er sagt nämlich wörtlich: „Nous avons eu à notre disposition quelques embryons de Cobaye. Nous n'avons trouvé chez aucun d'eux même chez le plus agé qui mesurait 9 centimètres de longueur, la moindre trace d'une dilatation semblable à celle que nous venons de decire.“

1) Hier sei erwähnt, dass wir uns bei der nun folgenden Beschreibung das Rückenmark aufrechtstehend, den Sulcus medialis anterior nach vorn gerichtet denken. In der nachfolgenden Schilderung:

oben	bedeutet immer	proximal (kopfwärts)
unten	„	distal (caudalwärts)
vorn	„	ventral
hinten	„	dorsal.

Object AA. Rückenmark eines reifen Neugeborenen. Formolhärtung (Fig. 1—18, Taf. XXIV).

Der Rückenmarkquerschnitt, der durch die grösste Breite der Lendenanschwellung geht — wir nennen ihn *a*¹) — zeigt einen sagittalen Durchmesser von 5,0 mm und einen frontalen von 6,0 mm. Die entsprechenden Maasse des Centralcanallumens sind hier 0,37 mm sagittal und 0,16 mm frontal. An den 18 Millimeter caudalwärts davon, aber noch immer oberhalb des Ventrivulus terminalis angelegten Querschnitt *b* hat sich die Schnittfläche mehr als 4 mal verkleinert, aber das Lumen des Centralcanals bleibt noch unverändert. Während an dieser Schnittfläche der sagittale Durchmesser des Rückenmarkes 2,0 mm und der frontale 2,58 mm beträgt, sind die entsprechenden Durchmesser des Centralcanals 0,42 mm sagittal und 0,11 mm frontal. Weitere 3 Millimeter caudalwärts, also 21 Millimeter abwärts vom Querschnitt *a*, zeigt der dem obersten Abschnitt des Ventrivulus terminalis gehörende Rückenmarkquerschnitt *c* noch kleinere Dimensionen: in sagittaler Richtung 1,1 mm und in frontaler 2,0 mm; also ist die Schnittfläche des Rückenmarkes mehr als zehnfach kleiner, im Vergleich zu *a*, geworden. Hier, in der Schnittfläche *c* (Fig. 9, Taf. XXIV) finden wir statt des engen Centralcanallumens der vorerwähnten Schnitte *a* und *b* nun eine bedeutende Lichtung vor, von einer regelmässigen, aber eigenthümlichen Form. Diese Lichtung ist in allen ihren Theilen von Epithel begrenzt und stellt eine genau sagittal gelegene Figur etwa einer mit der Spitze nach vorn gerichteten Lanze dar, die mit ihrem kurzen Schaft dorsalwärts in die Mitte eines Querspaltes einmündet, welcher letzterer dicht unter dem hinteren Rande des Rückenmarkquerschnittes in frontaler Richtung hinzieht²).

Gehen wir nun von diesem Schnitte noch weitere 3 Millimeter abwärts, so treffen wir in der Gegend der grössten Breite des Ventrivulus terminalis auf das Querschnittbild *d* (Fig. 18, Taf. XXIV), eine Schnittfläche, welche, trotzdem sie der unmittelbaren Fortsetzung des (verschmälerten) Rückenmarkes entspricht, doch durchaus nicht einem solchem gleicht, sondern vielmehr den Querschnitt eines verhältnissmässig dünnwandigen, in frontaler Ebene plattgelegten grossen Sackes darstellt, dessen Höhle überall sich vom Epithel begrenzt zeigt. Während die Dicke seiner Wand nirgends 0,2 mm übersteigt und der

1) Ueber die eingehaltene Buchstabenbezeichnung der an bestimmten Höhen angelegten Querschnitte des Rückenmarkes siehe weiter unten pag. 509 (Tabelle) und 512.

2) Diese Lichtung könnte man, ihre Hauptcontouren berücksichtigend, auch mit einer T-Figur vergleichen, deren senkrechter, mittlerer Theil (Träger) nach vorn (ventralwärts) gerichtet ist und an seinem Vorderende (nach einer Erweiterung) sich zuspitzt und deren Seitenarme (resp. der Querbalken) nahe unter der Hinterfläche des Rückenmarkes in frontaler Richtung nach beiden Seiten verlaufen,

sagittale Durchmesser des Sackes daher in maximo 0,4 mm beträgt, ist sein frontaler Durchmesser ein bedeutend erheblicher und zwar 1,90 mm; dementsprechend sind die Maasse der eigentlichen Höhle im sagittalen Durchmesser 0,25 mm und in frontalem 1,68 mm.

Weiter caudalwärts verkleinert sich der Sack allmählich. 2 Millimeter abwärts vom Querschnitt *d* zeigt im Querschnitt *e* die Lichtung des Sackes einen sagittalen Durchmesser von 0,13 mm und einen frontalen von 1,16 mm; dagegen nach weiteren 5 Millimetern abwärts (caudalwärts), im Querschnitt *f*, hat sich der Sack bereits so weit verschmälert, dass seine Lichtung ungefähr die Dimensionen bietet, die wir am Centralkanal in der Lendenanschwellung gefunden haben. Hier sind wir somit schon unterhalb (caudalwärts) vom Ventriculus terminalis.

Erste Tabelle (Object AA.).

I Annähernde ¹⁾ verticale Ent- fernungen der Schnittflächen	II <i>Schnitt- flächen</i>	III <i>Durchm. der Schnittfl. (in mm)</i>		V <i>Durchm. d. Lich- tungen (in mm)</i>	
		<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>
18	} a b c d e f	5,0	0,60	0,37	0,16
3		2,0	2,58	0,42	0,11
3		1,11	2,0	0,74	0,89
2		0,42	1,90	0,25	0,68
5		—	—	0,13	1,16
5		—	—	0,13	0,32
<hr/> 31 mm					

1) Ueber die verticale Ausdehnung des Ventriculus terminalis bei verschiedenen Objecten vermag ich durchaus keine genaue Angaben zu machen. Die Zahlen der Columnne I sind nur aus den Bestimmungen der Höhen der einzelnen Blöcke oder deren Theile gewonnen. Diese Bestimmung ist nur mit dem blossen Auge geschehen, und daher können die betreffenden Zahlen bei den hier in Betracht kommenden sehr geringen Dimensionen und anderen Fehlerquellen unmöglich genau sein. Auch hat die jedesmalige Lage der unteren Ventrikelgrenze nicht bestimmt werden können. — Die Summe der Zahlen der Columnne I bedeutet die Entfernung von der grössten Breite der Lendenanschwellung bis zum Wiederbeginn des Centralkanals im Filum nach unten (caudalwärts) vom Ventriculus terminalis. Die Zahlen der anderen Columnnen sind mit Hilfe des Ocularmikrometers möglichst genau (an celloidinirten Präparaten) bestimmt.

Es fragt sich nun:

1) Wie findet der Uebergang vom engen Lumen des Centralcanals der Querschnitte *a* und *b* in die grosse eigenthümlich gestaltete Lichtung des Querschnittes *c* statt, der dem oberen Theile des Ventriculus terminalis entspricht?

2) Wie geht diese Lichtung des Querschnittes *c* ihrerseits in den breiten Sack des Querschnittes *d* über, dessen frontale Ausdehnung mehr als zweimal die der Lichtung des Querschnittes *c* übertrifft?

Zur Beantwortung dieser Fragen zerlegen wir die ganze Rückenmarkstrecke von *b* zu *c* in eine ununterbrochene Reihe von aufeinander folgenden Querschnitten (von etwa 25—30 Mikren Dicke) und verfolgen bei einer geringen Vergrösserung (19:1) die ganze Schnittreihe von oben nach unten (caudalwärts). Ebenso wollen wir auch mit der Strecke zwischen *c* und *d* verfahren.

Ad 1. Der Uebergang von *b* zu *c* (Fig. 2 bis 3 Taf. XXIV und vor Allem das zusammenfassende Bild der Fig. 45 I Taf. XXV)¹⁾.

Vom Schnitte *b* ausgehend und caudalwärts vorschreitend, finden wir, dass noch in einigen Schnitten sowohl der Centralkanal selbst, als auch die Schnittflächen nichts Neues und Besonderes aufweisen. Aber schon in den nächsten in der Richtung zu *c* folgenden Schnitten beobachten wir zweifache Veränderungen in den medialen Theilen der Schnittflächen. Erstens sieht man, dass der sagittal gerichtete spaltförmige Centralcanal sich allmählich zu einem dreieckigen gestaltet, indem ausser den beiden seitlichen Rändern noch ein hinterer Rand entsteht, welcher nahe der Schnittfläche *c* ebenso lang, wie die beiden anderen wird (Fig. 4—7). Zweitens tritt schon etwas höher, als diese Umwandlung des spaltförmigen Lumens des Centralcanals zum Dreieck beginnt, ausser dem Centralcanal noch eine zweite und zwar schlitzförmige, quergerichtete (frontale) unter dem mittleren Theile des hinteren Querschnittsrandes sich findende Höhle auf, welche erst klein, dann in den caudalwärts folgenden Querschnitten immer grösser wird und weiter nach unten mit dem dreieckigen Lumen des Centralcanals durch einen von ihrer Mitte nach vorn abgehenden Verbindungscanal²⁾ sich vereinigt (Fig. 2—9). Dieses geschieht folgendermaassen: Schon einige wenige Schnitte abwärts vom Schnitte *b*, dicht vor der Mitte der Hinterwand des Rückenmarkquerschnittes tritt ein dunkler schmaler

1) Siehe auch die Erklärung der betreffenden Abbildungen.

2) Selbstverständlich existirt dieser Verbindungscanal in Wirklichkeit gar nicht und kommt zur Erscheinung nur, indem wir das eigenthümlich gestaltete obere Ende des Ventriculus terminalis in horizontale Querschnitte zerlegen.

Querstreifen auf, aus einer dichten Ansammlung intensiv sich färbender runder Kerne und wie es stärkere Vergrößerungen lehren, den runden Kernen des Ependyms des Centralcanals durchaus ähnlich aussehend. Diese streifenförmige Kernansammlung hat bei seinem ersten Auftreten nur eine geringe Ausdehnung. Sie vergrößert sich weiter in den nächst folgenden Schnitten in frontaler Richtung (nach rechts und links), nimmt aber in der Richtung von hinten nach vorn (dorsoventral) kaum das hinterste Viertel der Strecke zwischen Centralcanal und Hinterwand des Rückenmarkquerschnittes ein. Besonders zu erwähnen ist, dass die Strecke zwischen dem Querstreifen und dem Centralcanal durchaus keine Kernvermehrung zeigt und ganz dasselbe Aussehen, wie in den höher gelegenen Querschnitten, aufweist. Ein paar Querschnitte abwärts von seinem ersten Auftreten bildet dieser frontale Querstreifen eine die Längsaxe einnehmende enge spaltförmige Höhle, welche somit nahe und parallel dem mittleren Abschnitte der Hinterwand des Rückenmarkes verläuft und ringsum von zahlreichen runden Kernen besetzt ist. In den darauf nach abwärts folgenden Schnitten dehnt sich diese Höhle immer mehr aus, vorwiegend in frontaler Richtung und wird nach unten (caudalwärts) allmählich breiter und vor Allem länger, die Kerne um dieselbe noch zahlreicher, namentlich an deren lateralen Enden (Fig. 2 bis 5). Sobald der Spalt eine gewisse Ausdehnung erreicht hat, zeigt er seiner Länge nach einen wellenförmigen Verlauf, indem seine lateralen Theile etwas nach vorn umbiegen, während der mediale Theil des Spaltes auch eine Biegung nach vorn macht, dem Verlauf des hinteren Randes des Rückenmarkes auf dem Querschnitte folgend. Von nun an die Schnittserie caudalwärts verfolgend, merkt man, dass, während die lateralen Enden des Querspaltes den dichtesten Kernbesatz aufweisen, auch die vordere (ventrale) Wand in ihrem mittleren Theile eine dickere zapfenartig nach vorn vorspringende Kernanhäufung bekommt und sich zugleich auch selbst in diesen Kernzapfen nach vorn spitz ausbuchtet (Fig. 7). Diese Ausbuchtung verlängert sich immer mehr ventralwärts und nachdem sie etwa die Mitte der Strecke zwischen der Hinterwand des Rückenmarks und dem Centralcanal erreicht hat, sieht man in ihrer Fortsetzung nach vorn (ventralwärts) einen soliden aus Kernen bestehenden Streifen zur Hinterwand des dreieckigen Centralcanals führen (Fig. 8). Ferner sieht man in den nächst unteren Querschnitten diesen aus Kernen bestehenden Streifen hohl werden und die Verbindung zwischen dem Querspalt und dem dreieckigen Centralcanal herstellen. Auf diese Weise bildet sich die oben auf dem Querschnitte *c* beschriebene eigenthümliche Lichtung (Fig. 9).

Ad. 2. Der Uebergang von *c* zu *d* (Fig. 9 bis 18, Taf. XXIV).

Eine Durchmusterung der dazwischen liegenden Querschnitte macht es vollständig klar, wie es aus der Lichtung des Querschnittes *c* die Höhle des Querschnittes *d* wird. Von *c* abwärts wird der Rückenmarkquerschnitt von vorn nach hinten (dorsoventral) immer flacher und auch die Lichtung verändert dabei ihre Gestalt. Vor Allem wird der

mediane Verbindungscanal nach und nach breiter (Fig. 9—11), wobei auch seine Seitenwände, je weiter abwärts, desto mehr nach hinten divergiren. Ebenso wird der vordere mit der Spitze nach vorn gerichtete Abschnitt der Höhle aus einem spitzen allmählich zu einem stumpfen Winkel (Fig. 9—13). Zu gleicher Zeit dehnt sich aber auch der hintere frontal gerichtete Theil der Höhle nach rechts und links aus und erreicht fast die Seitenränder des Rückenmarkquerschnittes (Fig. 9—15). Indem nun der gesammte vordere Rand der stetig in die Breite wachsenden Höhle sich abflacht und dem hinteren Rande sich nähert und die Wände der Höhle sich immer mehr verdünnen, kommt allmählich das Bild des Querschnittes *d* zu Stande, das eine grosse dünnwandige frontal gerichtete Höhle darstellt (Fig. 18).

In der nun folgenden Beschreibung der Rückenmarke der unten angeführten Neugeborenen, resp. reiferen Foeten, kann ich mich kürzer fassen.

Auch hier werde ich bei der Beschreibung ebenfalls von den in bestimmten Höhen gewonnenen Schnittflächen ausgehen und dieselben ebenso, wie oben beim Neugeborenen *AA*, bezeichnen. Somit bedeutet auch im Folgenden:

a einen Querschnitt in der grössten Breite der Lendenanschwellung;

b einen Querschnitt durch den unteren Theil des Conus, nahe oberhalb des Auftretens des frontalen Querstreifens aus dicht gehäuften Kernen, also nahe oberhalb des Ventrivulus terminalis;

c einen Querschnitt in der Höhe der lanzenförmigen Höhle, dem oberen Abschnitt des Ventrivulus terminalis entsprechend;

d entspricht der sackartigen Höhle, der grössten Breite des Ventrivulus terminalis;

e bezeichnet einen Querschnitt durch den unteren Theil des Ventrivulus terminalis; endlich stellt

f einen Querschnitt dar, der nahe unterhalb des unteren Endes des Ventrivulus terminalis liegt. Hier tritt, als die unmittelbare Fortsetzung des Ventrikels, wiederum der Centralcanal auf, dessen Weite an dieser Stelle (im Bereiche des Querschnittes *f*) ungefähr den Dimensionen des Centralcanals in der Lendenanschwellung gleicht.

Object *EE*. Rückenmark eines reifen Neugeborenen. Formolhärtung. Fig. 19 bis 31, Taf. XXIV.)

Das Object *EE* zeigt eine grosse Uebereinstimmung mit dem Objecte *AA* in Bezug auf die uns interessirenden Verhältnisse.

Auf der Höhe der Lendenanschwellung, im Querschnitt *a*, wie 15 Millimeter tiefer im Querschnitt *b*, erweist sich bei diesem Neugeborenen der Centralcanal in seinem Lumen weiter und (dorsoventral) länger, als bei anderen Objecten. In den beiden Querschnitten, in *a* und in *b* bietet er gleiche Dimensionen. Aber auch bei diesem Neugeborenen tritt schon einige Schnitte caudalwärts von *b*, dicht vor dem medialen Theile der Hinterwand des Rückenmarks eine verhältnissmässig kleine frontal gerichtete streifenförmige Kernanhäufung auf, die sich in der Querschnittebene nach vorn und nach hinten scharf abgegrenzt zeigt. In den nächsten nach unten folgenden Schnitten nimmt die Kernanhäufung an Grösse rapide zu, wobei sie nach den lateralen Seiten hin wächst und von der Mitte ihres Vorderrandes nach vorn sich zuspitzt (Fig. 19, 20). Zu gleicher Zeit aber lässt diese Kernanhäufung ein frontal gerichtetes, scharf umsäumtes Lumen in sich axial entstehen, welches im kleinen Maassstabe die Form des Kernhaufens wiedergibt und auch eine spitze mediane Vorbuchtung von der Mitte seiner Vorderwand nach vorn sendet (Fig. 21). Nach ihrer weiteren Zunahme in den nächst folgenden Querschnitten vereinigt sich diese Querspalte mittelst ihrer vorderen Ausbuchtung mit der sagittal gerichteten Höhle des Centralcanals und es entsteht auf diese Weise die für den Querschnitt *c* charakteristische Lichtungsfigur (Fig. 22), die wir im Allgemeinen bereits beim Objecte AA eingehend besprochen haben.

Die nun so entstandene T-förmige Höhle zeigt beim Neugeborenen EE eine etwas abweichende Gestalt im Vergleich mit der des Neugeborenen AA. Und es ist auch ganz klar, weshalb dieses der Fall ist. Während nämlich in AA der Centralcanal vor der Vereinigung mit dem Querspalt in seinem hinteren Theile in die Quere sich verbreitert und auf dem Querschnitte zum breiten gleichschenkeligen Dreieck mit der Spitze nach vorn und der Basis nach hinten (dorsalwärts) wird, bleibt in EE der Centralcanal in seiner ursprünglichen ovalen Form bestehen, wodurch nach der Vereinigung mit dem Verbindungscanal eine gegen AA etwas abweichende Gestalt der Lichtung resultirt. An dieser Lichtung kann man auch beim Neugeborenen EE scharf die unmittelbare Fortsetzung des Centralcanals — Vordertheil der Lichtung — von dem hinteren Theile der Lichtung unterscheiden.

Die Umwandlung der Lichtungsfigur des Querschnittes *c* (Fig. 22) zu der Höhle des Querschnittes *d* (Fig. 31) findet bei diesem Object in gleicher Weise, wie bei AA statt. Fassen wir dieses näher in's Auge. Auch hier tritt, wenn wir vom Querschnitte *c* nach unten (caudalwärts) vorschreiten, eine allmähliche Verschmälerung, Verflachung der Rückenmarkquerschnitte in sagittaler Richtung ein, wogegen die frontale Ausdehnung der Querschnitte erst viel später sich verjüngt. Während der Rückenmarkquerschnitt sich so ändert, finden wir (von *c* zu *d*) folgende Umgestaltung der Lichtung vor. Der vorderste mit der Spitze nach vorn gerichtete Abschnitt der Lichtung, der anfangs einen sehr spitzen Winkel darstellt, erweitert sich allmählich zu einem stumpfen

Winkel; zugleich wird der Verbindungs canal immer breiter und seine Seitenränder divergiren immer mehr (Fig. 23—28), während die ganze Lichtung in frontaler Richtung nach rechts und links wächst. Im Weiteren flacht sich die ganze Lichtung in sagittaler Richtung immer mehr ab und wird schliesslich zu einer abgeplatteten frontal gerichteten Höhle, deren vorderer Rand einen sanften nach vorn convexen Bogen bildet und deren hinterer Rand eine leicht wellenförmige nach hinten convexe Bogenlinie bildet (Fig. 29—31).

Zweite Tabelle (Object EE).

I Annähernde verticale Ent- fernungen der Schnittflächen	II <i>Schnitt- flächen</i>	III <i>Durchm. der Schnittfl. (in mm):</i>		V <i>Durchm. d. Lich- tungen (in mm)</i>	
		<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>
15	{ a	5,1	5,8	0,38	0,15
1 $\frac{1}{2}$	{ b	1,75	1,9	0,41	0,15
1	{ c	1,29	1,34	0,95	0,61
	{ d	0,76	1,21	0,21	0,95
4	{ e	—	—	—	—
	{ f	—	—	0,35	0,25
21 $\frac{1}{2}$					

Object HH. Rückenmark eines Foetus von 42 cm. Gesamtlänge (28 cm Steisscheitellänge). Alcoholhärtung. (Etwa 9. Schwangerschaftsmonat.)

Die Schnittreihe zwischen den Querschnitten *b* und *c* durchmusternd, treffen wir auch bei HH das Auftreten der Kernanhäufung unter dem mittleren Theile des hinteren Querschnittsrandes, die sich weiter caudalwärts rasch nach rechts und links ausdehnt, zusehends grösser wird und bald in ihrem axialen Abschnitt ein frontal gerichtetes, scharf begrenztes Lumen zeigt, das sich dann mittelst einer von der Mitte seiner Vorderwand nach vorn abgehenden, mit jedem folgenden Schnitt sich verlängernden, von Kernsaum besetzten Fortsatz mit dem Centralkanal verbindet und so die typische, lanzenförmige Lichtungsfigur des Querschnittes *c* entstehen lässt.

Der Uebergang von *c* zu *d* findet ebenfalls ganz so statt, wie wir ihn bei AA beschrieben haben.

Dritte Tabelle (Object HH).

I Annähernde verticale Ent- fernungen der Schnittflächen	II <i>Schnitt- flächen</i>	III <i>Durchm. der Schnittfl. (in mm)</i>		V <i>Durchm. d. Lich- tungen (in mm)</i>	
		<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>
16	{ a	4,32	5,21	0,18	0,08
1 $\frac{1}{2}$	{ b	2,05	2,63	0,32	0,13
2	{ c	1,0	1,64	0,53	0,36
5	{ d	1,0	1,34	0,68	1,0
	{ e	—	—	—	—
	{ f	—	—	0,16	0,16
24 $\frac{1}{2}$ mm					

Object P. Rückenmark eines Foetus von 32 cm. Gesamtlänge (20 cm Steisscheitellänge). Härtung in Müller'schen Flüssigkeit. (Etwa 7. Schwangerschaftsmonat.)

Dieses kleinste unter den in dieser Reihe angeführten Untersuchungsobjecten zeigt zwar in mancher Hinsicht Abweichungen gegenüber der vorgeschrittenen Stadien, worüber wir noch weiter unten sprechen werden, aber auch hier zeigt sich der Uebergang vom Schnitte *b* zum Schnitte *c* ganz in derselben Weise, wie wir im Vorhergehenden geschildert haben, d. h. ebenfalls durch die Vereinigung des Centralcanals mit einer nahe am Hinterrande des Querschnittes gelegenen, frontal gerichteten spaltförmigen Höhle.

Vierte Tabelle (Object P).

I Annähernde verticale Ent- fernungen der Schnittflächen	II <i>Schnitt- flächen</i>	III <i>Durchm. der Schnittfl. (in mm)</i>		V <i>Durchm. d. Lich- tungen (in mm)</i>	
		<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>
10	{ a	3,25	4,15	0,26	0,13
1 $\frac{1}{2}$	{ b	—	—	0,15	0,08
	{ c	—	—	0,40	0,49
5	{ d	—	—	0,15	0,25
15 $\frac{1}{2}$ mm					

Object U. Rückenmark von einem reifen Neugeborenen. Alcohollärtung.

Auch dieses Object zeigt (mit geringen Abweichungen) denselben Grundvorgang beim Uebergang von *b* zu *c*, wie die vorhergehenden Objecte, und um Wiederholungen zu vermeiden, sei hier nur auf das früher Mitgetheilte hingewiesen.

Fünfte Tabelle (Object U).

I Annähernde verticale Ent- fernungen der Schnittflächen	II <i>Schnitt- flächen</i>	III		IV		V		VI	
		<i>Durchm. der Schnittfl. (in mm)</i>				<i>Durchm. d. Licht- tungen (in mm)</i>			
		<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>
14 $\frac{1}{2}$	{ a	3,9	6,11	0,21	0,26				
$\frac{1}{2}$	{ b	1,0	1,79	0,21	0,32				
2	{ c	0,95	1,77	0,55	0,43				
	{ d	0,47	1,10	0,20	0,92				
6	{ e	—	—	—	—				
	{ f	—	—	0,05	0,26				
23 mm									

Object V. Rückenmark vom Neugeborenen. Alcohollärtung.

Sechste Tabelle (Object V).

II <i>Schnitt- flächen</i>	III		IV		V		VI	
	<i>Durchm. der Schnittfl. (in mm)</i>				<i>Durchm. d. Licht- tungen (in mm)</i>			
	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>	<i>sagittal</i>	<i>frontal</i>
—	(3,37)	(4,11)	(0,16)	(0,11)				
a	—	—	—	—				
b	1,42	1,63	0,37	0,08				
c	1,50	1,50	1,11	0,74				
d	0,5	1,32	0,27	1,29				
e	0,28	0,86	0,09	0,70				
f	—	—	—	—				

Die Schnittreihen des Objectes V sind besonders lehrreich, denn sie zeigen, wie der Typus der Ventrikelbildung sogar bei zufälligen ungünstigen Verhältnissen doch eingehalten wird.

Beim Object V erweist sich nämlich am Rückenmark eine zufällige Abweichung — die wir auch sonst hie und da getroffen haben — und zwar finden wir an ihm auf Strecken einen tiefen Sulcus medialis posterior, der sich weiter caudalwärts hin, im unteren Theile des Conus, in seinem peripheren, oberflächlichen Theile verwachsen zeigt, in seinem inneren, tieferen Theile aber nicht verwächst, und auf entsprechenden Querschnitten eine (Blutgefässe enthaltende) spaltförmige Lücke darstellt, die somit hinter (dorsalwärts) vom Centralcanal liegt. Diese Geweblücke ist auf den betreffenden Querschnitten nach hinten (dorsalwärts) und, wegen einer leichten Assymetrie des Rückenmarks in dieser Höhe, zugleich etwas nach rechts gerichtet; sie beginnt direct hinter dem Centralcanal und endet in einer ziemlichen Entfernung vom Hinterrande des Querschnittes.

Verfolgen wir nun unsere Querschnitte des Objectes V, von oben nach unten vorschreitend, und beginnen wir am Conus, eine Strecke weit oberhalb des Ventriculus terminalis.

Der oberste Querschnitt dieser Reihe hat keinen tiefen Sulcus medialis posterior. Sein von vorn nach hinten gerichteter Centralcanal hat einen sagittalen Durchmesser von 0,37 mm und einen frontalen von 0,08 mm, während die entsprechenden Maasse des Querschnittes selbst 1,42 mm sagittal und 1,63 mm frontal sind.

Eine Reihe von Schnitten weiter nach unten sehen wir, dass der Centralcanal etwas grösser geworden ist und jetzt sagittal 0,58 mm und frontal 0,13 mm misst. Zugleich sehen wir den besprochenen Sulcus medialis posterior auftreten und in den darauf folgenden Querschnitten durch die oben beschriebene Weise eine Geweblücke hinter dem Centralcanal bilden. Von hier an ist diese Geweblücke in einer Reihe von Schnitten im unteren Theile des Conus zu sehen und sie hört erst unmittelbar vor dem Auftreten der Lichtungsfigur des Querschnittes *c* auf, also bleibt noch in den Schnitten bestehen, in denen vor dem Hinterrande des Conusquerschnittes die obere frontal gerichtete Ausbuchtung des Ventriculus terminalis, „die frontale Querhöhle“, auftritt, welche dann also dorsalwärts von dieser Lücke zu liegen kommt.

Sobald wir, die Schnitte caudalwärts hin durchmusternd, in das Gebiet des Ventriculus terminalis gelangen, so bemerken wir an den Querschnitten zweifache Veränderungen. Erstens, eine Veränderung am Centralcanal, der sich in seinem hinteren (dorsalen) Abschnitte zu erweitern beginnt, indem sich an ihm ein etwas schräg verlaufender hinterer, dritter Rand bildet. Zweitens, sehen wir nahe am hinteren

Querschnittsrande einen frontal gerichteten, aus dicht gelagerten Kernen bestehenden Querstreifen auftreten, der in den nächst unteren Querschnitten sich namentlich in der Länge vergrössert und in sich eine axiale, frontal gerichtete, querspaltartige Höhle entstehen lässt. Vom vorderen Rande dieser Höhle sehen wir nun gleich weiter unten auf dem der Figur 33 entsprechenden Querschnitte einen soliden, aus Kernen bestehenden Fortsatz nach vorn abgehen, aber nicht von der Mitte des Vorderrandes, wo dicht davor die oben beschriebene Gewebslücke liegt, sondern unmittelbar (links) an der Gewebslücke vorbei und somit vom (linken) Ende der frontal gerichteten Höhle.

In den nächstfolgenden Querschnitten (Fig. 34—36) finden wir sowohl am Centralcanal, als an der querspaltartigen Höhle weitere Veränderungen vor. 1. Der hintere Rand des Centralcanals vergrössert sich und damit nimmt auch der hintere dorsale grössere Theil des Centralcanals an Breite zu, bekommt schliesslich auf dem Querschnitte eine unregelmässig dreieckige Form, während der vordere kleinere (ventrale) Centralcanalabschnitt fast unverändert eng bleibt. 2. An der von dichten Kernen umgebenen, vor dem Hinterrand des Querschnitts frontal verlaufenden querspaltartigen Höhle bemerken wir Folgendes. Sie vergrössert sich ebenfalls, nimmt an Breite und besonders an Länge unter Beibehaltung ihrer Form zu und zeigt sich von noch dickerem Kernbesatz umgeben. Der vom linken Ende ihres Vorderrandes dicht an dem linken Rande der Gewebslücke vorbei nach vorn abgehende solide, aus Kernen bestehende Fortsatz nimmt ebenfalls zu und höhlt sich in den nächstunteren Schnitten aus, wodurch eine nach vorn und etwas nach links abgehende Ausbuchtung der Querspalte (der Querspalte) gebildet wird. In der Fig. 36 ist dieser nun hohle Fortsatz so weit nach vorn vorgedrungen, dass er die Hinterwand des Centralcanals berührt. In der Fig. 37, die dem Querschnitt *c* der vorhergehenden Objecte entspricht, sehen wir bereits unter den beim Object V ungünstigen Verhältnissen die Vereinigung des Querspaltes und des Centralcanals, wie in den vorhergehenden Objecten, mittelst des Verbindungscanals stattfinden und zwar unter Bildung einer Lichtungsfigur, die den ihr zu Grunde liegenden, schon mehrfach erwähnten Typus der T-Figur doch noch erkennen lässt. Wäre der Verbindungscanal von der Mitte der Querspalte abgegangen, so hätten wir auch hier eine vollkommene T-Figur; da aber dieses durch das Vorhandensein einer Gewebslücke vor der Mitte des Vorderrandes des Querspaltes unmöglich wurde, und da der Verbindungscanal vom (linken) Ende der Querspalte hat abgehen müssen, so fehlt nun natürlich ein Querarm der T-Figur, während der andere Querarm besonders lang ausgefallen ist.

Die Fig. 38 und 39 stellen Anfangsstadien des Ueberganges des oberen Abschnittes des Ventriculus terminalis zu der den mittleren Theil des Ventrikels charakterisirenden weiten Höhle vor. Wir finden in diesen Figuren den Verbindungscanal schon sehr bedeutend erweitert, in der Figur 39 sehen wir die ganze Höhle in die Quere

sich ausdehnen und erweitern, wie wir es bereits auch an anderen Objecten beschrieben haben.

Nach einer Reihe von Schnitten finden wir schliesslich Querschnitte vor uns, die gar keine Aehnlichkeit mehr mit den Rückenmarkquerschnitten haben, sondern eine zu einer Spalte abgeplattete grosse Höhle mit verhältnissmässig dünnen Wänden darstellen und dem Querschnitt *d* der anderen Objecte entsprechen.

Wir bemerken am Object V noch eine Thatsache. Wenn wir nämlich aus diesem mittleren Theile des Ventriculus terminalis eine Reihe von Querschnitten durchsehen und mit einander vergleichen, so überzeugen wir uns, dass die Contouren der Querschnitte und somit auch der Höhle continuirlich sich ändern, so dass nur das Vorhandensein der Uebergangsschnitte uns davon überzeugen kann, dass die von einander so verschiedenen Figuren wie die Fig. 40 bis 44, den Querschnitten einer und derselben Höhle entsprechen.

Ungefähr von der Höhe der Figur 44 an nach abwärts beginnt die fortschreitende Verjüngung der Höhle, fängt der untere Theil des Ventriculus terminalis an, welcher sich caudalwärts hin allmählich immer mehr verengt und schliesslich zum Centralcanal des Filum verschmälert.

Indem wir nun an einer Reihe von Serienschnitten einen Gesamtüberblick über die Querschnittbilder des Ventrikels in verschiedener Höhe bekommen haben, versuchen wir uns zunächst die Gestalt des **oberen Endes** des Ventriculus terminalis und die Art seines Ueberganges nach oben hin in den Centralcanal zu vergegenwärtigen. Zu diesem Zweck bleiben wir, da wir bei allen untersuchten Objecten im Allgemeinen dieselben Verhältnisse gefunden haben, beim Object AA stehen, stellen uns den ganzen Ventrikel vor und reconstruiren uns auf Grund der Zusammenfassung der betreffenden Zeichnungen die Gestalt und die Contouren seiner Abgrenzung nach oben (kopfwärts) hin und seinen Zusammenhang mit dem weiter nach oben hinaufsteigenden Centraleanal (conf. Fig. 45 I auf Taf. XXV und die Erklärung dazu).

Die obere (proximale) Abgrenzung des Ventriculus terminalis kann in ganz natürlicher Weise in der ventrodorsalen Richtung (d. h. von vorn nach hinten) in drei Abschnitte getheilt werden, in einen vorderen (ventralen), einen mittleren und hinteren (dorsalen) (Fig. 45 I).

Nur in den vorderen (ventralen) Abschnitt des obersten Theiles des Ventriculus terminalis geht der Centraleanal des

Conus über. Im Object AA findet dies unter Umwandlung der engen sagittalen Spalte des Centralcanals zu einem grösseren dreieckigen Lumen statt, indem am Centralcanal zu seinen beiden Rändern noch ein dritter dorsaler Rand allmählich hinzutritt. Eben solche Umwandlung des sagittal gerichteten Spaltes des Centralcanals des Conus in ein grösseres dreieckiges Lumen bei seinem Uebergang in den vorderen (ventralen) Abschnitt des obersten Theiles des Ventriculus terminalis beobachten wir bei vielen unseren Objecten¹⁾.

Der mittlere Abschnitt des obersten Theiles des Ventriculus terminalis stellt ein spitzes Dach dar mit der median gerichteten, nach vorn etwas abschüssigen Firste und mit den nach rechts und links abfallenden Dachflächen (Fig. 45 I).

Der hintere (dorsale) Abschnitt der oberen Ventrikelgrenze reicht weiter nach oben (kopfwärts), als die Firste des mittleren Theiles und bildet eine quer gerichtete (frontale) spaltförmige, nach oben sich verschmälernde, bei AA eine recht bedeutende blinde Fortsetzung des Ventrikels, welche hinten (dorsalwärts) sich, wie eine Sattellehne, an den mittleren Abschnitt anschliesst.

Ein genau median durch die obere Grenze und den obersten Abschnitt des Ventriculus terminalis geführter Sagittalschnitt würde ungefähr eine Begrenzungslinie darstellen, wie sie die Fig. 45 III auf Tafel XXV wiederzugeben bestrebt ist.

Wie uns somit die Gestalt der oberen Ventrikelgrenze zeigt, geht in den Centralcanal hinauf nicht die gesammte Wandung des Ventriculus terminalis über, sondern nur der vordere (ventrale) Abschnitt der Ventrikelwand, während die ganze übrige Wandung der Ventrikelhöhle eine nach dorsalwärts und zum Theil nach oben hinauf gerichtete grosse Ausbuchtung darstellt. Diese Ausbuchtung reicht bis nahe an die hintere Wand des Rückenmarks und endet nach oben (kopfwärts), wie wir gesehen haben, blind in Form eines Daches mit sagittal gerichteter, nach vorn abschüssiger Firste und einer hinten (dorsalwärts) daran sich anschliessenden frontal gerichteten Querspalte, welche letztere merklich weiter hinaufreicht, als die erwähnte Uebergangsstelle des

1) Aber dieses findet z. B. nicht statt beim Object EE, wie uns die Fig. 19—22, Taf. XXIV lehren. Hier geht der Centralcanal ohne jegliche Formveränderung direct in den vorderen Abschnitt des obersten Theiles des Ventriculus terminalis über.

vorderen Abschnittes des Ventrikels in den Centralcanal (Figur 45 I und 45 II).

Wenn wir nun umgekehrt, vom Uebergang des Centralcanals in den obersten Abschnitt des Ventriculus beginnend, an der vorderen Ventrikelwand Schritt für Schritt herabsteigen, so können wir sehr genau die Fortsetzung der Wände des Centralcanals in den vorderen Theil der Ventrikelwand verfolgen. Auch überzeugen wir uns dabei nochmals, dass in den obersten Abschnitt des Ventriculus terminalis gerade nur das Epithel des vorderen Theiles der Ventrikelwand den Charakter und das Aussehen wie oben am Centralcanal bietet, wogegen der übrige Theil des oberen Abschnittes des Ventrikels eine Zellenwand besitzt, deren Aussehen dem ursprünglich embryonalen Charakter des Ependyms entspricht. (Fig. 50 auf Tafel XXV.)

Gehen wir nun zu den Querschnitten über, die in der Höhe der grössten Ausdehnung des Ventriculus terminalis angelegt sind, und versuchen wir über die Gestalt dieses Theiles des Ventriculus terminalis uns eine Anschauung zu bilden.

Während der Querschnitt des oberen Abschnittes des Ventriculus terminalis in der überwiegenden Mehrzahl der Objecte eine typische Form darstellt, zeigt der Querschnitt durch die **grösste Breite** (wir nennen ihn den **mittleren** Abschnitt des Ventriculus terminalis, obgleich er viel näher dem oberen Ventrikelende, als dem unteren gelegen ist) eine verschiedene Gestalt. Statt einer detaillirten Beschreibung der erhaltenen Befunde, lasse ich je eine Querschnittszeichnung dieses mittleren Abschnittes des Ventriculus terminalis (bei einer geringen Vergrösserung 19:1) von einer Anzahl von Objecten folgen und daneben zum Vergleich bei derselben Vergrösserung auch die Lumina der entsprechenden Centraleanäle von der Höhe der Lendenanschwellung (Fig. 52 I bis Fig. 52 X auf Taf. XXV)¹).

Die dünnwandige Begrenzung der Ventrikelhöhle zeigt in vielen von diesen Zeichnungen (Fig. 52 I, II, III, V, VIII, X) gar keine Aehnlichkeit mit der Gestalt eines Rückenmarkquerschnittes, während in den andern Zeichnungen (Fig. 52 IV, VI,

1) Nur bei den Objecten V und F sind die Lumina des Centralcanals aus dem Dorsalmark angegeben, da die entsprechenden Zeichnungen aus der grössten Breite der Lendenanschwellung verloren gegangen sind.

VII, IX) die charakteristischen Contouren eines Rückenmark-
querschnittes noch mehr oder weniger deutlich zu erkennen sind.
Im ersten Falle — in über der Hälfte der Objecte — finden
wir den von dünnen Wänden umgebenen Ventriculus terminalis
oft eine verhältnissmässig grosse Höhle darstellen und, wie die
entsprechenden Figuren zeigen, ist dieselbe im Querschnitt einem
weit offenen, oder abgespalteten, oder in verschiedenen Längs-
spalten gelegten Sack gleich¹⁾.

Im zweiten Falle hat der Ventriculus terminalis auch hier,
in der Gegend seiner grössten Breite, im Vergleich zu den eben
beschriebenen sackartigen Höhlen gewöhnlich geringere Maasse;
ist von dicken (besonders ventralwärts) Wänden umgeben, deren
Peripherie die Rückenmarksecontouren erkennen lässt, und somit
liegt dann nicht allein der obere, sondern auch der mittlere
Theil des Ventriculus terminalis noch im Bereiche des untersten
Abschnittes des Conus medullaris. Die Gestalt der grössten Breite
des Ventriculus terminalis ist in diesen Fällen im Querschnitt
meist einem niedrigen gleichschenkeligen Dreieck mit einer breiten,
nach vorn gerichteten dickwandigen Basis²⁾ und mit weniger
dicken, geraden oder etwas eingebogenen Schenkeln gleich.
(Fig. 52 IV, VI, VII)³⁾.

Die Querschnitte durch den **unteren Theil** des Ven-
triculus terminalis bieten wenig Bemerkenswerthes dar. Im
proximalen Abschnitt dieses unteren Theiles der Ventrikelhöhle

1) Es ist gewiss anzunehmen, dass alle diese Faltungen des mitt-
leren Theiles des Ventriculus terminalis an gehärteten Präparaten
wohl hauptsächlich durch die osmotischen Vorgänge zwischen der
Fixirungsflüssigkeit und dem Ventrikelinhalt durch die dünnen
Wandungen hervorgerufen wurden und somit „künstlich“ entstan-
den sind.

2) Also entgegen dem, was wir im oberen Abschnitte des Ven-
triculus terminalis als typisch gefunden haben, wo wir die Spitze der
Lichtung, der T-Figur, nach vorn gerichtet und die Basis nach hinten
(dorsalwärts) liegend, beschrieben.

3) Während diese im Querschnitt dreieckige Gestalt (mit der
Basis nach vorn gerichtet!) des mittleren Theiles des Ventriculus
terminalis von W. Krause als eine für sein Material am meisten
charakteristische Form beschrieben ist, entspricht sie bei Neuge-
borenen der Minderzahl der Fälle und, soweit ich beurtheilen kann,
zugleich einer geringeren Ausbildung, geringeren Entwicklung der
Ventrikelhöhle.

sehen wir oft die Form des mittleren Theiles in geringerem Massstabe sich wiederholen; so entspricht er oft ebenfalls einem offenen, oder einem abgeplatteten, oder in verschiedenen Längsfalten gelegten, sich nach abwärts verschmälernden Sacke; in der Richtung nach unten (caudalwärts) geht er in weiterer langsamen und gleichmässigen Verjüngung ohne scharfe Grenze in den Centralcanal des Filum über.

Dieser untere Theil des Ventriculus terminalis ist beim Neugeborenen der längste und bedingt die bei ihm verhältnissmässig bedeutende Länge des Ventrikels.

Aus dem Vorhergehenden ergibt sich in Kürze folgende Charakteristik für die Gestalt des Ventriculus terminalis beim Neugeborenen, wie sie sich auf Querschnitten darstellt:

Der obere Theil des Ventriculus terminalis — der am meisten typische — stellt im Querschnitt in den allermeisten Fällen eine T-Figur dar, die aus einem frontal verlaufenden hinteren (dorsalen) und einem sagittalen, genau durch die mediane Ebene von demselben nach vorn abgehenden Theile gebildet wird, welcher letztere an seinem vorderen Ende lanzenförmig zugespitzt ist. Nur der vordere (ventrale) Abschnitt dieser Figur geht hinauf (kopfwärts) in den Centralcanal über, während deren hinterer (dorsale) Abschnitt in seiner ganzen Ausdehnung in eine blinde, nach oben gerichtete Ausbuchtung des Ventriculus terminalis übergeht (Fig. 45 I, Taf. XXV). Der obere Theil des Ventriculus terminalis ist immer von dicken Wänden umgeben, liegt immer im Bereiche des Conus medullaris, welcher die Configuration des Rückenmarksnchnittes auch an dieser Stelle klar und deutlich zeigt.

Der mittlere Theil des Ventriculus terminalis zeigt, wie wir gesehen haben, zweierlei Verhalten; in der Mehrzahl der Fälle stellt er einen dünnwandigen offenen, oder abgeplatteten, oder in Längsfalten gelegten Sack dar (Fig. 46, 47 I—III, 48, 49), oder, in der Minderzahl der Fälle, liegt er noch ebenfalls innerhalb des Conus medullaris, hat dickere Wände (am dicksten ventralwärts), ist der dorsalen Conusfläche gewöhnlich näher gelegen als der ventralen, besitzt meist geringern Durchmesser, als die sackartige Höhle, und hat eine dreieckige Gestalt, mit der

breiten nach vorn gerichteten Basis. (Fig. 52 IV, 52 VI, 52 VII, Taf. XXV).

Der in der Richtung von oben nach unten allerlängste untere Theil des Ventriculus terminalis, dessen Länge gewöhnlich die des oberen und mittleren Theiles zusammengenommen erheblich übertrifft, zeigt sich in der Regel zu einer frontalen, von links nach rechts gerichteten Spalte in gehärteten Präparaten abgeplattet, welche Spalte nach unten hin ganz allmählich aber continuirlich sich verschmälert und ohne scharfe Grenze distalwärts in den Centralcanal des Filum übergeht.

Sehr interessante Verhältnisse ergibt auch das Studium der Ausbreitung des Flimmersaumes am Ventriculus terminalis.

Auf den oberhalb (proximalwärts) vom Ventriculus terminalis geführten Querschnitten des unteren Theiles des Conus medullaris sehen wir an dem sagittal gerichteten spaltförmigen Centralcanal schön ausgebildete Flimmerhaare, die längs der beiden Seitenränder des Centralcanals in gleichmässiger Länge zu beobachten sind. In den Fällen, in denen der Centralcanal unmittelbar vor seinem Uebergang in den Ventriculus terminalis unter Entstehung eines dritten — hinteren — Randes eine dreieckige Form bekommt, habe ich an dem letztgebildeten dritten Rande (der Basis des Dreiecks) stets vergeblich Cilien gesucht und dieselben auch an Präparaten vermisst, an denen diese vorgängliche Gebilde sonst vorzüglich zu sehen waren.

Während, was den Ventriculus terminalis selbst betrifft, sowohl an den Schnitten durch den ganzen mittleren Theil desselben, als in dem gesammten unteren Theil¹⁾ eine vorzüglich sichtbare Flimmerbekleidung bei geeigneter Fixirung des Objects (bei Formol, bei Alcohol) nachzuweisen ist, finden wir etwas Abweichendes im oberen Theile des Ventriculus terminalis.

Wenn ich den oberen Abschnitt des Ventriculus terminalis zum Nachweise des Flimmersaumes von oben nach unten (caudalwärts hin) genau an unseren Objecten durchmustere, so finde ich Folgendes:

1) Ebenso auch caudalwärts an dem dem Ventriculus terminalis sich anschliessenden Centralcanal des Filum.

In der querspaltartigen nach oben gerichteten blinden Fortsetzung des Ventriculus terminalis habe ich an meinem Material nie, in gar keinem Falle und auf keiner Stelle derselben, einen Flimmersaum gesehen, sondern immer und ausnahmslos hatte diese blinde Ausbuchtung eine flimmerlose Zellenbekleidung (Ependymwand), während auf demselben Querschnitte der Centralcanal des unteren Theiles des Conus medullaris an seinen Seitenwänden einen vortrefflich erhaltenen Flimmerbesatz zeigte¹). Dagegen in demselben oberen Theile des Ventriculus terminalis, vor Allem an seiner vorderen (ventralen) Wand, welche die unmittelbare Fortsetzung der beiden Seitenwände des Centralcanals des Conus bildet, traf ich ausnahmslos vortreffliche Flimmerhaare, während auf den seitlichen Wänden und der hinteren Wand dieses oberen Ventrikelabschnittes erst mehr oder weniger nahe unterhalb des Querschnittes c d. h. unterhalb des Auftretens der T-förmigen Lichtungsfigur sich ein Flimmersaum fand. Am Uebergange in den mittleren Theil des Ventriculus terminalis hatte der obere Ventrikelabschnitt bereits immer in dem ganzen Umkreise seines Querschnittes einen Flimmersaum.

Somit hat der Ventriculus terminalis überall eine Flimmerbekleidung, ausgenommen seinen allerobersten Theil: die gesamt blinde obere (proximale) Ausbuchtung des Ventrikels hat keinen Flimmersaum, ist immer flimmerlos (und ebenso der mittlere Abschnitt der obersten (proximalen) Begrenzung des Ventriculus terminalis, d. h. die nach vorn etwas abschüssige Dachfirste²).

1) Die Annahme, dass wir es hier mit einem Zugrundegehen dieser vergänglichen Gebilde im abhängig gelegenen (bei der gewöhnlichen Rückenlage der Leiche) Theile des Objects zu thun haben könnten, ist absolut nicht zulässig, da sonst dieser Flimmersaum an der gesammten hinteren (dorsalen) Wand des mittleren und des unteren Ventrikelabschnittes ebenso vortrefflich zu beobachten war, wie an seinen seitlichen und vorderen Wänden. Auch haben wir fast immer (mit seitlichen Ausnahmen) mit ganz frischem Material zu thun gehabt.

2) Weshalb dieses der Fall, ist wohl darin zu suchen, dass diese flimmerlosen Abschnitte des Ventriculus terminalis gerade die jüngsten, die zuletzt entstandenen sind; denn es ist eine allgemeine Regel, dass der Flimmersaum erst nachträglich nach der Ausbildung einer Ependymwand (ob Centralcanal, ob ein Ventrikel) entsteht (Prenant (14), Merk (15)).

Und nun fragen wir uns, was die beobachteten Thatsachen in Bezug auf die wichtigste den Ventriculus terminalis betreffende Frage, die Frage nach der Entstehungsweise des Ventriculus terminalis lehren.

Ist der Ventriculus terminalis, wie alle Autoren einstimmig behaupten, ein persistirender, ursprünglich breiter embryonaler Centraleanal, welcher an anderen Stellen bei seiner weiteren Ausbildung sich ganz bedeutend verengert hat, hier aber auf seiner früheren Entwicklungsstufe stehen geblieben ist; oder spricht nicht alles vielmehr dafür, dass der Ventriculus terminalis eine **nachträglich entstandene** und zwar durch die Wucherung der Wand des Centraleanals gebildete Höhle ist? In diesem letzteren Falle hätten wir hier mit einer echten Ventrikelbildung, analog der Bildung der Hirnventrikel zu thun, was gewiss ein grosses morphologisches Interesse beanspruchen dürfte.

Wie es die oben angeführten und manche andere Thatsachen lehren, ist wohl kaum zu bezweifeln, dass der Ventriculus terminalis sich erst nachträglich durch die Wucherung der Wandung des Centraleanals, wie ein echter Ventrikel, bildet. Dieses ergibt sich aus folgenden Gründen:

1. Die Form der oberen (proximalen) Begrenzung des Ventriculus terminalis, d. h. die oben genau beschriebene eigen thümliche Gestaltung des Ventrikeldaches und insbesondere seiner blinden frontalen Ausbuchtung nach oben hin, kann nur nachträglich durch eine an der entsprechenden Stelle stattgefundene Wucherung der oberen dorsalen Wand (und der seitlichen Wände) entstanden sein; dagegen kann sie ganz unmöglich durch eine einfache Persistenz des ursprünglich weiten Centraleanals erklärt werden. Und was das Fehlen der Flimmerhaare gerade und nur an diesen Theilen des oberen Ventrikelabschnittes betrifft, sowie der früh embryonale Charakter der Ependymwand daselbst, so sind das Kriterien, worauf auch sonst am Rückenmark die weniger ausgebildeten, jüngeren Elemente und Abschnitte der Centralcanalwand sich von den reiferen, älteren unterscheiden (Prenant (14), Merk (15) u. A.).

2. Bei den von mir untersuchten jüngeren Embryonen derjenigen Haussäugethiere, bei denen der Ventriculus terminalis nach der Geburt nachgewiesenermaassen existirt, fand sich an der entsprechenden Stelle keine Spur einer Erweiterung des

Centralcanals¹⁾, also muss der Ventriculus terminalis unzweifelhaft nachträglich entstanden sein.

3. Der ursprünglich weite primitive embryonale Centralcanal besitzt weder im Conus, noch sonst an irgend einer Stelle im ganzen Bereiche des Rückenmarkes, die Weite des Ventriculus terminalis, dessen Peripherie auf Querschnitten, wie wir gesehen haben, bei Neugeborenen eine Ausdehnung von 3—4 mm erreichen kann; weshalb auch der Ventriculus terminalis des Neugeborenen sehr gut mit dem blossen Auge auf dem Querschnitte zu sehen ist.

4. Für die Entstehung einer verhältnissmässig so bedeutenden Erweiterung des Centralcanals, wie es der Ventriculus terminalis darstellt, durch eine ependymale Wucherung der Wand scheint auch die ausserordentliche Kernvermehrung, Kernanhäufung zu sprechen, welche sowohl in der ganzen Länge des Ventriculus terminalis, als namentlich an dem obersten Ventrikelabschnitte²⁾ an der hinteren Ventrikelwand (auch an seinen Seitenwänden) und deren nächsten Umgebung zu beobachten ist, aber weiter oberhalb (proximalwärts) vom Ventrikel sogleich und vollständig aufhört (Fig. 50, 51, Taf. XXV).

5. Für die Wandzellenwucherung am entsprechenden Abschnitte des Centralcanals, als der Ursache der Ventrikelbildung, spricht endlich das Vorkommen von Mitosen am distalen Ende des Rückenmarks in der späteren Zeit des embryonalen Lebens, wovon noch später die Rede sein wird.

Aus alledem folgt, dass die Höhle des Ventriculus terminalis durch eine am Ende des Conus medullaris und im Anfang des Filum terminale in bestimmter Ausdehnung stattfindende nachträgliche bedeutende Wucherung der dorsalen Wand und der seitlichen Wände des Centralcanals entstanden ist, und bei solcher Sachlage müssen wir den Vorgang als eine (spät vor sich gehende) **echte Ventrikelbildung**, analog der Ventrikelbildung am Kopfe des Medullarrohres betrachten.

1) Dasselbe berichtet, wie wir oben gesehen haben, auch Saint-Remy in Bezug auf Meerschweinchenembryonen.

2) An der oberen (proximalen) Ventrikelgrenze wird auch das blinde Ende des Ventriculus terminalis vom Kernbesatz, wie von einer Kuppe, umschlossen.

Hier mögen noch einige Bemerkungen Platz finden, die als nahe liegende Folgerungen aus den gewonnenen Thatsachen zu nehmen sind.

Der merkwürdige Erfolg dieser in der zweiten Hälfte des embryonalen Lebens lange Zeit hindurch vor sich gehenden Ventrikelbildung scheint die langsame Einschmelzung des unteren Endes des Conus zu sein. Während vom unteren (distalen) Ende des Ventriculus terminalis, wie wir später sehen werden, der Process der Verengung, Verschmälerung desselben, des Eingehens desselben bis zum engen Lumen des Centraleanals langsam proximalwärts vorschreitet, erweist sich der obere Abschnitt und namentlich die obere Abgrenzung des Ventriculus terminalis im langsamen aber stetigen Weiterwachsen nach oben (proximalwärts) hin, begleitet zugleich von der langsamen Vergrößerung des oberen und mittleren Abschnittes des Ventriculus.

Aus dem Zusammenspiel dieser beiden Momente während einer langen Zeitperiode — des stetigen Eingehens des unteren Endes und des stetigen Weiterwachsens der oberen Begrenzung — muss wohl das langsame Hinaufrücken des Ventriculus terminalis am Rückenmark folgen, so dass es anzunehmen ist, dass der Ventriculus terminalis eines jüngeren Embryo nach einiger Zeit sich in den mittleren und unteren Abschnitt des Ventriculus terminalis desselben nun älter gewordenen Embryo umwandelt, während der obere Theil dieses späteren Ventriculus terminalis neugebildet ist¹⁾. Von diesem Vorgang wird wahrscheinlich auch die weitere Verlängerung des Filum terminale nach oben (proximalwärts) hin bedingt.

Und so beobachten wir am distalen Ende des Rückenmarkes auch in verhältnissmässig später, vorgeschrittener Periode des

1) Ich möchte hier noch beiläufig erwähnen, dass, wenn ich den oberen Theil des Ventriculus terminalis bei dem jüngsten von mir untersuchten menschlichen Embryo (Steisscheitellänge $15\frac{1}{2}$ cm) mit dem des Ventriculus terminalis des Neugeborenen vergleiche, so finde ich, dass der Ventriculus im ersten Falle in einer nur wenig entwickelten Region des Rückenmarks liegt (nur Ependymwand und Randschleier vorhanden), während im zweiten Falle man einen regelrecht ausgebildeten Conusquerschnitt findet, so dass im ersten Falle d. h. in einem früheren Stadium seines Bestehens der Ventriculus terminalis wahrscheinlich mehr caudalwärts liegt und in einem späteren Stadium proximalwärts verschoben sich zeigt, hinaufgerückt ist.

Embryonalen Lebens neben dem — wovon im Weiteren die Rede sein wird — Reductionsprocess am unteren Abschnitt des Ventriculus terminalis zu gleicher Zeit merkwürdiger Weise auch eine lebhaftere Proliferation, eine rege Zellbildungsthätigkeit (in der dorsalen Wand und namentlich am oberen Abschnitt des Ventrikels), und zwar zu einer Zeit, in der das übrige Rückenmark schon lange keine nennenswerthe Zellbildung erkennen lässt; eine lebhaftere Proliferation, deren Enderfolg, wie wir gesehen haben, nicht Aufbau, sondern Schmelzung des Gewebes (des unteren Theiles des Conus) zu sein scheint.

Auch sei hier noch Folgendes bemerkt. Die oben geschilderte nachträgliche Entstehung einer Höhle im Rückenmark (Ventriculus terminalis), die sich in verhältnissmässig später Periode des embryonalen Lebens aus dem Centralcanal durch Ependymwucherung bildet, stellt diesen normalen entwicklungsgeschichtlichen Process in eine gewisse Analogie mit dem pathologischen der Syringomyelie. Bei diesem pathologischen Process haben wir es ebenfalls mit einer Höhlenbildung durch eine Wucherung der ependymalen Wand des Centralcanals zu thun, und die Bilder, die man dabei zu sehen bekommt, die enorme Kernansammlung um die entstandene Höhle erinnern lebhaft an die Verhältnisse des Ventriculus terminalis. Auch die Thatsache, dass wir bei der Syringomyelie mit dem vorwiegenden Ergriffen sein der dorsalwärts liegenden (hinteren) Abschnitte des Rückenmarks zu thun haben, zeigt eine Uebereinstimmung mit dem, was wir am Ventriculus terminalis beobachten; denn auch bei der Bildung des Ventriculus terminalis haben wir es vor Allem mit der Proliferation der Elemente der hinteren (dorsalen) Wand zu thun.

Litteraturverzeichnis.

1. Rauber, A., Die letzten spinalen Nerven und Ganglien. Morphol. Jahrb. Bd. III. 1877.
2. Krause, W., Der Ventriculus terminalis des Rückenmarks. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI. 1875.
3. Clarke, Lockhart, Further researches of the grey substance of the spinal cord. Philosophic. Transact. of the Royal Society of London. Bd. 149. 1859.

4. van Gieson, J., Laboratory notes of technical methods for the nervous system. New York medic. Journal 1889. (Citirt nach Fr. Merkel und R. Bonnet, Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte, Bd. III. 1893 (1. Theil Anatomie, I. Technik von C. Weigert).
5. Schmauss, H., Technische Notizen zur Färbung der Achsen-cylinder im Rückenmark. Münchener medic. Wochenschr. Bd. 28. 1891.
6. Heidenhain, M., Ueber Kern und Protoplasma. Festschr. f. Kölliker, Leipzig. 1892.
7. Stilling, B., Neue Untersuchungen über den Bau des Rückenmarks, Cassel 1859.
8. Bidder, F. und Kupffer, C., Untersuchungen über die Textur des Rückenmarks. Leipzig 1857.
9. Bräutigam, H., Vergleichend-anatomische Untersuchungen des Conus medullaris. (Dissertation) Dorpat 1892.
10. Saint-Remy, G., Recherches sur la portion terminale du canal de l'ependyme chez les Vertébrés. Internat. Monatschr. f. Anat. und Physiol., Bd. V. 1888.
11. Loewe, L., Beiträge zur Anatomie und zur Entwicklungsgeschichte des Nervensystems der Säugethiere und des Menschen. Bd. I und Bd. II. Lieferung 1. Berlin und Leipzig, 1880—1883.
12. Charpy, A., Moelle épinière in: Poirier, P., Traité d'anatomie humaine Tome III, premier Fascicule, Livre deuxième. Paris 1894.
13. Krause, W., in Handbuch der menschlichen Anatomie von C. F. Th. Krause, 3. Aufl. von W. Krause. I. Bd. Allgemeine und mikroskopische Anatomie, Hannover 1876.
14. Prenant, A., Critériums histologiques pour la détermination de la partie persistante du canal ependymaire primitif. Internat. Monatschr. f. Anat. und Physiol. Bd. XI, 1894.
15. Merk, L., Die Mitosen im Centralnervensystem. Sep.-Abdr. aus den Denkschr. der mathem.-naturwissensch. Classe der Wiener Akademie Bd. LIII, Wien 1887.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXIV u. XXV.

Tafel XXIV.

Die sämtlichen Figuren dieser Tafel stellen Querschnitte durch das distale Ende des Rückenmarks dar aus dem Gebiete des Ventriculus terminalis und aus dem Bereiche des unmittelbar über ihm liegenden untersten Theiles des Conus medullaris. Dieselben sind bei einer und derselben geringen Vergrößerung möglichst genau mit dem

Zeichenapparat von Abbe gezeichnet. Zeiss Obj. α^* (bei 10) Oc. 3 Tub. eing. Vergr. 19:1¹).

Fig. 1—18. Aus der Querschnittreihe des Objectes AA (Neugeborener). Einzelne Schnitte, etwas oberhalb des Ventriculus terminalis beginnend, und bis in den mittleren Theil des Ventrikels reichend.

Fig. 1. Ein Querschnitt, der dicht oberhalb des Ventriculus terminalis liegt (aber unterhalb des im Texte beschriebenen Querschnittes *b*).

Fig. 2—8 liegen im Gebiete der oberen blindsackartigen Ausbuchtung des Ventriculus terminalis, zwischen den Querschnitten *b* und *c*.

Fig. 9 entspricht dem Querschnitte *c*, d. h. dem Querschnitte durch den oberen Abschnitt des Ventriculus terminalis, dicht unterhalb der blindsackartigen Ausbuchtung.

Fig. 10—17 liegen zwischen den Querschnitten *c* und *d* und zeigen die allmähliche Erweiterung des oberen Ventrikelabschnittes und seinen Uebergang in den mittleren Theil des Ventriculus terminalis.

Fig. 18 entspricht dem Querschnitt *d*, dem mittleren Theile des Ventriculus terminalis.

(Den ganzen obersten Abschnitt des Ventriculus terminalis des Objectes AA stellt das zusammenfassende plastische Bild Fig. 45I (und 45II) Taf. XXV dar (siehe die Erklärung dazu!)

Fig. 19—31. Aus der Querschnittreihe des Objectes EE (Neugeborener). Von dem obersten (proximalen) Ende des Ventriculus terminalis bis in den mittleren Theil desselben.

Fig. 19 liegt unterhalb des Querschnittes *b*, trifft das obere Ende des Ventriculus terminalis (d. h. die oberste, proximalste Stelle der Wand der blinden Ausbuchtung).

Fig. 20, 21 einzelne Schnitte durch die blinde obere Ausbuchtung des Ventriculus terminalis.

Fig. 22 entspricht dem Querschnitte *c*.

Fig. 23—30 einzelne Schnitte aus dem Uebergangsgebiete von *c* zu *d*, d. h. durch den oberen Ventrikelabschnitt und seinen Uebergang in den mittleren Theil des Ventriculus terminalis.

Fig. 31 entspricht dem Querschnitt *d*.

(Die Ventrikelhöhle hat bei dem Objecte EE dicke Wände und erreicht nicht die Grösse, wie bei AA).

Fig. 32—44. Aus der Schnittlänge des Objectes V (Neugeborener).

Fig. 32 liegt im unteren Theile des Conus medullaris, oberhalb des Querschnittes *b* (zwischen den Querschnitten *a* und *b*, viel näher zum letzteren).

1) Alle Vergrößerungen in beiden Tafeln sind nach directen Messungen angegeben.

- Fig. 33, 34, 35 gehen durch die blinde obere Ausbuchtung des oberen Ventrikelabschnittes.
- Fig. 37 (und auch 36) entspricht dem Querschnitt *c*.
- Fig. 38, 39 zeigen die fortschreitende Erweiterung des oberen Abschnittes des Ventriculus terminalis und den Beginn seines Ueberganges in den mittleren Ventrikelabschnitt.
- Fig. 40. Dieser Schnitt tritt nach einer Reihe der Fig. 39 caudalwärts folgenden Querschnitte auf und entspricht dem Querschnitt *d*, d. h. der grössten Breite des mittleren Theiles des Ventriculus terminalis.
- Fig. 41—44 sind Querschnitte aus dem mittleren Theile des Ventriculus terminalis. Es sind hier auch die Contouren der grössere Blutgefässe enthaltenden Piaumhüllung mit gezeichnet. Die letzte Figur (44) zeigt schon die beginnende Verschmälerung der Ventrikelhöhle, den beginnenden Uebergang zu dem unteren Theile des Ventrikels.

Tafel XXV.

Ausgenommen die Figuren 45I—III, sind sämtliche Abbildungen dieser Tafel mit dem Zeichenapparat von Abbe und zwar bei verschiedenen Vergrösserungen gezeichnet.

- Fig. 45I, 45II stellen Ansichten von der Seite (45I) und von oben (45II) von einem plastischen, aus Modellirthon ausgeführten Modelle dar, welches letztere, soweit es ohne Anwendung der Plattenmodellirmethode möglich gewesen, bestrebt ist, eine sorgfältige und getreue Wiedergabe der (von den Querschnitten der Figuren 2—9 getroffenen) Höhle des allerobersten Ventrikelabschnittes des Objectes AA (bei einer genau 60fachen lineären Vergrösserung) zu sein.

Auf der Zeichnung 45I, die am Anschaulichsten die Gestalt des oberen Ventrikelendes wiedergiebt, sieht man links (im Präparate — dorsalwärts) vom mittleren Theile der Figur die bergartig sich erhebende blinde obere Ausbuchtung des Ventriculus terminalis, und rechts (im Präparate — ventralwärts) den sich nach unten hin aus einem Spalt zu einem Dreieck erweiternden Centralcanal.

- Fig. 45III stellt (ebenfalls vom Object AA) die durch die mediane Ebene getroffene ideale Contour der oberen (proximalen) Abgrenzung des Ventriculus terminalis dar, so wie es die Figuren 1—9 und das plastische Modell lehren, bei einer beinahe 27fachen lineären Vergrösserung.
- Fig. 46 giebt den in der Figur 18 der vorhergehenden Tafel abgebildeten Querschnitt vom Object AA bei einer Vergrösserung von 55:1 Zeiss Obj. AA, Oc. 2¹).

1) Auf dieser Zeichnung sind auch die Cilien am Wandepithel

Fig. 47I—III geben die in den Figuren 40, 42 und 44 abgebildeten Querschnitte vom mittleren Ventrikelabschnitt des Objectes V bei stärkerer Vergrößerung wieder.

Fig. 47I Vergrößerung: 69:1 Zeiss Obj. AA Oc. 2, Tubuslänge 160 mm.

Fig. 47II Vergrößerung: 80:1 Zeiss Obj. AA, Oc. 3.

Fig. 47III Vergrößerung: 74:1 Zeiss Apochr. Obj. 16, Comp. Oc. 4.

Fig. 48. Querschnitt durch den mittleren Theil des Ventriculus terminalis vom Object Z (Foetus, Gesamtlänge 37 cm, Alcoholhärtung), Zeiss Obj. AA, Oc. 3. Vergr. 80:1.

Fig. 49. Querschnitt durch den mittleren Theil des Ventriculus terminalis vom Objecte E (Foetus, Gesamtlänge 33 cm, Härtung in Müller'scher Flüssigkeit), Zeiss Obj. AA, Oc. 3. Vergr. 80:1.

Die beiden folgenden Figuren illustriren das massenhafte Auftreten von Kernen im Gebiete (des oberen Theiles) des Ventriculus terminalis.

Fig. 50. Querschnitt durch den oberen Theil des Ventriculus terminalis. Aus einer Schnittserie des Objectes EE, Zeiss Obj. AA, Oc. 2. Vergr. 55:1.

Man sieht den grossen Unterschied zwischen der schmalen, dünnen vorderen Ependymwand des Ventrikels einerseits und der breiten hinteren (und seitlichen) andererseits. In der ganzen Umgebung der hinteren Wand sieht man bis zum Hinterrande des Querschnittes hin sehr zahlreiche Kerne, dagegen bemerkt man nichts davon entsprechend der vorderen Begrenzung des Ventrikels und in der ganzen vorderen Hälfte des Querschnittes.

Fig. 51. Ein Theil des Querschnittes durch den oberen Ventrikelabschnitt des Objectes GG (Neugeborener, Alcoholhärtung), Zeiss Obj. AA, Oc. 1. Vergr. 44:1.

Der vordere (ventrale) Theil der ependymalen Ventrikelwand bietet eine ganz geringe Dicke und durchaus dieselbe Beschaffenheit, wie das Epithel des Centralcanals weiter oben im Conus medullaris. Der übrige Theil der Begrenzung des Ventrikels zeigt sich in dem dieser Zeichnung entsprechenden Präparate von einer mächtigen Schicht von Kernen gebildet, aber nicht so dicht und nicht so regelmässig angeordnet, wie in der vorderen (ventralen) Ventrikelwand. Auch in diesem Querschnitt ist die ganze Umgebung der ependymalen Hinterwand übersät mit Kernen, ganz ebenso, wie in der Figur 50. Aber ausserdem sieht man in diesem Querschnitt, wie es die Figur zeigt, einen breiten zungenförmigen, aus äusserst zahl-

gezeichnet, nicht aber auf den Figuren 47I, II, III, 48 u. 49. Auf den diesen Figuren entsprechenden Querschnitten sind aber selbstverständlich ebenfalls Cilien vorhanden, und zwar im ganzen Umkreise.

reichen Kernen bestehenden Streifen von der Ventrikelwand aus nach links und vorn in die Schnittfläche abgehen¹⁾.

Fig. 52I—X. Stellen je einen Querschnitt durch den mittleren Ventrikelabschnitt von zehn Objecten bei einer geringen Vergrößerung (19:1) dar und daneben bei derselben Vergrößerung die Summa der entsprechenden Centralcanäle (bei V und bei F aus der Mitte des Dorsalmarks, bei den übrigen Objecten aus der grössten Breite der Lendenanschwellung).

Fig. 52I. Object AA Neugeborener. Härtung in Formol.

Fig. 52II. Object F Neugeborener. Härtung in Müller'sch. Fl.

Fig. 52III. Object V Neugeborener. Härtung in Alcohol.

Fig. 52IV. Object GG Neugeborener. Härtung in Alcohol.

Fig. 52V. Object Z Foetus, Gesamtlänge 37 cm. Härtung in Alcohol.

Fig. 52VI. Object HH Foetus, Gesamtlänge 42 cm. Härtung in Alcohol.

Fig. 52VII. Object JJ Foetus, Gesamtlänge 44 cm. Härtung in Alcohol.

Fig. 52VIII. Object U Neugeborener. Härtung in Alcohol.

Fig. 52IX. Object R Foetus, Gesamtlänge 35 cm. Härtung in Müller'sch. Fl.

Fig. 52X. Object E Foetus, Gesamtlänge 33 cm. Härtung in Müller'sch. Fl.

1) An den nächst unteren Querschnitten überzeugt man sich, dass dicht unter diesem Kernstreifen und ihm entsprechend eine seitliche Erweiterung des hinteren (dorsalen) Ventrikelabschnittes zur Erscheinung kommt, deren obere (proximale) Wand eben durch diesen Kernstreifen gebildet wird.

Ueber Structur und Architectur der Zellen.

II. Nervengewebe.

Von

Prof. **J. Arnold** in Heidelberg.

Hierzu Tafel XXVI.

Die ersten Mittheilungen über feinere Structur der Substanz der Ganglienzellen verdanken wir Remak, Stilling, Leydig, Walter, Beale und Frommann¹⁾. Der letztgenannte Autor machte auf das fibrilläre Gefüge der Ausläufer aufmerksam und beschrieb die Fibrillen als dicht aneinander gelagert, in wechselnder Zahl vorhanden und in eine homogene Grundsubstanz eingebettet. Im Zellkörper sah er die Fibrillen gerade oder im Bogen nach dem Kern ausstrahlen, seitlich von ihm und über ihm weglafen und von da in den gegenüber liegenden Pol der Zelle ziehen, während andere sich längs der Zellränder vertheilten, eine faserige Einfassung derselben bildend. Ich²⁾ selbst habe gleichzeitig und unabhängig von Frommann zuerst an den Ganglienzellen des Sympathicus, später an denjenigen des Rückenmarks und des Ganglion Gasseri feinere Structuren beschrieben. An möglichst frisch untersuchten Ganglienzellen konnte ich grössere stark glänzende und kleinere mattere Körnchen nachweisen; schon damals war von mir betreffs der ersteren der Unterschied in der Lichtbrechung gegenüber der übrigen Zellsubstanz und eine gewisse Aehnlichkeit in dieser Hinsicht mit den Körnchen des Kerns hervorgehoben worden. Ich hatte ferner auf ihre theils reihenförmige theils netzartige Anordnung, sowie

1) Bezüglich der älteren Literatur vergleiche man J. Arnold, über feinere Structur der Zellen unter normalen und pathologischen Bedingungen. Virchow's Archiv Bd. 77. 1879.

2) J. Arnold, Ueber die feineren histologischen Verhältnisse der Ganglienzellen des Sympathicus etc. Virchow's Archiv Bd. 32. 1865 und Ein Beitrag zur feineren Structur der Ganglienzellen, daselbst. Bd. 41. 1867.

auf deren Beziehung zu den Körnerreihen in den Protoplasmaausläufern aufmerksam gemacht (vgl. die Abbildungen in Virchow's Archiv Bd. 41). Ob die Körner optischen Querschnitten von Fäden entsprechen, liess ich, so wahrscheinlich mir dies aus verschiedenen Gründen war, unentschieden.

Die bedeutungsvollen Arbeiten Max Schultze's, Schwalbe's, Flemming's¹⁾ u. A. sind allgemein bekannt. Der Erste wird gewöhnlich als der Entdecker der feineren Structur der Ganglienzellen und als der Begründer der Lehre von dem fibrillären Aufbau derselben bezeichnet. Flemming hebt hervor, dass an gefärbten Schnitten und ebenso an Isolationspräparaten aus dünnen Chromsalzlösungen die Streifung der centralen Nervenzellen nicht so gleichmässig und feinfaserig sei wie an den Abbildungen Max Schultze's. In diesen sind die Fibrillen als feinste in ihrer ganzen Länge gleiche Durchmesser einhaltende Linien, in deren Zwischenräumen verschiedentlich Körner eingebettet liegen, gezeichnet. Flemming erschienen die Fibrillen mehr als dunkel gefärbte fein gekörnelte Streifen in einer schwach gefärbten Grundsubstanz. Bei einem Vergleich der Abbildung beider Autoren, welche allerdings auf verschiedene Objecte sich beziehen, kann es in der That zweifelhaft erscheinen, ob die als Fibrillen bezeichneten Gebilde identisch sind. Für den fibrillären Bau der Ganglienzellen haben sich ferner Nissl, Benda, Mann, Levi, Lugaro, Dehler, Dogiel; Gehuchten, Marinesco u. A., gegen denselben Bütschli, Altmann, Held, v. Lenhossék und Ramón y Cajal ausgesprochen. In seiner neuesten Arbeit gibt v. Lenhossék²⁾ eine fibrilläre Einstrahlung am Polkegel der Spinalganglienzelle zu, während er für die Substanz derselben einen fibrillären Bau auch jetzt noch in Abrede stellt.

Aus den Mittheilungen der Autoren über fibrilläre Structur

1) Flemming, Vom Bau der Spinalganglienzellen, Beitr. zur Anatomie und Physiologie als Festgabe f. Henle, Bonn 1882. Ueber den Bau der Spinalganglienzellen. Arch. f. mikroskop. Anatom. Bd. 46. 1895 und Structur centraler Nervenzellen. Anat. Hefte 1895; daselbst Literatur.

2) v. Lenhossék, Ueber den Bau der Spinalganglien des Menschen. Arch. f. Psychiatrie Bd. 29. 1896 u. Flemming, Die Structur der Spinalganglienzellen der Säugethiere daselbst.

geht nicht immer mit voller Bestimmtheit hervor, ob sie die Fibrillen als den einzigen wesentlichen Structurbestandtheil der Ganglienzelle auffassen oder neben diesen noch andere wichtige Structurelemente zulassen. Zu einer derartigen Unterscheidung fordern meines Erachtens die bedeutungsvollen Befunde Nissl's ¹⁾ einerseits, diejenigen von Becker ²⁾, Apathy ³⁾ und Bethe ⁴⁾ andererseits auf. Aus den Untersuchungsergebnissen der letztgenannten Autoren muss wohl der Schluss gezogen werden, dass in den Ganglienzellen als feine Streifen sich darstellende Leitungsbahnen existiren, während durch die grundlegenden Arbeiten Nissl's der Nachweis geführt ist, dass die Ganglienzellen mittelst Methylenblau darstellbare Substanzpartikel enthalten. In Anbetracht der verschiedenen Anordnung, der ver-

1) Eine Zusammenstellung der Arbeiten Nissl's ist vielleicht den Lesern dieses Archivs erwünscht. 1. Ueber die Untersuchungsmethoden der Grosshirnrinde. Tagebl. der 58. Vers. deutsch. Naturf. u. Aerzte zu Strassburg 1885, S. 506. 2. Ueber den Zusammenhang von Zellstructur u. Zellfunction in der centralen Nervenzelle. Tagebl. der 61. Versamml. deutsch. Naturforsch. u. Aerzte Cöln 1888, S. 194. 3. Ueber die Veränderungen der Ganglienzellen am Facialiskern des Kaninchens nach Ausreissung von Nerven. Allgem. Zeitschr. f. Psychiatr. Bd. 48. 4. Ueber experimentell erzeugte Veränderungen an den Vorderhornzellen des Rückenmarks bei Kaninchen, daselbst. 5. Mittheilungen zur Anatomie der Nervenzellen, daselbst Bd. 50. 6. Ueber Rosin's neue Färbemethode. Neurolog. Centralbl. 1894. 7. Ueber eine neue Untersuchungsmethode des Centralorgans. Centralbl. f. Nervenheilkunde 1894. 8. Ueber die sog. Granula der Nervenzellen. Neurolog. Centralbl. 1894. 9. Der gegenwärtige Stand der Nervenzellenanatomie. Centralbl. f. Nervenheilkunde 1895. 10. Mittheilungen über Karyokinese im centralen Nervensystem. Allgem. Zeitschr. f. Psychiatr. Bd. 51. 11. Mittheilungen zur patholog. Anatomie der Dementia paralytica. Arch. f. Psychiatr. 12. Ein Brief an Prof. Goldscheider, Fortschritte der Medicin. 1895. 13. Ueber die Nomenclatur in der Nervenzellenanatomie. Neurolog. Centralblatt 1895. 14. Kritische Fragen der Nervenzellenanatomie, daselbst 1896. 15. Ueber die Veränderung der Nervenzellen nach experimentell erzeugter Vergiftung, daselbst. 16. Die Beziehungen der Nervenzellensubstanz zu den thätigen, ruhenden und ermüdeten Zellzuständen. Zeitschr. f. Psychiatr. 52. 17. Die Hypothese der specifischen Nervenzellenfunction. Zeitschr. f. Psychiatr. Bd. 54.

2) Becker, 20. Wanderversamml. d. südwestdeutsch. Irrenärzte. Arch. f. Psychiatr. Bd. 27. 1895.

3) Apathy, Mittheil. d. zoolog. Station in Neapel. 1897.

4) Bethe, Arch. f. mikroskop. Anatom. 1897.

schiedenen Lage, der verschiedenen Lichtbrechung und insbesondere des verschiedenen tinctoriellen Verhaltens muss wohl angenommen werden — darin stimmen die meisten neueren Beobachter überein —, dass es sich um verschiedene vermuthlich nicht gleichwerthige Substanzen handelt.

Nissl unterscheidet nach dem Verhalten der Zellen zum Kern und der Färbung beider caryochrome, cytochrome und somatochrome Formen; während bei den ersteren der morphologische Schwerpunkt auf den Zellen liegt, haftet bei den letzteren, deren wohlentwickelter Zelleib in deutlicher Contourirung erkennbar ist und den Kern allseitig umgiebt, der Farbstoff hauptsächlich an diesem. — Je nach der dichteren Lagerung der farblosen Substanz im Zelleib werden pycnomorphe, apycnomorphe und parapycnomorphe, je nach der netz-, reihen- oder körnerartigen Anordnung derselben arcyochrome, stieochrome und gryochrome Zellen unterschieden. Ich führe diese von Nissl aufgestellten Zelltypen hier an, weil aus dieser Aufzählung hervorgeht, welch' verschiedene Architectur die färbbare Substanz darbieten kann. Während Held¹⁾ die Nisslkörper²⁾ als Fällungsgranula im Sinne Fischer's betrachtet, haben die

1) Held, Arch. f. Anatomie. 1895—97.

2) Flemming hatte schon im Jahre 1882 eigenthümlich das Licht brechende Körper beschrieben und abgebildet (l. c.). Später war von Benda (1885) auf die „chromatophilen Concretionen“ im Zellkörper mancher Nervenzellen hingewiesen worden. Wie aus den obigen Mittheilungen hervorgeht, hatte ich schon im Jahre 1867 das Vorkommen stark glänzender Körner in der Substanz der Ganglienzellen und der Protoplasmaausläufer beobachtet. — Nissl gebührt das Verdienst, das Vorkommen der färbbaren Substanz, die morphologischen und tinctoriellen Eigenschaften sowie ihr Verhalten nicht nur unter normalen, sondern auch unter pathologischen Bedingungen festgestellt zu haben. — Es sind für die Nissl-Körper vielfach andere Bezeichnungen vorgeschlagen worden: chromophile Concretionen (B e n d a), chromatische Streifen (F r i e d m a n n), chromatische Spindeln (Q u e r v a i n), chromatische Körperchen (S c h a f f e r, C a j a l), chromatische und chromatophile Elemente (M a r i n e s c o, G e h u c h t e n) und in neuester Zeit Tigroid (v. L e n h o s s é k). Nahe genug liegt es ja, für sie einen Namen zu wählen, welcher auf ihre tinctoriellen Eigenschaften hinweist. Nissl hat in seinen Arbeiten (vgl. insbesondere Nr. 6, 8 u. 17) ausführlich erörtert, warum die Bezeichnungen basophil, chromophil, chromatisch, tigroid etc. nicht sachentsprechend sind.

meisten Forscher ihre Präexistenz anerkannt (Flemming, von Lenhossék, H. Virchow, Rosin, Juliusburger, Quervin, Benda, Becker, Ramón y Cajal, Marinesco, Apathy, Gehuchten, Lugaro, Levi, Brauer u. A.). Die Veränderungen, welche man bei Vergiftungen und unter pathologischen Verhältnissen an ihnen festgestellt hat (Nissl, Schaffer, Sarbo, Vas, Dehio, Pandi, Troemmer, Beck, Marinesco, Juliusburger, Lamy, Dotto, Goldscheider und Flatau, Lugaro, Brauer u. A.) zeigen bestimmt an, dass wir sie als bedeutungsvolle Einrichtungen anzusehen haben. Die Thatsache, dass die Nissl-Körper in manchen Arten von Ganglienzellen vermisst werden, beweist nichts gegen eine solche Annahme. Auf der anderen Seite muss bekannt werden, dass wir über ihre physiologische Leistung und ihre Structur sehr mangelhaft unterrichtet sind. — Friedman und Kronthal identificiren die Nissl-Körper mit den Leitungsbahnen; die meisten Beobachter stimmen darin überein, dass diese zwischen den ersteren gelegen sind. — Nissl spricht sich dahin aus, dass wir nicht wissen, was die färbbare Substanz ist. Benda betrachtet sie als persistirendes Protoplasma, Rosin und Becker als Granulaarten, andere als Chromatinstructuren oder Stoffwechselproducte. Nach Lugaro, von Lenhossék, Gehuchten¹⁾ und Ramón y Cajal²⁾ enthalten dieselben einen Reservenährstoff. Marinesco³⁾ sieht die „chromatophile Substanz“ nicht als alimentäre Reservestätte an, sondern als eine functionelle an, damit sei allerdings nicht ausgeschlossen, dass sie eine Rolle bei der Ernährung spiele. Vielleicht sei die Function an die Oxydation der Granula gebunden.

Sehr mangelhaft sind unsere Kenntnisse über den Bau der Nissl-Körper; entsprechend den Anschauungen über Structur und Architectur der Substanz der Ganglienzellen überhaupt sind die Meinungen sehr verschiedene. Darin stimmen allerdings die meisten Beobachter überein, dass sie nicht einfache Körner, son-

1) Gehuchten, L'anatomie fine de la cellule nerveux. Internationaler medicinischer Congress in Moskau. 1897.

2) Ramón y Cajal, Die Structur des nervösen Protoplasma. Monatsschr. f. Psychiatr. u. Neurolog. 1897.

3) Marinesco, Pathologie de la cellule nerveux. International. medicin. Congress in Moskau. 1897.

den Körnergruppen sind; ob und in welcher Beziehung dieselben zu einander und zu der sie umgebenden Zellsubstanz stehen, darüber hat man erst angefangen, Aufschlüsse zu erzielen.

v. Lenhossék hebt hervor, dass die „Schollen“ aus kleinen Granulis und einer lichten Zwischensubstanz zusammengesetzt sind; er betont ferner die vollkommene Ungezwungenheit der Lagerung der sog. Tigroidschollen, welche sich in einer unregelmässigen, oft netzförmigen Vertheilung der gröberen Körnergattung ausspricht, während die feineren Körnergebilde eine mehr gleichmässige Anordnung erkennen lassen. Er betrachtet die chromatischen Körner nicht als eine Ausfüllungsmasse zwischen den sog. Fibrillen; vielmehr sollen sie direct mit ihnen zusammenhängen. „Mit anderen Worten die chromatischen Körner sind Anschwellungen der chromatischen Streifen.“

Der Bau der Zellsubstanz ist nach v. Lenhossék's Auffassung ein körnig-wabiger. — Ueber diesen äussert sich in ganz ähnlicher Weise Held; er spricht in Uebereinstimmung mit Bütschli von einer wabigen bezw. vacuolisirten Architectur. Die radiäre Streifung am Nerven hügel wird nicht auf Fibrillen, sondern auf ein Maschenbild bezogen. Er unterscheidet im Cytophionom ausser den Nissl-Körpern die Neurosomen. Die letzteren verlaufen zwischen den ersteren in Form kurzgewundener und fadenförmiger Züge. Die feineren Stäbchen oder kurzen Fibrillen, welche man in den Dendriten trifft und die schon Altmann beschrieben und abgebildet hat, zeigen alle Uebergänge zu Neurosomenreihen. — Ramón y Cajal unterscheidet Chromatinschollen, ein chromatinloses Netz oder nervöses Spongioplasma und die zwischen den Schollen gelegenen Leitungsbahnen. Die ersteren sind kein einfaches Netzwerk, sondern eine Art Schwamm, über deren Balken sich eine Chromatinkruste gelegt hat. Die continuirliche Chromatinsubstanz ist körnig und enthält einen basophilen Stoff und einen anderen, der basische Anilinstoffe nicht annimmt. Von den Rändern der Chromatinschollen gehen Fortsätze aus, auf welche schon Nissl und Levi aufmerksam gemacht haben. An der Oberfläche derselben setzen sich Spongioplasmaabälkchen an, durch welche die Spindeln untereinander, sowie mit dem Nucleus verbunden sind. Das chromatinfreie Gebälk (Spongioplasma) ist netzförmig angeordnet. Blasse membranartige Bälkchen begrenzen vieleckige Maschen; diesen scheint die Leitung obzuliegen. —

Apathy fand auch bei den Ganglienzellen der Wirbelthiere die Grundthese bestätigt, dass die leitenden Primitivfibrillen in die Ganglienzellen auf dem Wege der anatomischen Fortsätze eindringen, sich dort in dünnere Neurofibrillen spalten und in ein Neurofibrillengitter im Somatoplasma übergehen, dass die Elementarfibrillen dieses Gitters sich wieder zu Primitivfibrillen sammeln, welche die Ganglienzellen verlassen. Das Neurofibrillengitter durchwebt das ganze Somatoplasma und ist nicht nur auf gewisse Zonen beschränkt. Die zu- und ableitenden Fibrillen sind in der Regel nicht in demselben Fortsatz vereinigt, sondern auf verschiedene vertheilt. Das Axoplasma ist keine Fortsetzung des Somatoplasma der Ganglienzelle, noch weniger hat es mit der Kernsubstanz zu thun. — Nach Marinesco hängen die elementaren Granula, aus welchen die chromatophile Substanz besteht, durch achromatische Substanz zusammen. Die Fibrillen liegen zwischen dieser und ein grosser Theil derselben verzweigt sich im Zellkörper. Er unterscheidet ein chromatophiles, achromatisches und amorphes Element in der Ganglienzelle. Die wechselnde Anordnung dieser Elemente und ihre Combination soll das verschiedene Aussehen der verschiedenen Formen erklären. Marinesco konnte sich von der wirklichen Existenz von Fibrillen in der achromatischen Substanz überzeugen; bei der Chromatolyse treten diese deutlicher hervor. Das Spongionplasma bildet die Hauptarchitectur; in seinen Maschen entsteht die chromatophile Substanz, diese ist eine Art Cement. Er betrachtet es als eine fundamentale Thatsache, dass von der Textur des Spongionplasma die Form der chromatophilen Elemente abhängt. Die Fibrillen geben während ihres intracellulären Verlaufes collaterale Aeste ab, welche sich in dem Netz des Cytoplasma entfalten und in die Zwischenräume dieses sich fortsetzen. Die Maschen des Netzes des Cytoplasma sind in directem Zusammenhang mit der Verzweigung der Fibrillen.

Bezüglich der Structur der Fortsätze berichtet die Mehrzahl der Forscher, dass dieselbe eine streifige sei und die färbare Substanz nur in den Protoplasmafortsätzen vorkomme. Nach Held soll der Bau der Fortsätze ein wabiger sein. Das pericelluläre Ende des Axencylinders sei durch Auflockerung des Axospongionms und durch Einlagerung von dichten Granula (Neurosomen) in das grob vacuolisirte Protoplasma charakterisirt. Das Pro-

toplasma der Axencylinderendflächen an centralen Nervenzellen hänge mit dem eigenen Protoplasma zusammen. Er nimmt „Faserkörbe“¹⁾ an dem Zelleib vieler Ganglienzellen an, bei denen sie bisher nicht beschrieben waren und betrachtet es als ein allgemeines Princip, dass nervöse Hüllen von Axencylinderprotoplasma die Nervenzellen an Zelleib und Dendriten umkleiden.

Die Kerne der Ganglienzellen sind namentlich von Flemming, Nissl, v. Lenhossék, Ramón y Cajal und Gehuchten genauer studirt. Uebereinstimmend wird hervorgehoben, dass ausser einem gewöhnlich einfachen Kernkörperchen ein Gerüst unterschieden werden muss, in welchem bald spärlichere, bald zahlreichere Körner eingebettet liegen. Nissl erwähnt auch körniger Einlagerungen in der Kernwand. — v. Lenhossék hebt hervor, dass der Kern der Ganglienzellen ausser dem Nucleolus keine basophile Substanz enthalte, derselbe somit des Basichromatins entbehre und in der Gesamtheit acidophil sei. Die von Levi beschriebenen „basophilen Brocken“ konnte v. Lenhossék nicht auffinden.

Wie aus den obigen Mittheilungen hervorgeht, werden die Nissl-Körper von den Einen als präexistente Gebilde, von den Anderen als Fällungsgranula im Sinne Fischer's gedeutet. Es schien somit erwünscht, zunächst festzustellen, ob, wie Flemming und v. Lenhossék angeben, an frischen Präparaten diese Gebilde zu sehen sind oder nicht (Held). — Wie ich nach früheren Befunden erwartet hatte, lassen sich dieselben an Objecten ohne Zusatz und bei Anfeuchtung mit Serum oder 0,7% Kochsalzlösung wahrnehmen (cf. Tafel XXVI, Fig. 1). Die Identität dieser Figuren mit den Nissl-Körpern kam meines Erachtens nicht zweifelhaft sein; ihre Lichtbrechung und diejenige der zwischen ihnen gelegenen Substanz differirt so sehr, dass beide sich deutlich genug gegen einander abheben. Die ganze Anordnung und gegenseitige Gruppierung ist dieselbe wie am Nissl-

1) Die Entdeckung des pericellulären Netzes wird vielfach Ehrlich zugeschrieben. Niemand erkennt bereitwilliger die grossen Verdienste Ehrlich's um dessen Nachweis an, als ich. Dessen ungeachtet glaubte ich meine älteren Ansprüche geltend machen zu dürfen (vgl. *Anatom. Anzeiger*. 1890).

Präparat, besonders auch ihr Verhalten in den Protoplasmaausläufern. Der von Held verlangte Nachweis, dass es sich nicht um vitale bezw. postmortale Säuerung im Inneren der Gewebe handelt, welche eine vor der Beobachtung bereits eingetretene Ausfällung der Nissl-Körper bewirkt, wird allerdings kaum zu erbringen sein. Immerhin scheint mir schon die Thatsache für die Beurtheilung dieser Verhältnisse bedeutungsvoll, dass auch ohne Einwirkung von Reagentien, welche die Eiweisskörper fällen, diese Gebilde zur Anschauung gebracht werden können. — Was das Verhalten der Ganglienzellen an solchen Objecten sonst anbelangt, so trifft man zwischen den Nissl-Körpern, seien sie in grösseren und kleineren Haufen, Spindeln, Gruppen und Reihen angeordnet oder mehr gleichmässig an dieser oder jener Stelle vertheilt, lichtere reihen- oder netzförmig aufgestellte Körner (Fig. 1). Auch an den Protoplasmafortsätzen finden sich Reihen sehr kleiner Körnchen, welche eine feine Strichelung bedingen. Fängt die Zelle an zu zerfallen, so weichen die Körnerreihen auseinander und es kommt dann mehr eine gitterförmige Architectur zum Vorschein. Bemerken muss ich noch, dass auch an ganz frischen Präparaten der Kern deutlich zu sehen ist und eine complicirtere Structur aufweist, als man gewöhnlich annimmt (Fig. 1). Wie ich oben berichtete, wird der Kern als sehr einfach structurirt, der Hauptsache nach aus Membran, einem grossen Kernkörperchen und einem spärlichen Gerüst bestehend angesehen. Für die Ganglienzellen der Vorderhörner des Rückenmarks vom Rind trifft diese Vorstellung nicht zu. Wie ich schon früher erwähnte, finden sich neben den Kernkörperchen grössere und kleinere Körner, manchmal in reichlicher Zahl eingebettet in ein Gerüst, dessen Fäden streckenweise gleichfalls stärkere Lichtbrechung wahrscheinlich in Folge Einlagerung kleinerer Körnchen darbieten. Die Vertheilung der Körner wechselt, bald ist sie eine mehr gleichmässige, bald liegen sie in der Umgebung des Kernkörperchens oder näher der Kernwandschichte. In der den Kern umgebenden Zellwandschichte kommen öfters auf der einen oder anderen Seite oder in der ganzen Circumferenz glänzende Körner und Fäden vor, welche von aussen an die Kernwandschichte sich ansetzen.

Zum Zweck der Isolirung der in den Vorderhörnern (Rückenmark vom Rind) gelegenen Ganglienzellen bin ich in folgender

Weise verfahren. Stücke von circa 1 cm Höhe wurden in der Medianlinie von hinten her bis auf die Commissur gespalten und dann die Vorderhörner mit dem Messer oder der Scheere abgetragen. Die so gewonnenen Streifen grauer Substanz legte ich dann für 2 bis 3×24 Stunden (und länger) in das Jod-Jodkaligemisch (5—10 Tropfen des starken Gemenges auf 10 Cc. Jodkalilösung von 10 Proz.). Bei häufigerem Umschütteln lösen sich sehr bald kleine Partikelehen ab. Dann wird abgegossen und mit concentrirter wässriger Eosinlösung gefärbt. Sehr gute Resultate sind auch zu erzielen, wenn man erst 2×24 Stunden eine 10% Jodkalilösung einwirken lässt und dann erst einige Tropfen Jod-Jodkalilösung zusetzt. Bei Befolgung der ersten Methode sind die Zellen besser in ihrer Form erhalten, bei der zweiten vollständiger isolirt und deren Architectur etwas gelockert. — Aus solchen Gemengen fischt man mit der Nadel kleinste Partikelchen heraus und legt langsam ein Deckglas auf, das durch eine Schutzleiste unterlegt wird.

In Präparaten, welche auf diese Weise hergestellt wurden, finden sich Ganglienzellen der verschiedensten Gestalt und Grösse, sehr grosse viel verzweigte mit ihren langen Ausläufern, kleinere verzweigte, lange bipolare und endlich ganz kleine Formen. So verschieden wie ihre Gestalt, so verschieden ist ihre Architectur und Structur. Bestimmend ist in dieser Hinsicht die Anordnung der Nissl-Körper, welche in solchen Objecten sehr deutlich sind. Diese haben bald eine runde oder eckige, bald eine spindel- oder streifenförmige Gestalt; nicht selten bestehen zwischen ihnen quere oder schiefe Verbindungen (Tafel XXVI, Fig. 2 und 3). Ich darf auf eine ausführlichere Beschreibung verzichten und mich damit begnügen auf die Uebereinstimmung dieser Bilder mit den nach der Nissl'schen Methode gewonnenen hinzuweisen. Haben die Objecte längere Zeit in Jodkalilösung (ohne Jodzusatz) gelegen, so weichen die Elemente der Zellkörper etwas auseinander und sie beginnen zu zerfallen (Fig. 6). Es ist dann möglich, sich davon zu überzeugen, dass die Nissl-Körper aus glänzenden Körnern, welche unter einander durch kurze und schmale Bindeglieder in Verbindung stehen, zusammengesetzt sind. Nicht alle Körner schienen mir von gleicher Grösse und Lichtbrechung: zwischen grösseren glänzenden glaubte ich kleinere etwas blässere zu sehen. Die grösseren Körner enthielten zuweilen im Inneren

hellere Stellen, als ob sie vacuolisirt wären. Die kleineren Gebilde sind nur mittelst der leistungsfähigsten Objective zu erkennen, starke Ocularvergrößerungen zu vermeiden. In vielen Zellen trifft man durch den Zelleib vertheilt Körner, welche mit denjenigen der Nissl-Körper, was ihre Lichtbrechung anbelangt, Aehnlichkeit darbieten, aber eine mehr isolirte Lagerung zeigen d. h. nicht in Form von Gruppen angeordnet sind (Fig. 4 u. 5).

Die sog. achromatische Substanz lässt sich bei Jod-Jodkalibehandlung gleichfalls in kleine blasse Körner, welche durch kurze Bindeglieder zusammenhängen, zerlegen. Da man von den Nissl-Körpern kurze Fortsätze abtreten und in die achromatische Substanz sich einsenken sieht, darf eine Verbindung zwischen beiden Substanzen wohl angenommen werden. — Von der Ueberzeugung ausgehend, dass gerade die achromatische Substanz nicht nur einen fibrillären Bau besitze, sondern auch längere Fibrillen einschliesse, war ich bemüht solche zu isoliren. Es gelang mir aber immer nur ganz kurze Fädchen zur Darstellung zu bringen, die Körner enthielten und vielfach in Körner sich auflösten (Fig. 6 u. 7).

Die circumnucleäre Zone enthält auch an solchen Präparaten Körnchen und Fädchen zuweilen in grosser Zahl, welche an die Kernwandschichte herantreten. Die letztere zeigt sehr häufig körnige Einlagerungen, als ob sie aus solchen sich zusammensetzte (Fig. 2—7). Ob die Fäden von aussen und innen nur an die Kernwandschichte sich inseriren oder dieselbe durchsetzen, diese Frage wage ich auch für dieses Object nicht mit Bestimmtheit zu beantworten, so wahrscheinlich es mir dünkt, dass Beziehungen zwischen den Elementen des Kerns und der circumnucleären Schichte des Zelleibs bestehen. Der Einwurf von Lenhossék's, dass man, wenn eine solche Beziehung zwischen Cytomitom und Caryomitom vorhanden wäre, bei Ablösung der Kernwandschichte vom Protoplasma fädige Anhänge u. dgl. sehen müsste, kann ich als zwingend nicht anerkennen. Die Lösung kann meiner Meinung nach erfolgen, ohne Spuren zu hinterlassen. Andererseits will ich gern einräumen, dass die Befunde fädiger Anhänge an isolirten Kernen auch nicht entscheidend sind. Dass die Kerne in Bezug auf das Gerüst und der in ihm eingelagerten Körner complicirter gebaut sind, als man nach den gewöhnlichen Darstellungen voraussetzen sollte, lehren auch die

Jod-Jodkalipräparate; auch an ihnen sieht man kleinere und grössere Körner in wechselnder Zahl in das Gerüst eingebettet (Fig. 2—7).

In den Protoplasmafortsätze zeigen die Nissl-Körper eine mehr in die Länge gezogene Gestalt, erscheinen als Spindeln, Streifen und Reihen, zusammengesetzt aus Körnern; je weiter vom Zelleib entfernt, desto mehr treten sie zurück (Fig. 2, 3 u. 6). Die Fortsätze sind fein gestreift und enthalten dann ausschliesslich Körnerreihen und feine aus Körnern zusammengesetzte Fädchen, zwischen welchen schiefe und quere Verbindungen zu bestehen scheinen; wenigstens konnte ich an den Enden der Protoplasmafortsätze, wenn diese sich auffaserten, vielfach untereinander verbundene Körnerreihen erkennen (Fig. 8). An manchen Protoplasmafortätzen habe ich eine mehr schiefe oder quere Aufstellung von Körnern oder Fädchen beobachtet, konnte aber über die Bedeutung dieser Anordnung nichts Sicheres ermitteln (Fig. 4).

An den Axencylinderfortsätze vermisste ich die Nissl-Körper; dass hier und da noch einzelne gleichwerthige Körner in ihnen vorkommen können, will ich nicht in Abrede stellen.

An den centralen Nervenfasern, weniger deutlich an den peripheren, kommt nach der Behandlung mit 10⁰/₀ Jodkalilösung (mit und ohne Zusatz von Jod) entsprechend dem Mark ein System von feinen Fädchen und Körnern zum Vorschein, das seiner ganzen Anordnung nach am meisten Aehnlichkeit hat mit dem von *Lantermann*, *Joseph* und *Koelliker* beschriebenen, aber viel feiner und engmaschiger ist wie das Neurokeratinnetz (*Kühne* und *Ewald*). — Ein weiteres Eingehen auf diese Frage liegt ausserhalb der Ziele dieser Arbeit.

An den centralen Fasern zeigt der Axencylinder eine feine Streifung; Fädchen durch Körner vielfach unterbrochen oder geradezu aus Körnerreihen zusammengesetzt, verlaufen bald geradlinig, bald wellig, getrennt und getragen durch eine hyaline Zwischensubstanz; auch hier kommen quere und schiefe Verbindungen zwischen den Fädchen vor (Fig. 9).

An den peripheren Nervenfasern ist die fibrilläre Zeichnung deutlicher, die Fibrillen erscheinen etwas dicker, verlaufen theils geradlinig, theils wellig, theils gewunden. Bei längerer Behandlung mit Jodkalilösung zerfallen die Fibrillen in

feinere Fädchen und Körnerreihen, welche vermuthlich den sog. Elementarfibrillen entsprechen. Ob auch zwischen ihnen quere und schiefe Verbindungen bestehen, muss ich unentschieden lassen. Namentlich wenn die Fasern an den Enden sich aufzulösen begannen, hatte ich den Eindruck, als ob dem so wäre.

Endlich sei noch der Ependym- und Gliazellen gedacht, welche sich bei dieser Methode sehr schön isoliren. An den ersteren hängen lange einfache und verzweigte Fäden, welche in den Zelleib continuirlich sich fortsetzen. Sehr bemerkenswerth ist der Befund von vollständig isolirten mit sehr zahlreichen Ausläufern versehenen Gliazellen (Fig. 10). Die Kerne sehen eigenthümlich homogen aus; der Zelleib ist sehr undeutlich, weil sein Contour durch zahlreiche manehmal bis in die Umgebung des Kerns reichende Fortsätze unterbrochen wird. Die Fäden selbst haben einen eigenartigen Glanz und sind oft zu einem wirren Knäuel aufgerollt, andere Male verlaufen sie mehr gestreckt. Ueber den Zusammenhang der Fortsätze mit dem Zelleib kann ein Zweifel an solchen Isolirungspräparaten nicht aufkommen.

Welche Vorstellungen dürfen wir uns auf Grund der oben mitgetheilten Beobachtungen über die Structur und Architectur der Ganglienzellen machen? Dass dieselben an isolirten Ganglienzellen und bei Anwendung von Reagentien, welche eine sofortige Fällung von Eiweisskörpern nicht bedingen, angestellt wurden, verdient bei dieser Erörterung besondere Berücksichtigung¹⁾.

Die nächstliegende und in den neueren Arbeiten am meisten erörterte Frage scheint mir die, ob die Ganglienzellen einen fibrillären Bau besitzen. Ich muss zunächst bekennen, dass mir diese Fragestellung nicht mehr ganz sachentsprechend scheint.

Nachdem der Nachweis geführt ist, dass in dem Leib der Ganglienzellen Substanzen enthalten sind, welche morphologisch und tinctoriell verschieden sich verhalten, dünkt mir die folgende Fragestellung die richtigere:

1) Fügt man Jod-Jodkalilösungen zu Transsudaten hinzu, so entstehen erst nach längerer Zeit flockige Abscheidungen, während der Zusatz der gewöhnlichen Fällungsmittel die gleiche Flüssigkeit in eine feste Masse umwandelt. Andreerseits darf nicht vergessen werden, dass Jodkalilösungen ohne Jodzusatz die Gewebe quellen machen, allerdings um so weniger, je mehr Jod hinzugefügt wurde.

1) Wie ist die Substanz gebaut, welche mit Methylenblau sich tingiren lässt?

2) Welche Structur besitzt diejenige Substanz, welche gewöhnlich als achromatische bezeichnet wird und der Leitung dienen soll?

3) Bestehen Beziehungen zwischen den beiden Substanzen?

4) Existiren ausser ihnen noch andere?

Es wurde oben hervorgehoben, dass die meisten neueren Untersucher die Nissl-Körper aus „Granula“ sich zusammengesetzt denken. An den Jodkalipräparaten konnte mit Sicherheit festgestellt werden, dass dieselben grössere glänzende und kleinere matte Körner enthalten, welche eine gitterartige Architectur darbieten. Auf grössere Strecken zusammenhängende fädige Gebilde konnten aus denselben nicht isolirt werden. Es haben sich somit Anhaltungspunkte für eine fibrilläre Structur der Nissl-Körper nicht ergeben; ebensowenig konnte ein wabiger Bau, dagegen eine Vacuolisirung namentlich an den grösseren Körnern nachgewiesen werden.

In der sog. achromatischen Substanz, in welche die Leitungsbahnen verlegt werden, fanden sich kleinere und mattere Körner, zwischen ihnen kurze Fäden, welche sich aber wieder in Körnerreihen auflösen liessen. Weder aus der Mitte noch an den Rändern gelang es, längere Fäden zu isoliren. — Dieses Resultat steht in einem scheinbaren Widerspruch mit den Befunden Becker's, Apathy's und Beth'e's, denen es gelang, die Leitungsbahnen als kürzere und längere gefärbte Streifen mittelst der Tinction darzustellen. Ich halte den Widerspruch bei unseren Befunden deshalb nur für einen scheinbaren, weil aus den Resultaten der genannten Autoren wohl der bedeutungsvolle Schluss gezogen werden darf, dass solche längeren Leitungsbahnen existiren, aber nicht, wie die in ihnen gelegenen Elemente beschaffen und aneinander gereiht sind. Es dünkt mir einleuchtend, dass derartige Bilder sowohl bei der Anwesenheit wirklicher Fibrillen als bei derjenigen von Körnerreihen entstehen können. Dass Fibrillen, welche ja an gewissen Stellen der Zellen und in gewissen Zellformen sehr wahrscheinlich vorkommen, nicht als letztes Structurelement angesehen werden dürfen, darauf weisen unsere Befunde nicht nur an den Ganglienzellen, sondern auch an den Protoplasma- und Axencylinderfortsätzen, sowie an

den Axencylindern der Nervenfasern hin, an denen die Fibrillen in Körnerreihen sich auflösen liessen.

Vermuthlich sind diese Körner und Körnerreihen mit den Neurosomen Held's und den Elementarfibrillen Apathys identisch, während man die Primitivfibrillen des letztgenannten Autors als aus mehreren Körnerreihen bestehend sich vorzustellen hätte. Die in den Ganglienzellen nachweisbare sog. fibrilläre Zeichnung bietet nach der Darstellung der Autoren und meinen eigenen Erfahrungen grosse Verschiedenheiten insofern dar, als die „Fibrillen“ bald als gestreckt verlaufende und die Ganglienzellen durchsetzende Züge, bald als vielfach unterbrochene wellige Streifen von sehr wechselnder Länge sich darstellen. Zum Theil mögen diese Verschiedenheiten die Folge der Präparation sein; ich glaube bei der Anwendung von Jodkalilösungen mehr eine Anordnung in Form kürzerer welliger Streifen beobachtet zu haben, während an Jod-Jodkalipräparaten die Körnerreihen eher gestreckt verliefen und geradelinig angeordnet waren. Andererseits ist die Möglichkeit nicht ausser Acht zu lassen, dass nicht nur in verschiedenen Zellen, sondern auch an verschiedenen Stellen der gleichen Zelle die Architectur in dieser Hinsicht eine wechselnde sein mag. Es ist ganz gut denkbar, dass da, wo die Leitungsbahnen die Zellen in grösserer Ausdehnung durchsetzen, die Anordnung eine mehr geradlinige ist, während an der Stelle des Ueberganges der Fasern in die gitterförmige Architectur der Verlauf ein mehr welliger wird. Ein Zusammenhang der längeren Leitungsbahnen mit den gitterförmigen darf wohl angenommen werden. Die in den Protoplasma- und Axencylinder fortsätzen, sowie in den Axencylindern der Nervenfasern beobachteten queren und schiefen Verbindungen der Körnerreihen sprechen dafür und wären als ein Rest oder eine Fortsetzung dieser Einrichtung aufzufassen, nicht als der Ausdruck einer wabigen Structur (Held). Dass zwischen den der Leitung dienenden Körnern und Körnerreihen der sog. achromatischen Substanz noch andere Körner vorhanden sind, welche zu anderen Functionen, z. B. der Ernährung, in Beziehung stehen, ist mir sehr wahrscheinlich; jedenfalls findet sich zwischen ihnen noch eine hyaline Ausfüllungsmasse.

Die Beobachtung an Ganglienzellen, welche nach verschiedenen Methoden behandelt sind, fordern zu der Annahme auf, dass in denselben ausser der zuletzt erwähnten Ausfüllungsmasse

mindestens 2 verschiedenartige Substanzen enthalten sind, eine solche, welcher die Leitung, eine andere, welcher vielleicht die Ernährung oder aber beiden obliegt. Beide sind in Form von Körnern und Körnerreihen angeordnet.

Nach den Befunden in den Axencylinderfortsätzen der Ganglienzellen und den Axencylindern der Nervenfasern darf man vermuthen, dass die kleineren und weniger stark lichtbrechenden Körner der Leitung dienen; man könnte sie als Neurosomen (Held) bezeichnen. Allerdings müssten wir dann in den Protoplasmafortsätzen gleichfalls die Anwesenheit solcher nervösen Elemente annehmen.

Was die anderen Körner anbelangt, so sind sie grösser und glänzender, kommen vereinzelt und in Gruppen angeordnet vor, ich meine die sog. Nissl-Körper. Die Versuchung liegt ja sehr nahe aus dem differenten morphologischen und tinctoriellen Verhalten der Nissl-Körper auf verschiedene chemische und physiologische Eigenschaften zu schliessen und die letzteren zur Ernährung in Beziehung zu bringen, wie dies von verschiedenen Seiten geschehen ist. Nissl hat in seiner kritischen Besprechung der Mittheilungen Rosin's hervorgehoben, wie vorsichtig man mit der Bezeichnung basophil etc. sein muss und dass wir über die functionelle Bedeutung dieser Gebilde nichts wissen.

Ich selbst¹⁾ habe bei anderen Gelegenheiten darauf aufmerksam gemacht, dass man aus dem tinctoriellen Verhalten der Gebilde basischen und sauren Farbstoffen gegenüber nicht ohne weiteres auf ihre chemische Constitution schliessen darf und dass dieselben „Granula“ unter wechselnden Verhältnissen bald mit den einen bald mit den andern Farbstoffen sich tingiren lassen. Noch weniger wird man berechtigt sein auf ihre functionellen Eigenschaften zu folgern. Andererseits muss man zugeben, dass der Befund zweier Substanzen in einer Zelle, welche sich tinctoriell und morphologisch verschieden darstellen und von denen der einen, ihrem Vorkommen in den Nervenfasern nach zu schliessen, wahrscheinlich die Leitung zukommt, für die andere die Annahme zulässig ist, dass ihr andere oder noch andere Leistungen obliegen. Ob dieselbe einer anderen Art von Nervenleitung

1) J. Arnold, Zur Morphologie u. Biologie der Zellen des Knochenmarks. Virchow's Archiv Bd. 140. 1891.

dient oder der Ernährung, darüber sind zur Zeit höchstens Vermuthungen möglich. Der Hinweis, dass in anderen Zellen Leucocyten, Knochenmarkzellen etc. gleichfalls mit Methylenblau sich färbende Gebilde vorkommen, ist in dieser Hinsicht nicht entscheidend, weil wir nicht wissen, ob sie mit den Nissl-Körpern identisch sind und welche Functionen ihnen zukommen¹⁾. Damit soll nicht in Abrede gestellt werden, dass die Hypothese, die Nissl-Körper dienen der Ernährung, und seien Reservestätten, viel Ansprechendes hat. Selbstverständlich wäre damit nicht ausgeschlossen, dass die Nissl-Körper ausserdem noch der Leitung dienende Substanzen enthalten können; der Befund von kleineren und blasseren Körnern neben grösseren glänzenden, sowie der durch seine Fädchen und Körnerreihen vermittelte Zusammenhang der Nissl-Körper mit der sog. achromatischen Substanz liesse sich in diesem Sinne verwerthen.

Vorausgesetzt es wäre eine solche Unterscheidung zwischen der Leitung einerseits, der Ernährung andererseits dienenden Körnern und Körnerreihen gerechtfertigt, so könnte man die ersteren als Neurosomen-, die letzteren als Plasmosomensysteme bezeichnen. Welche gegenseitige Anordnung diese beiden Systeme darbieten, ob sie nebeneinander bestehen, oder ob das Neurosomensgitter, in das Plasmosomensgitter eingefügt ist oder ob beide durch Verbindungsglieder zusammenhängen, ob die Ganglienzellen noch andere Substanzen enthalten, welche feineren Veränderungen die Bestandtheile derselben unter normalen und pathologischen Verhältnissen eingehen, das sind Räthsel, deren Lösung als eine der interessantesten biologischen Aufgaben bezeichnet werden darf.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXVI.

1. Isolirte Ganglienzelle aus dem Vorderhorn des Rückenmarks vom Rind; 0,7^o/₁₀ Kochsalzlösung.
2. Dasselbe, Jod-Jodkalilösung.

1) l. c. u. über die feinere Structur der hämoglobinlosen und hämoglobinhaltigen Knochen-Markzellen. Virchow's Archiv Bd. 144. 1896. Es ist in dieser Beziehung ferner zu berücksichtigen, dass die angewandten Conservirungsmethoden auf das morphologische und tinctorielle Verhalten der „Granula“ von grossem Einfluss sind.

3. Dasselbe, Jod-Jodkalilösung.
4. Dasselbe, Jod-Jodkalilösung.
5. Dasselbe, Jod-Jodkalilösung.
6. Dasselbe, Jodkalilösung und nachträglicher Zusatz von Jod-Jodkalilösung.
7. Dasselbe, die gleichen Zusatzflüssigkeiten.
8. Protoplasmafortsatz, dieselben Zusatzflüssigkeiten.
9. Centrale Nervenfasern, Zusatzflüssigkeiten wie bei 8.
10. Isolirte Gliazelle, 10% Jod-Jodkalilösung.

Beiträge zur Kenntniss einiger Drüsen und Epithelien.

Von

K. W. Zimmermann,

Privatdocent und Prosector am anatomischen Institut zu Bern.

Hierzu Tafel XXVII, XXVIII u. XXIX.

Schon seit mehreren Jahren bin ich mit der Untersuchung der Epithelien im Allgemeinen und der Drüsen im Speciellen beschäftigt und zwar hauptsächlich unter Anwendung der Benda-Heidenhain'schen Eisenhämatoxylinmethode, da ich zunächst nur die Absicht hatte, die Lage und Anordnung der Kittsubstanz festzustellen, wozu eben die genannte Methode wie keine andere geeignet ist. Da es sich nun herausstellte, dass ausnahmslos alle intercellulären Sekretgänge Kittlinien aufweisen, so lag der Gedanke nahe, mit Hilfe dieser Thatsache zu entscheiden, ob gewisse Sekretgänge inter- oder intracellulär resp., um die so ähnlich klingenden Ausdrücke zu vermeiden, ob sie zwischenzellig oder binnenzellig verlaufen. Zu dem Behuf wurde auch die schnelle Golgi-Methode mit Fixation und Nachfärbung angewandt. Da nun wie bekannt die Eisenhämatoxylinmethode zugleich mit den Kittlinien auch die Centrakörper schön zur

Darstellung bringt, so erschien es mir praktisch zugleich auch diese zu berücksichtigen.

Was zunächst die Kittleisten anbelangt, so hat zuerst M. Heidenhain darauf aufmerksam gemacht, dass man sie mit seiner Methode im Darm leicht und schön darstellen könne: „Betrachtet man das Darmepithel auf Tangentialschnitten von der inneren Oberfläche her, so findet man, dass die Darmepithelzellen durch äusserst scharfe, schwarze, feingezackte Linien von einander getrennt sind; man hat durchaus den Eindruck, als ob eine gut gelungene Versilberung der Kittsubstanzen vorläge“¹⁾. Diese Bemerkung hat den Anstoss zur vorliegenden Arbeit gegeben. Ich habe bereits in Strassburg auf der achten Versammlung der Anatomischen Gesellschaft Kittleistenmetze an den Epithelien des Uterus, des Nebenhodens, des Darms, des Ureters, der Niere, der Thränendrüse, des Pigmentepithels der Netzhaut und der Ausführungsgänge von Schleimdrüsen demonstriert²⁾. Später hat auch Bonnet³⁾ über „Schlussleistenmetze“ der Epithelien der Magengrübchen, der Fundus- und Pylorusdrüsen, der serösen und Schleimdrüsen der Zungenwurzel und der Submaxillaris sowie der Ausführungsgänge dieser Drüsen, dann der Gallenblase und des Darms berichtet.

Was die feineren Sekretwege der Drüsen anbelangt, so ist in neuerer Zeit viel mit Hilfe der Golgi'schen Methode darüber gearbeitet worden. Es wurde die Kupffer'sche Angabe über die Sekretvacuolen in den Leberzellen und ihren Zusammenhang mit den Gallenkapillaren bestätigt und die feineren Sekretgänge (Sekretkapillaren) der Parotis, Sublingualis, Submaxillaris und des Pankreas sowie die sonderbaren korbartigen oder bäumchenartigen Sekretwege der Belegzellen der Magendrüsen entdeckt. Ungelöst blieb jedoch die Frage nach den Beziehungen

1) Martin Heidenhain, Ueber Kern und Protoplasma. Separatabdruck aus der Festschrift zum 50jährigen Doktorjubiläum des Herrn Geheimrath Prof. Dr. v. Kölliker. Leipzig 1892, pag. 119.

2) Verhandlungen der Anatomischen Gesellschaft auf der 8. Versammlung in Strassburg i. E. Jena 1894, pag. 244.

3) Bonnet, R., Ueber „Schlussleisten“ der Epithelien. Aus der medicinischen Gesellschaft in Giessen. Deutsche medicinische Wochenschrift 1895.

der Sekretkapillaren zu den Zellen, ob sie „binnenzellig“ oder „zwischenzellig“ beginnen und verlaufen. So hiess es anfangs allgemein, dass z. B. die Sekretkörbehen der Belegzellen an der Oberfläche der Zellen verlaufen sollten (Golgi, Erik Müller¹⁾), während andere (Langendorff und Laserstein²⁾ und in einer späteren Arbeit auch E. Müller³⁾ sowohl binnenzelligen als auch aussenzelligen Verlauf behaupteten. Um diese Frage zu lösen, genügen eben Golgi-Präparate allein nicht. Man müsste ausser der Sekretfärbung auch noch die Zellecontouren und die Kerne deutlich und scharf erkennen, also die Präparate noch etwa mit Hämatoxylin und Eosin etc. nachfärben können. Thut man das letztere, ohne die Schnitte fixirt zu haben, so verschwinden die Chromsilberniederschläge.

Ich habe nun die Kallius'sche Fixation mit Hydrochinon häufig mit gutem Erfolge besonders bei Leberpräparaten angewandt, jedoch auch hier und da Misserfolge gehabt. Ich versuchte auch das Chromsilber in Schwefelsilber umzuwandeln, was mir mit Schwefelammonium recht gut gelang. In eine Schale mit 100 ccm Alkohol absol. werden unter Umrühren 2—3 Tropfen besten Schwefelammoniums geträufelt, und dabinein die des Paraffins beraubten Schnitte aus Alkohol gebracht. Das Schwefelammonium dringt sehr schwer ein, man muss es deshalb $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde unter häufigem Umrühren einwirken lassen. Hat man etwas zu viel Schwefelammonium genommen oder zu lange einwirken lassen, so können sich die Niederschläge zum Theil oder ganz lösen und so verschwinden. Mit einiger Vorsicht bekommt man jedoch sehr schöne Präparate, die man nach Auswaschen in Alkohol beliebig nachfärben kann. Die dem Abschnitt über den Magen resp. den Figuren 46 bis 51 zu Grunde liegenden Präparate sind so hergestellt. In letzter Zeit habe ich versucht

1) E. Müller, Zur Kenntniss der Labdrüsen der Magenschleimhaut. In Biologiska Föreningens Förhandlingar, Stockholm, Bd. IV. Februar 1892 Nr. 8.

2) O. Langendorff und S. Laserstein, Die feineren Absonderungswege der Magendrüsen. Arch. f. d. gesammte Physiologie. Bd. LV. 1894.

3) E. Müller, Ueber Sekretkapillaren. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. XLV. 1895.

Kochsalz zur Fixation zu verwenden d. h. das Chlorsilber in Chlorsilber umzuwandeln (von anderer Seite ist früher hierzu schon Salzsäure benutzt worden, welche das Chlorsilber jedoch leicht löst und daher zu verwerfen ist) und die Präparate dann dem Lichte auszusetzen. Nach verschiedenem Probiren entschied ich mich zu folgender Methode: Die Schnitte werden aus Alkohol in folgende Flüssigkeit übertragen:

Physiologische Kochsalzlösung	100.
Alkohol 96%	200.

Wegen des geringen Kochsalzgehaltes muss man eben ein grösseres Quantum Flüssigkeit nehmen. Während man umrührt, bemerkt man, wie die Präparate resp. die Niederschläge sehr schnell blassgelb werden, wenn auch die Schnitte dick sind. Es geht also die Umwandlung sehr schnell vor sich. Beobachtet man dieselbe auf dem Objectträger, so sieht man sie bei dünneren Schnitten fast plötzlich eintreten, während die Flüssigkeit durch chromsaures Natron sich gelb färbt. Der Vorsicht halber lässt man am besten die Schnitte 10—15 Minuten in der Flüssigkeit (häufig umrühren!) und überträgt sie dann in 75—96%igen Alkohol, worin sie auf weissem Untergrund im hellen Zimmer liegen bleiben, bis die Niederschläge genügend dunkel erscheinen, was bei genügend Licht in einem halben Tage erreicht ist. Schneller wirkt direktes Sonnenlicht, doch wird, wenn man nicht vorsichtig ist, der Grund leicht etwas zu dunkel. Man kann nun leicht nachfärben. Besonders ist Thionin oder Safranin zu empfehlen. Das erstere färbt am schönsten, wenn man anfangs dem Kali bichromicum anstatt Osmiumsäure Formalin zugefügt hat. Es färben sich dann z. B. bei Präparaten vom centralen Nervensystem die ganzen Ganglienzellen blau, so dass unvollständig mit Silberniederschlägen gefärbte Zellen durch die Thioninfärbung noch ergänzt werden. So sah ich häufig Ganglienzellen halb und halb mit Chlorsilber und mit Thionin gefärbt. Regelmässig war der mit Thionin gefärbte Abschnitt dünner als der mit Chlorsilber imprägnirte, woraus zweifellos hervorgeht, dass ein Theil des Silbersalzniederschlags sich auf der Zelloberfläche befindet. — Ich bin mit der Methode sehr zufrieden, sowohl weil sie nie versagt, als auch weil sie so einfach ist und die erforderlichen Substanzen stets zur Hand sind.

Auf diese Weise gelang es mir die Frage nach der Lage

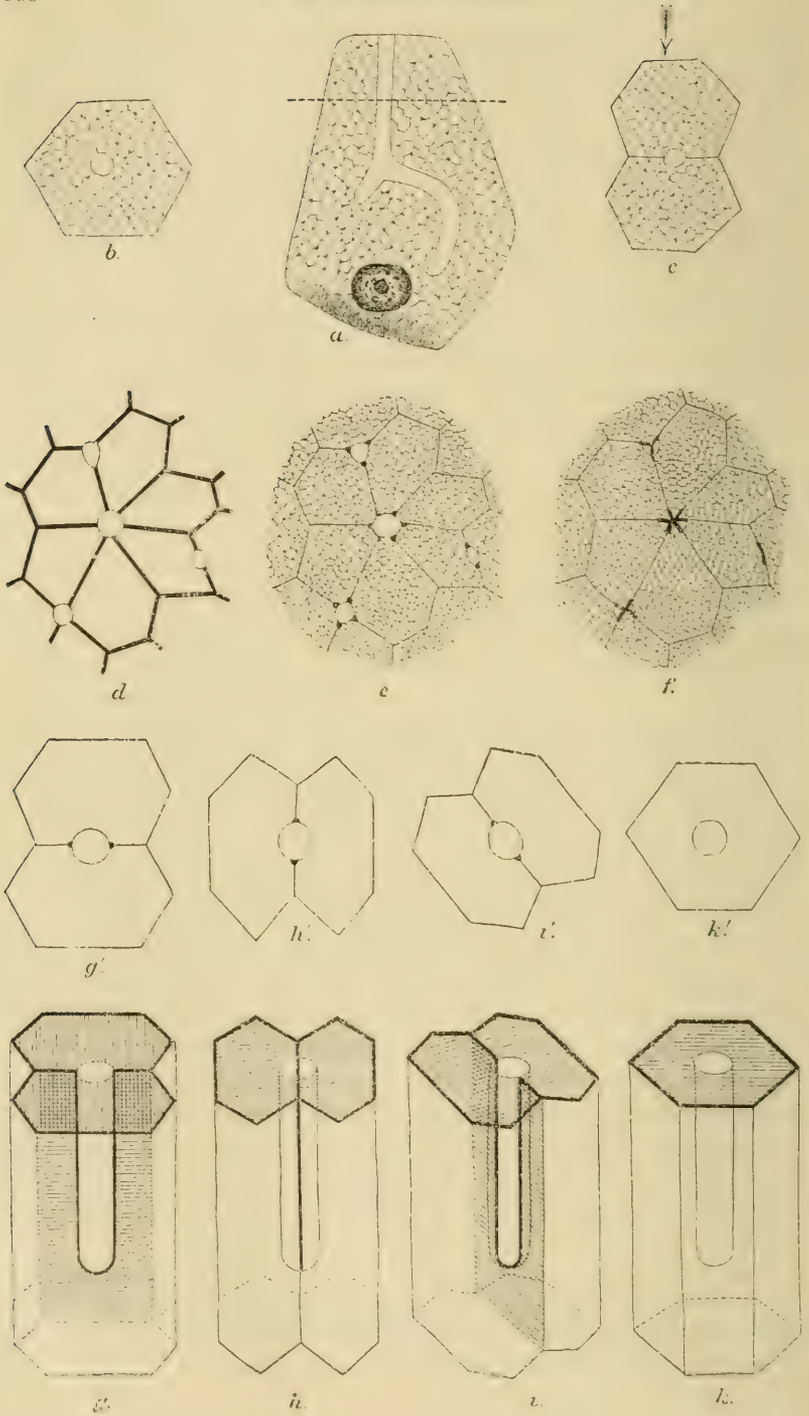
der letzten feineren Verzweigungen der Sekretbäumchen resp. Körbchen der Belegzellen endgültig zu lösen. Doch war es möglich, dass durch die schwarzen Massen manche Details verdeckt wurden. Besonders gilt dies für die Strecke zwischen dem Hauptlumen und dem Körbchen oder Bäumchen, welche ja auch den Stöhr'schen Fortsatz enthalten muss, über den man durch die Golgi-Methode gar keinen Aufschluss erhält. Es war also notwendig eine Methode anzuwenden, welche möglichst scharf die Zellgrenzen darstellt und dabei auch die feinsten Details im Protoplasma erkennen lässt. Dazu war nun keine besser geeignet als die Benda-Heidenhain'sche Eisenhämatoxylinmethode, wie auch Rudolf Krause und Erik Müller richtig erkannt haben. Beide haben sie auf die Speicheldrüsen angewendet, kamen aber in Bezug auf die Beziehungen der Sekretgänge zu den Zellen zu entgegengesetzten Anschauungen. So berichtet R. Krause in seiner Arbeit über die Speicheldrüsen des Igels¹⁾ pag. 119: „Die Canälehen erscheinen von dicken schwarzen Linien eingefasst, in welche überall die Balken des Protoplasmas übergehen. Dass diese Gebilde wirklich innerhalb der Zellen endigen, ist ausser allem Zweifel.“ Erik Müller dagegen behauptet in seiner Arbeit über Sekretkapillaren²⁾ pag. 469: „Vom Lumen der Drüsentubuli zweigen sich feine, helle Röhrechen zwischen die Zellen hinab, um nach geradem oder gewundenem Verlaufe gewöhnlich in der Nähe der Membrana propria blind zu endigen. Niemals anastomosiren diese Röhrechen miteinander. Sie theilen sich oft während ihres Verlaufes. Die Uebereinstimmung zwischen diesen Bildern und den mit der Golgi'schen Methode erhaltenen ist deutlich, sie gestatten uns aber noch weitere Blicke als die letztgenannte in das Wesen dieser Bildungen zu thun, besonders, was die Frage von der Lage derselben im Verhältnisse zu den Zellen und ihrer Struktur anbetrifft. Die Lage dieser Röhrechen ist intercellular. Diese Frage ist jedoch nicht so leicht zu unterscheiden, wie es bei dem ersten Blick zu sein scheint.“ etc. Zuweilen sollen Sekretvacuolen an den Gängen

1) Rudolf Krause, Zur Histologie der Speicheldrüsen. Die Speicheldrüsen des Igels. Archiv f. mikrosk. Anatomie Bd. 45. 1895.

2) E. Müller, Ueber Sekretkapillaren. Archiv f. mikrosk. Anat. Bd. 45. 1895.

sitzen. Zwischen den Schleimzellen sollen bestimmt keine Sekretgänge vorhanden sein. Betrachtet man die Abbildungen beider Autoren, so sieht man sofort, dass sie die gleichen Gänge vor sich hatten, dass aber die Müller'schen Abbildungen (z. B. Fig. 1, 2, 3 und 4) gerade so gut von R. Krause als Illustrationen für seine Ansicht angefertigt sein könnten, und umgekehrt. Es stellte sich also auch hier die Nothwendigkeit heraus, genauere Untersuchungen mit der gleichen Methode vorzunehmen und wemöglich ein Mittel zu finden, welches es uns bei auch noch so ungünstigen Lagen der Sekretgänge ermöglicht, doch zu bestimmen, ob diese Gänge zwischen oder in den Zellen liegen. Dieses Mittel aber war bereits, bevor die beiden genannten Autoren ihre Arbeiten publicirten, gefunden und mitgetheilt; es besteht nämlich in den Kittlinien oder Schlussleisten, welche gerade durch die M. Heidenhain'sche Eisenhämatoxylinmethode so überraschend schön zur Darstellung gelangen. Wenn man die Thatsache oder — vielleicht ist es nicht zu viel gesagt — das Gesetz bedenkt, dass, wie auch Bonnet vermuthet hat, und Cohn¹⁾ bestätigt, sämmtliche bisher mit der genannten Methode daraufhin untersuchte Drüsen- und andere Epithelien (geschichtetes Plattenepithel ausgenommen) an den Rändern ihrer freien resp. secernirenden (resp. beim Darm resorbirenden) Oberflächen mit einander verkittet sind, und dass dadurch die aufnehmenden und die absondernden Flächen scharf und dauernd von einander geschieden sind, so wird man keinen Grund einsehen können, warum diese Einrichtung nur auf grossen Oberflächen und in den groben Sekretwegen vorhanden sein sollte, man wird vielmehr annehmen müssen, dass dieses Gesetz, wenn ein solches wirklich existirt, auch für die allerfeinsten Sekretführenden Gänge zwischen den Drüsenzellen Geltung haben muss. Man wird also, wenn ein auch noch so feiner, Sekretführender Gang zwischen zwei Drüsenzellen verläuft, zwei einander gegenüberliegende Kittleisten sehen, resp. wenn drei, vier oder fünf und mehr Zellen sich an der Bildung des Sekretganges betheiligen, drei, vier oder fünf und mehr Kittleisten wahrnehmen, und zwar

1) Th. Cohn, Ueber epitheliale Schlussleisten an embryonalen und ausgebildeten Geweben. Verhandl. d. phys.-med. Gesellsch. zu Würzburg. N. F. XXXI. Bd. 1897.



bei Querschnitten der Gänge als Punkte im Contour des Ganges, von denen die Zellgrenzen mehr oder weniger deutlich ausgehen: bei Längsschnitten als ebensoviel schwarze, distinkte Linien, welche theilweise optisch auf einander projicirt sein können und am blinden Ende des Ganges in einander übergehen, vorausgesetzt, dass am Ende des Ganges noch die gleiche Zellenzahl sich an der Bildung desselben betheiliget. Ebenso klar ist es aber auch, dass an binnenzelligen Sekretgängen das Vorhandensein von Kittlinien niemals erwartet werden darf. Da die eben erörterten Verhältnisse von ganz besonderer Wichtigkeit sind, so dürfte es vielleicht angebracht sein, wenn ich, besonders mit Rücksicht auf Nachuntersucher, an der Hand einiger Schemata die Verhältnisse kurz erörtere. Auf diese Weise wird es mir ermöglicht, mich bei der Beschreibung der einzelnen Drüsen kurz zu fassen und Wiederholungen vorzubeugen.

Betrachtet man Fig. 2 der Müller'schen Arbeit (im beigefügten Schema *a* wiedergegeben) oder Fig. 24 dieser vorliegenden Abhandlung, so ist es, wenn man zunächst die Kittleisten, die ja auch von R. Krause und E. Müller zur Entscheidung der Frage nicht benutzt worden sind, ausser Acht lässt, nicht möglich zu entscheiden, ob der abgebildete Gang binnenzellig oder zwischenzellig liegt. Wenn man also einen Querschnitt durch den Gang nebst Umgebung legen würde (etwa im Sinne der punktirten Linie in Figur *a*), so könnte man entweder Bilder erhalten wie in Fig. *b* (binnenzellige Lage des Ganges) oder wie in Fig. *c* (zwischenzellige Lage desselben; der Pfeil über der Figur deutet die Richtung an, in der man blicken müsste, um die Ansicht *a* zu bekommen). Es geht daraus hervor, dass Abbildungen wie in Fig. *a*, und wie sie R. Krause und E. Müller hauptsächlich geben, für die Entscheidung der Frage, ob der Sekretgang binnenzellig oder zwischenzellig liege, ganz ungeeignet sind und nichts beweisen, dass dagegen aus den Figuren *b* und *c* die Lagebeziehung des Sekretganges zur Zelle sofort ersichtlich ist. Will man also selbst zur richtigen Erkenntnis gelangen und auch Abbildungen liefern, welche geeignet sind, andere zu überzeugen, so suche man zuerst Querschnitte von Sekretkapillaren auf und lasse die Längs- und Schrägschnitte vorläufig ganz ausser Acht. Solcher Bilder wird man in der Parotis, dem Pankreas, der Submaxillaris

etc. massenhaft finden. Nehmen wir nun an, wir hätten ein sehr weites Hauptdrüsenlumen, von dem aus zahlreiche einfache Seitengänge zwischen die Drüsenzellen gingen, und wir hätten so geschnitten, dass wir senkrecht auf die das Hauptlumen begrenzende Oberfläche der Drüsenzellen blicken, so würden wir bei Einstellung auf dieselbe das Kittleistemetz und die Mündungen der Seitengänge sehen, also etwa ein Bild wie in Fig. *d* erhalten. Hier sind vier zwischenzellige Nebengänge angenommen, an deren Begrenzung sich zwei, drei, vier und sechs Zellen beteiligen. An den Mündungsstellen der Nebengänge sind die Kittleisten scheinbar unterbrochen, ziehen aber in Wirklichkeit in die Gänge hinein, um auch hier die secernirenden Flächen der Drüsenzellen an ihren Rändern zusammenzukitten. Wir würden also, vorausgesetzt, dass die Sekretgänge senkrecht zur Präparatebene verlaufen, wenn wir etwas tiefer einstellen, so dass eben das oberflächliche Kittleistemetz verschwunden ist, ein Bild bekommen wie in Fig. *e*, d. h., wir würden die Kittleisten im Querschnitt als mehr oder weniger rundliche schwarzblaue Punkte im heller gefärbten Contour des Gangquerschnittes und von ihnen die ebenfalls heller gefärbten Zellgrenzen ausgehen sehen. Nehmen wir nun noch an, die Seitengänge wären gleich lang, und die betreffenden Drüsenzellen nähmen bis zum blinden Ende der Gänge an der Bildung derselben immer noch in gleicher Weise Theil, so würden wir, wenn wir auf die blinden Enden einstellen, ein Bild erhalten, wie in Fig. *f*, d. h. die Kittleisten würden in einander übergehen. Selbstverständlich würden wir, wenn wir irgendwo den Querschnitt von einem binnenzelligen Gang fänden, in seinem Contour niemals Kittleisten finden. Sehen wir also in dem Contour eines Gangquerschnittes zwei, drei oder mehr Punkte (niemals einen), welche, sowie man auch einstellen mag, immer scharf erscheinen, dabei sich hin und her bewegen können und sich dadurch als Fadenquerschnitte kundgeben, so liegt dieser Gang zwischen den Zellen, ob wir nun von den besagten Punkten Zellgrenzen abgehen sehen oder nicht (sie könnten ja undeutlich oder ganz verschwunden sein, wie es von manchen Drüsen angegeben wird). Ist aber der Contour des Gangquerschnittes frei von Kittleisten, und sieht man dementsprechend von ihm keine Zellgrenzen ausgehen, hat man ferner an anderen Stellen sich überzeugt, dass die Kittleisten, wenn welche da

wären, sicher gefärbt sein müssten, so liegt der Gang im Zellleib. Nachdem man so die Querschnittsbilder richtig verstehen gelernt hat, kann man auch zur Beurtheilung der Längsbilder der Nebengänge übergehen, deren verschiedene Ansichten in den Figuren *g*, *h*, *i* und *k* dargestellt sind. Die Figuren stellen gewissermassen vollständig durchsichtige Modelle dar und zwar *g*, *h* und *i* von je zwei an einander stossenden Zellen mit einem Nebendrüsengang zwischen sich. Fig. *k* entspricht jedoch nur einer einzigen Zelle. Am oberen Ende einer jeden Figur ist die dem Hauptdrüsenlumen zugekehrte (Absonderungs-) Fläche, von Kittleisten umrahmt, in Schrägansicht dargestellt. Fig. *g* ist die vereinfachte Zeichnung *a*. Die beiden Zellen liegen so, dass die (querschraffierte) Trennungsebene parallel mit der Ebene des Objecttisches liegt, man also senkrecht auf sie blickt. Man würde daher im Präparat nichts von ihr wahrnehmen können, und nur durch das Vorhandensein zweier übereinander liegender Kerne (d. h. wenn sie im Schnitt liegen) daran erinnert werden, dass zwei Zellen übereinander liegen. Könnte man das Präparat dagegen so drehen, dass man die freie Oberfläche der Zellen zu Gesichte bekäme, so würde man an der vorhandenen Kittleiste die wirklichen Verhältnisse erkennen. Der Sekretgang nun erscheint durch eine schwarze Linie scharf begrenzt. Diese liegt jederseits gerade an der Stelle der Gangoberfläche, an welcher die Gesichtslinie dieselbe tangential trifft. Es fällt eben in diesem Falle die Projection des Gangecontours gerade mit derjenigen der Kittleisten zusammen. Die beiden vis-à-vis liegenden Kittleisten vereinigen sich am blinden Ende des Ganges, so dass eine blau-schwarze U-förmige Linie entsteht, welche sich von dem umgebenden Protoplasma scharf abhebt. Dreht man das Modell um 90°, so steht nunmehr die Trennungsebene der beiden Zellen senkrecht auf der Präparatebene (Objecttisch), und ihre Projection muss sammt den in ihr liegenden Kittleisten eine einzige Linie darstellen. Man kann jedoch bei gut differenzirten Präparaten und sorgfältiger Einstellung sofort die schwarzblauen Kittleisten von der sie fortsetzenden helleren Trennungslinie der Zellen gut unterscheiden. Hat man auf die obere Kittleiste in der Sekretgangwand eingestellt und schraubt man vorsichtig herunter, so muss diese verschwinden, und die zweite tiefer gelegene Kittleiste auftauchen (ich muss noch bemerken, dass die ganzen Verhältnisse nur bei

Anwendung einer guten Oelimmersion klar zur Anschauung gelangen — es sind auch alle Zeichnungen unter Anwendung einer solchen ausgeführt). Der in der Projection des Ganges erscheinende Contour wird durch eine zarte Linie dargestellt, vorausgesetzt, dass nicht eine dunkler gefärbte Oberflächenschicht vorhanden ist¹⁾. Wäre dies jedoch der Fall, so würde der Contour zwar auch mehr oder weniger dunkel erscheinen, aber nur allmählich bei dem Arbeiten mit der Mikrometerschraube verschwinden und nicht plötzlich wie die Kittleisten. Würde man das Modell um irgend einen anderen Winkel drehen, so würden die beiden vis-à-vis liegenden Kittleisten in der Projection neben einander fallen, und zwar zwischen die beiden zarten, den Gangecontour darstellenden Linien. Man würde also vier, in drei verschiedenen Ebenen liegende Linien wahrnehmen, welche am Grunde des Ganges in einander übergehen. Fig. *i* soll dieses klar machen. Fig. *k* stellt einen in den Zelleib dringenden und blind endigenden Gang dar. Der Contour würde dieselbe Farbe besitzen wie das Protoplasmagerüst und beim Verstellen der Schraube allmählich verschwinden. Irgend eine dunkle Kittleiste muss selbstverständlich fehlen. Man kann also vermittelst der Kittleisten gewöhnlich leicht erkennen, ob Sekretgänge, die in Längsansicht vorliegen, zwischen den Zellen oder im Zelleib verlaufen²⁾. Ein ganz einfaches Modell von einem Sekretgang hat man in einem Reagensglas. Ohne alle Zurüstung stellt es einen kittleistentfreien, binnenzelligen Sekretgang dar. Malt man der Länge nach zwei vis-à-vis stehende blauschwarze Linien auf, welche am Grunde des Gläschens in einander übergehen, so hat man das Modell eines zwischen zwei Zellen liegenden, blind endigenden Sekretganges. Mit drei und mehr, ziemlich gleich von einander abstehenden Linien würde es einen Sekretgang zwischen drei oder mehr Zellen repräsentiren.

1) Eigenthümlich ist, dass in Präparaten, die von mehrere Stunden nach dem Tode der Leiche entnommenem Material angefertigt sind, die Wände der Sekretkapillaren sich schwarzblau färben, so dass die letzteren sehr deutlich in ihrer Gesamtheit hervortreten. Da man an solchen Präparaten die Kittleisten nicht unterscheiden kann, so ist es in vielen Fällen unmöglich zu entscheiden, ob der Gang binnenzellig oder zwischenzellig verläuft. Ich besitze solche Präparate von der Leber, der Submaxillaris und der Sublingualis des Menschen.

2) Die Figuren *g'*—*k'* sind Querschnittsbilder der entsprechenden darunter stehenden Schemata.

Sehr unangenehm bei der Eisenhämatoxylinmethode ist der Umstand, dass man nie genau wissen kann, wann der richtige Moment gekommen ist, wo man die Differenzirung unterbrechen muss. Man thut deshalb gut, mehrere Präparate verschieden lang zu entfärben und dann die besten auszuwählen. Unangenehm ist ferner für das Aufsuchen der Centralkörper, dass sich oft zahlreiche feinste schwarze Körnchen im Zelleib der Drüsenepithelien und zwar hauptsächlich in den Knotenpunkten des Protoplasmagerüstes färben, ganz abgesehen von den Sekretmassen, welche besonders in den oberflächlichen Schichten der mit Sublimat fixirten Stücke als blauschwarze, mehr oder weniger dicke Körner auftreten und das Auffinden der Centralkörper ganz unmöglich machen. Dies ist daran Schuld, dass ich z. B. bei den Speicheldrüsen nicht in einer einzigen Zelle das Mikrocentrum nachweisen konnte. Vielleicht wird es noch mit anderen Methoden gelingen. Von besonderem Nutzen war mir ein nicht zu starkes Nachfärben mit Säurefuchsin, weil dadurch bei manchen Epithelien (z. B. in der Hypophysis) eine Attractionssphäre, oder doch eine mehr oder weniger deutlich abgegrenzte Verdichtung des Protoplasmas um die Centralkörper herum zum Vorschein kam, wodurch sich die Letzteren sofort von anderen Körnchen, welche gleiche Grösse besaßen, unterscheiden liessen. Von der Vorfärbung mit Bordeauxroth hatte ich keinen Nutzen.

Die Untersuchungen mussten über die Centralkörper folgende Fragen klar zu stellen suchen: Form und Zahl derselben in einer Zelle? Liegt das Mikrocentrum im Kern oder nicht (bekanntlich zeichnet Stöhr in dem Schema der Zelle in seinem Lehrbuche den Centralkörper in den Kern hinein!)? Wenn nicht, hat es eine typische Lage im Zelleib oder nicht? Hat es noch andere Funktionen als das Mitwirken bei der Kerntheilung, vor allem wie verhält es sich zur Sekretion? Wir werden sehen, wie weit es mir gelungen ist, über alles dies Aufschluss zu erhalten.

Da die Duplicität des Centralkörpers, welche ja auch bei anderen Zellarten gefunden worden ist — M. Heidenhain und Cohn fanden sie bei Entenembryonen überall; ich selbst sah sie bei allen Zellen des Menschen etc., welche ich nebenbei zu Gesichte bekam (fixe Bindegewebszellen, Fettzellen, Leucocyten, glatte Muskelfasern, protoplasmareiche Zellen der Keim-

centren von Lymphfollikeln, Stromazellen des Katzenovariums) ganz regelmässig — so werde ich der Kürze halber für ein typisches mehr oder weniger deutlich durch Centrodese verbandenes Centrakörperpaar den Ausdruck „Diplosoma“ gebrauchen.

Meine Untersuchungen erstreckten sich auf folgende Drüsen resp. Epithelien:

1. Dreizellige Drüse von Phronima.
2. Thränen drüse (Mensch, an Krankheit gestorben).
3. Parotis (Hingerichteter).
4. Kleine seröse Drüsen der Zunge (Hingerichteter).
5. Submaxillaris (Hingerichteter und an Krankheit Gestorbener), Sublingualis und Drüsen der Epiglottis (an Krankheit Gestorbener).
6. Pankreas (Hingerichteter und an Krankheit Gest.).
7. Leber (an Krankheit Gestorbener).
8. Magenfundus (Hingerichteter, Pferd, Hund, Katze).
9. Dünndarm und Colon (Hingerichteter).
10. Thyreoidea (an Krankheit Gestorbener).
11. Hypophysis (an Krankheit Gestorbener).
12. Niere (Kaninchen).
13. Nierenbecken (Kaninchen) und Ureter (Hingerichteter).
14. Samenblase (Hingerichteter).
15. Nebenhoden (Hingerichteter).
16. Uterus und Tube (Mensch).
17. Geschichtetes Plattenepithel der Cornea (Rhesusaffe) und Zunge (Hingerichteter).
18. Knäuel drüsen der Haut (Rhesusaffe u. Mensch).

Ich werde zunächst die einzelnen Nummern für sich besprechen und dann in einer Schlussbetrachtung die wichtigsten Punkte (Centrakörper und Sekretkapillare) zusammenfassen. Mit Rücksicht darauf, dass tadelloses menschliches Material nur schwer zu erlangen ist, und ich Gelegenheit hatte, solches von einem jugendlichen Hingerichteten zu benutzen, hielt ich es für angezeigt, der Schilderung der uns hier speziell interessierenden Punkte eine allgemeine Beschreibung der betr. Epithelien voranzuschicken auf die Gefahr hin, bereits Bekanntes und Feststehen-

des zu wiederholen. Im Uebrigen bin ich auch hier und da auf einiges Andere als gerade die Centralkörper und Sekretkapillaren eingegangen, falls es mir von besonderer Bedeutung zu sein schien. So ist es gekommen, dass einige Artikel nur kurz gerathen, andere dagegen, wie z. B. der Magenfundus, eingehender behandelt sind.

1. Dreizellige Drüsen von *Phronima*.

Phronima sedentaria gehört zu den Flohkrebseu und lebt im Mittelmeer und Atlantischen Ocean (aus der zoologischen Station zu Neapel leicht zu beziehen). Das Thier ist ausgezeichnet durch Drüsen, welche constant fünf oder drei Zellen besitzen, von denen vier resp. zwei (Hauptzellen) secerniren und (besonders diejenigen der fünfzelligen Drüsen) ein sehr reichliches, mit besonderer Wandung versehenes Sekretkanalsystem im Zelleib besitzen. Diese binnenzelligen Kanäle convergiren nach einer bestimmten Stelle hin, um hier, durch häufiges Zusammenfliessen zu wenigen Stämmchen reducirt, in Kanälchen überzugehen, welche einer anderen (der fünften resp. dritten) mit den Hauptzellen in Contact stehenden Zelle (Ampullarzelle) angehören und zu einer ebenfalls im Leibe dieser Zelle gelegenen Ampulle sich vereinigen. Die Ampulle mündet in den binnenzelligen Kanal einer langgestreckten fadenförmigen Ausführungsgangzelle, welche mit der Körperoberfläche in Verbindung steht und das Sekret nach aussen gelangen lässt. Die fünfzelligen Drüsen finden sich zu mehreren Exemplaren in den grossen Greifzangen des fünften Brustbeinpaares und in den proximalen Gliedern des sechsten und siebenten Brustbeinpaares; hier, wenn ich richtig unterrichtet bin, nur zu zweien. Die Hauptzellen der Greifzangendrüsen sind gross und kubisch und besitzen je einen grossen gestreckten Kern. Diejenigen der Drüsen im sechsten und siebenten Beinpaare dagegen sind fast 1 mm gross, in die Länge gestreckt und besitzen einen Kern, der in so überraschend reichlichen Verzweigungen und Windungen die ganze Zelle durchsetzt, dass es ganz unmöglich ist, die einzelnen Theile des Kerngewirres zu erkennen. Verzweigte Kerne sind ja besonders in Drüsen von Insekten vielfach bekannt, lassen sich aber, was die Reichlichkeit der Verzweigungen anbelangt, mit den oben erwähnten bei

Phronima nicht vergleichen. P. Mayer hat nachgewiesen (in den Mittheilungen der zoologischen Station zu Neapel), dass zuerst ein einfacher runder Kern vorhanden ist, der allmählich zu der definitiven Form auswächst. Der Kern der Ampullarzelle ist ringförmig. Die Ampulle besitzt vier Ausbuchtungen, in welche die Sekretgänge je einer Hauptzelle einmünden.

Die dreizelligen Drüsen finden sich an vielen Stellen im Körper, besonders in einer dünnen zellreichen Schicht auf dem Rücken dicht unter den Brustringen, die man entweder an der vom in toto fixirten Thier abgehobenen dorsalen Hälfte des Brustpanzers lässt und mit ihm zusammen färbt (er färbt sich gewöhnlich nicht mit) oder so gut es geht, abpräparirt. Die Drüsen sind zwar wie die anderen bekannt, doch konnte ich nirgends genauere Angaben über ihren feineren Bau finden, weshalb ich sie besonders wegen der uns speciell interessirenden Sekretkapillaren und der Art und Weise der Verbindungen der Zellen unter einander ganz kurz beschreiben will.

Zunächst muss ich bemerken, dass das der Abbildung zu Grunde liegende Präparat von einem lebend in Chromsäure (0,25% in Seewasser) fixirten Exemplar stammt und nach der M. Heidenhain'schen Methode gefärbt ist. Diese Drüsen (s. Fig. 1 der Taf. XXVII) bestehen, wie schon angedeutet, aus zwei (ganz ausnahmsweise aus drei) secernirenden Hauptzellen (*a* der Figur) und der oben erwähnten Ampullarzelle (*b*), an welche sich noch die Ausführungsgangzelle (*c*) anschliesst. Die Hauptzellen sind ganz platt und zeigen an der Peripherie (auf die ganze Drüse bezogen) mehr oder weniger tief gehende buchtige Einschnitte, so dass plumpe, eckige meist spitz auslaufende Fortsätze entstehen. Bei dem meistens anzutreffenden und auch hier abgebildeten Funktionsstadium kann man zwei deutlich, wenn auch nicht durch eine scharfe Linie von einander geschiedene Zonen, eine periphere (auf die ganze Drüse bezogen) und eine centrale, unterscheiden. Die periphere Zone färbt sich dunkler, ist fein radiär gestreift und zeigt zahlreiche grössere und kleinere, meist kreisrunde Vacuolen, die gewöhnlich dunkler umsäumt sind, da an ihrer Peripherie das Protoplasma reichlicher angehäuft ist. Diese Zone enthält auch den grossen Kern (*k*). Die centrale Zone ist weit heller gefärbt und zeigt eine feine Netzstruktur. In ihr bemerkt man die schon eingangs erwähnten

sehr feinen und mit einer besonderen Wand versehenen, im Allgemeinen radiär verlaufenden Sekretkapillaren. Dass sie wirklich eine wenn auch sehr dünne Wand besitzen, die sich anders verhält als das übrige Protoplasma, geht auch daraus hervor, dass in mit Osmiumgemischen fixirten und nicht nachgefärbten Präparaten die Contouren der Gänge viel dunkler erscheinen als das übrige Protoplasma. Auch mit Eisenhämatoxylin färben sie sich deutlich dunkler als die Umgebung. Die Kanälchen vereinigen sich zwei bis dreimal und bilden schliesslich ein bis drei, gewöhnlich aber zwei feine Hauptstämmchen, welche an dem centralen Rande dicht nebeneinander in Kanälchen der Ampullarzelle übergehen. Die Kanälchen sind von einer Masse umgeben, welche einen mässig breiten dunklen, lappigen Saum bildet, der bei den einzelnen Drüsen sehr verschieden entwickelt ist und sogar ganz fehlen kann. Ist nur wenig vorhanden, so liegt die dunklere Masse an dem Hauptkanälchen, also mehr dem Centrum der Drüse zu. Es handelt sich hier augenscheinlich um fertiges Sekret, das sich um die Sekretkapillaren herum angesammelt hat und im Begriff ist, ausgestossen zu werden oder gar schon bis auf geringe Reste ganz ausgestossen ist. Die Ausstossung beginnt, wie ein Vergleich der verschiedenen Drüsen zeigt, an den peripheren Anfängen der Sekretkanälchen und endigt an den centralen Enden. Die centralen Zonen beider Zellen bilden zusammen eine kreisrunde Scheibe. Die grossen, einfach gestalteten Kerne (*k*) besitzen ein reichliches, grossmaschiges und ziemlich regelmässiges, achromatisches Gerüst, an dem mehrere grössere und kleinere sehr verschieden gestaltete Chromatinklümpchen sitzen. Einen Centalkörper oder eine Sphäre habe ich nirgends entdecken können. Die beiden Hauptzellen berühren einander nur in einem Radius und scheinen nirgends mit einander verkittet zu sein.

Die Ampullarzelle (*b*, oberhalb des Drüsencentrums) ist bedeutend kleiner und protoplasmaärmer als die beiden Hauptzellen und von einfacher, mehr plump spindelförmiger Gestalt. Der grösste Durchmesser geht durch das Drüsencentrum. Am centralen Ende besitzt die Zelle einen knopfartigen Fortsatz („Ampullarfortsatz“ möchte ich ihn nennen). Die Zelle ist so zwischen die beiden Hauptzellen eingeschoben, dass der Ampullarfortsatz genau in das Drüsencentrum zu liegen kommt. Hier ist der Fortsatz (und nicht der übrige Theil der Zelle)

mit den beiden Hauptzellen durch eine sich blauschwarz färbende Kittmasse verlöthet. Der Ampullarfortsatz zeigt genau in der Mitte eine kleine kugelförmige Höhle (Ampulle), von der zwei Arten von feinen Kanälchen ausgehen: jederseits je ein bis drei, meistens aber zwei radiär verlaufende, deren Lumina durch die Kittsubstanz hindurch direkt in diejenigen der Sekretkapillaren der Hauptzellen übergehen, so dass das Sekret der letzteren nur in die Ampulle der Ampullarzelle fließen kann. Sieht man etwas schräg auf die Drüsen, so erkennt man deutlich, dass die Kittmasse die Kanälchen von allen Seiten umgiebt, dass sie also ein so vielmal (meist zweimal) durchlochstes Band darstellt, als Kanälchen hindurchgehen. Von der Ampulle führt ferner ein ganz kurzes Kanälchen aus der Ebene heraus, dessen Lumen in dasjenige des Ausführungsganges (A) übergeht, der von einer hohlen, fadenförmigen und sehr langen Zelle (Ausführungsgangzelle) gebildet wird und mit dem Ampullarfortsatz durch einen feinen Kittring vereinigt ist. Wegen der Feinheit dieses Kittringes entfärbt er sich auch viel eher als der übrige Kitt, so dass man bei vielen Drüsen nichts mehr von ihm wahrnimmt, obgleich die den Ampullarfortsatz mit den Hauptzellen verklebende Kittmasse noch schwarzblau gefärbt ist. Die Kerne der Ampullarzelle und der Ausführungsgangzelle haben im Wesentlichen denselben Bau wie die Kerne der Hauptzellen, sind nur viel kleiner und relativ chromatinärmer. Auch bei diesen Zellen konnte ich die Centralkörper nicht finden.

Wenn wir alles über die Sekretwege der ganzen Drüse Gesagte berücksichtigen, so können wir zu keinem anderen Schluss kommen, als dass dieselben durchaus in allen Theilen dauernde Einrichtungen sein müssen. Ich möchte diesen Punkt besonders hervorheben, damit wir uns leichter an den Gedanken gewöhnen, dass auch bei Säugern dergleichen wohl vorkommen könnte. Wir können überhaupt, wenn nicht die ganzen Drüsen, so doch die Hauptzellen mit den Drüsen resp. sezernirenden Zellen der Wirbelthiere, speciell der Säuger, sehr wohl vergleichen. Die dunkle, leicht gestreifte periphere Zone bei *Phronima* (Bildungsstelle des Sekrets) entspricht dem basalen gestreiften und auch meist dunkler gefärbten

Zellabschnitt in so vielen Drüsen der Säuger, der ja auch an der dem Drüsenlumen zunächst liegenden Seite den Kern enthält oder doch wenigstens mit ihm in Berührung steht. (Man vergleiche die in Fig. 64 abgebildeten Hauptzellen des Magens.) Die centrale helle Zone bei Phronima (Sammelstelle des Sekrets) entspricht dem der freien Oberfläche der Epithelien zunächst liegenden Zelltheil bei den Säugern, wo sich ja auch die Sekrete anzusammeln pflegen (vgl. Fig. 6 und 7, Thränendrüse, doch fehlen hier binnenzellige Sekretgänge). So reich verzweigte Sekretgänge im Zellleib finden wir allerdings nur in den Belegzellen des Magens. Die übrigen Einrichtungen, Ampullarzelle und Ausführungsgangzelle, sind uns jedoch bei Wirbelthieren unbekannt.

Aus der Beschreibung der dreizelligen Phronima-Drüsen geht hervor, dass wir in den Hauptzellen geradezu das Schema einer Drüsenzelle besitzen, indem wir, vorläufig noch mit Ausnahme des Centralkörpers, alles in ihr finden, was man überhaupt von einer Drüsenzelle erwarten darf. Dies ist auch der Grund, weshalb ich diesen Abschnitt an die Spitze der Arbeit gestellt habe.

2. Die Thränendrüse des Menschen.

Mit Fig. 2—13.

Diese Drüse besitzt sehr lange und vielfach verzweigte Tubuli mit einem verhältnissmässig sehr weiten Lumen, das jedoch vielen Schwankungen unterworfen ist. Die kleineren Ausführungsgänge, um mit diesen zu beginnen, besitzen ein verhältnissmässig niedriges und deutlich zweischichtiges Epithel. Die Epithelzellen der das Lumen begrenzenden Schicht könnte man als niedrig kubisch bezeichnen. Ihre freie Oberfläche färbt sich mit der Heidenhain'schen Methode sehr dunkel, weleher Umstand mich wohl verhindert hat, die Centralkörper zu sehen.

Die tiefere Epithelschicht ist am niedrigsten und wenig höher als der Kern dick ist. In dem Querschnitt, von dem Fig. 2 ein Stück darstellt, zählte ich neunzehn Kerne in der oberflächlichen, aber nur zwölf in der basalen Schicht. Es müssen also in der letzteren die Kerne weiter auseinanderliegen. Nun sind im Allgemeinen die Zellen der basalen Schicht ebenso breit wie diejenigen der oberflächlichen Schicht. Man kann daraus nur schliessen, dass die ersteren Zellen in der Richtung der Tubu-

lusaxe länger sind als die der oberflächlichen Schicht. Ich muss jedoch hervorheben, dass die basalen Zellen sich hier und da nicht vollständig berühren, so dass dementsprechend einzelne Zellen der oberflächlichen Lage zwischen den betreffenden Basalzellen hindurch bis zur Basalmembran reichen. Fig. 2 zeigt dies an zwei Stellen. Wir hätten es also hier mit einem „partiell geschichteten Epithel“ zu thun. Ich möchte diesen Ausdruck einführen, da diese Epithelform an vielen Stellen vorkommt.

Die Ränder der dem Lumen zugekehrten Zelloberflächen sind durch *deutliche Kittleisten* mit einander verbunden. Die Kittmassen scheinen sich zwischen die aneinander stossenden Zellflächen fortzusetzen, indem die Zellen überall durch dunkle Linien von einander getrennt sind, welche mit dem Kittleistennetz zusammenhängen. Jedoch ist auch die Möglichkeit vorhanden, dass die unmittelbar sich berührenden Exoplasmaschichten benachbarter Zellen sich dunkel färben und so als eine einzige Masse erscheinen, die sich optisch von dem oberflächlichen Kittleistennetz nicht trennen lässt.

Gegen die secernirenden Drüsenschläuche zu werden die basalen Zellen immer niedriger und strecken sich mehr und mehr in die Länge, während sie seitlich vollständig die Fühlung miteinander verlieren. Kurz vor dem Uebergang in den eigentlichen Drüsentubulus sind die basalen Zellen zu langgestreckten dünnen Gebilden mit länglichen Kernen geworden (Fig. 3), die in der Längsrichtung unter einem gewissen Abstände von einander verlaufen. Das Protoplasma ist deutlich fein längs gestreift. Bei vorsichtiger Entfärbung bleiben die Streifen (Fibrillen) fast schwarz gefärbt, so dass sie bei Tangentialschnitten sehr scharf und deutlich hervortreten. Ich möchte die Zellen mit plattgedrückten glatten Muskelfasern vergleichen. Wir hätten dann ähnliche Einrichtungen wie bei den Knäueldrüsen. Im weiteren Verlauf der Tubuli ändert sich die Form, indem man statt der einfachen langgestreckten Basalzellen verzweigte Formen findet (Fig. 4a und b). Diese Form ist dadurch ausgezeichnet, dass man die schwarzblauen Fibrillen eines oder mehrerer Ausläufer als gesonderte Bündel durch den Zelleib hindurch und am Kern vorbei in einen oder mehrere gegenüber liegende Ausläufer verfolgen kann. Man erhält häufig Ueberkreuzung der Ausläufer

soleher sternförmigen Zellen. Ob an solchen Stellen die Zellen organisch mit einander verbunden sind oder nur frei aneinander vorbeiziehen, vermochte ich nicht zu entscheiden. Schliesslich, gegen das Ende der Tubuli zu, nehmen die basalen Zellen mehr circulären Verlauf, behalten aber eine geringe Verästelung bei. Die Gründe, weshalb der beschriebene Wechsel der Form und der Anordnung in den verschiedenen Drüsenabschnitten eintritt, konnte ich nicht eruiren.

Das oberflächliche Epithel, welches bei den eigenartigen Zuständen der basalen Zellen nur noch allein den Namen Epithel verdient, ist kurz vor dem Uebergang in die eigentlichen Drüsentubuli etwa ebenso hoch als breit. Noch immer färbt sich die freie Oberfläche stark blau. Das Protoplasma scheint durchweg gleichmässig gebaut zu sein und zeigt nichts Besonderes. Der Kern liegt annähernd in der Mitte, etwas gegen die Basis verschoben. Ueberall da, wo die Oberfläche stark blau gefärbt ist (diese Eigenthümlichkeit findet sich auch in den Ausführungsgängen der Schweissdrüsen; ob sie auf der Färbung einer Cuticula oder einer oberflächlichen Protoplasmaschicht oder eines Sekretniederschlages beruht, kann ich nicht sagen), war es mir auch hier nicht möglich, etwas von Centrakörpern zu sehen. Augenscheinlich ist auch hier nur die dunkle Färbung schuld und nicht etwa der gänzliche Mangel oder die Lage im Kern. Allerdings glaube ich an einer Stelle, wo zufällig der oberflächlichste Abschnitt der Zellen in dünner Schicht vorlag, in zwei nebeneinander liegenden Zellen in einem hellen, nur wenig dunkler umrahmten Hofe je einen stäbchenförmigen (hantelförmigen?) Centrakörper gesehen zu haben.

Das Kittleistennetz ist auch hier scharf ausgeprägt.

Die Ausführungsgänge gehen, soweit meine im Wesentlichen nur auf das Studium der Centrakörper, Kittleisten und Sekretkapillaren gerichteten Untersuchungen zu beurteilen gestatten, ohne scharfe Grenze in die secernirenden Tubuli über. Die Epithelzellen derselben zeigen grosse Varianten in der Grösse und dem Bau, wie die Figuren 6—12 darthun. Zunächst fallen schon bei schwächerer Vergrösserung Tubuliabschnitte mit sehr hohem Epithel auf, wie es in keiner anderen Drüse zu finden ist (s. Fig. 6 und Fig. 7 rechts). Man kann in dem Leibe jeder Zelle drei Zonen unterscheiden. Die der Basis zunächst liegende ist deutlich in der Richtung der Zellaxe gestreift, was bekanntlich

vielen secernirenden Zellen und besonders den Epithelien der Speichelröhren mehr oder weniger eigenthümlich ist. Betrachtet man Tangentialschnitte von einem Tubulus, so sieht man ebenfalls eine Streifung, welche jedoch unregelmässig angeordnet ist. Immerhin kann man aber einzelne Nachbarstreifen unter sich gleichgerichtet sehen (s. Fig. 5, welche die Basalansicht im übrigen anders gearteter Epithelzellen darstellt, aber auch die eben-erwähnten Verhältnisse gut illustriert). Es geht hieraus mit Sicherheit hervor, dass die Streifung einer lamellären Struktur entspricht. Die Lamellen selbst erscheinen wieder fein gekörnt.

In der folgenden mittleren Zone des Zelleibes sehe ich eine feine, gleichmässige, gerüstartige Struktur ohne irgendwelche besondere Eigenthümlichkeiten. Doch ist sie weniger dunkel gefärbt als die basale Zone.

Hierauf folgt die dritte, dem Lumen zunächst liegende Zone, die unser besonderes Interesse in Anspruch nimmt. Sie ist zunächst viel heller als die beiden anderen Zonen und gegen die mittlere durch einen Kreisbogen (richtiger Kugelschalenabschnitt) deutlich, aber nicht scharf abgegrenzt. Die Höhe dieser Zone ist sehr variabel, doch bei allen Zellen desselben Tubulusquerschnittes ziemlich dieselbe. Die Figuren 6 und 7 enthalten Zellen, bei denen die Zone die grösste Entwicklung zeigt. Sie kann in schmäleren Zellen doppelt so hoch als breit sein.

Man bemerkt nun ausnahmslos in jeder Zelle, und zwar bei denjenigen mit maximaler Entwicklung der dritten Zone etwas unterhalb der Mitte der Zone, etwa im Centrum des Kreises, dem der die Grenze zwischen dieser und der mittleren Zone bildende Kreisbogen angehört, zwei stäbchenförmige (vielfach angedeutet hantelförmige), schwarzblau gefärbte Körperchen. Dieselben können jede beliebige Lagebeziehung zu einander haben; doch herrscht die Lage beider Stäbchen in der Zellaxe vor. Die Axen beider Stäbchen bilden stets einen, wenn auch variablen Winkel mit einander. Nie sah ich die beiden Axen eine einzige gerade Linie bilden. Das Entfernungsmaximum zwischen beiden Stäbchen beträgt ungefähr doppelte Stäbchenlänge. Die letztere ist etwa das Drei- bis Vierfache der Stäbchenbreite. Häufig erscheinen die Stäbchen als kleine Punkte.

Dann verläuft die Axe derselben parallel mit der Sehaxe. Dass es sich in diesem Fall wirklich um ein Stäbchen und nicht um ein rundliches Korn handelt, erkennt man daran, dass das Körperehen beim Verstellen der Mikrometerschraube länger scharf bleibt, als es der Fall wäre, wenn es Kugelform besässe. Zuweilen schien nur ein Stäbchen vorhanden zu sein, dann verdeckte aber das eine das andere. Wegen der verhältnissmässig grossen Entfernung der Stäbchen von einander sieht man nämlich beim Arbeiten mit der Mikrometerschraube das eine verschwinden und das andere auftauchen. Mir ist nie ein Fall begegnet, in dem mit Sicherheit nur ein einziges Stäbchen oder statt der Stäbchen rundliche Körner vorhanden gewesen wären. Es unterliegt keinem Zweifel, dass wir in den beiden Stäbchen die doppelten Centrankörper der betreffenden Epithelzellen vor uns haben, welche jedoch in Form und Lage unter sich und im Zelleib von dem bisher im Allgemeinen Gewohnten nicht unwesentlich abweichen. Wir werden auf diesen Punkt noch zurückzukommen haben. Eine scharf hervortretende Centrodese habe ich nicht beobachtet, doch habe ich in einigen Fällen, wenn beide Stäbchen in der Zellaxe lagen, eine dieselben verbindende und sogar hier und da über sie hinausgehende streifenförmige und verwaschene Trübung des Protoplasmas gesehen, über deren Natur ich keinen Aufschluss erhalten konnte (Archiplasmaanhäufung?).

In vielen Zellen konnte ich um das Stäbchenpaar herum in dem hellen Grunde des Zellabschnittes eine nur wenig dunklere, etwas verwaschene und verbreiterte Kreislinie (eigentlich Kugelschale) erkennen, deren Durchmesser meistens etwas grösser war als der halbe quere Durchmesser der Zelle. Die Substanz dieser Linie oder Zone ist nicht homogen, sondern undeutlich radiär gestrichelt oder auch nur punktiert und scheint ein etwas deutlicher hervortretender Abschnitt der Filarmasse zu sein. Zuweilen ist die Linie resp. Begrenzung der Zone etwas zackig. Der ganze Befund erinnert mich an gewisse Abbildungen, die M. Heidenhain in seiner Arbeit über Kern und Protoplasma von Leukocyten giebt. Irgend welche radiäre Strahlung jedoch konnte ich ausser der undeutlichen radiären Strichelung der eben beschriebenen Zone nicht auffinden.

Der gewöhnlich annähernd kugelrunde Kern liegt an der Grenze zwischen dem basalen und mittleren Zellabschnitt.

Das Kittleistennetz ist sehr deutlich, doch zeigt es hier eine Eigenthümlichkeit, welche ich bei keiner anderen Drüse wahrgenommen habe: die Kittmasse stellt nämlich keine Fäden von rundlichem oder elliptischem Querschnitt dar, sondern Bänder, indem sie sich zwischen den Zellen weiter herab erstreckt, um sich, immer dünner werdend, allmählich zu verlieren, so dass man nicht mit Bestimmtheit angeben kann, wo sie aufhört.

Eigenthümlich sind dunkle, auf der freien Oberfläche über mehrere Zellen hinwegziehende und sich häufig durchkreuzende Linien, welche jedoch nicht mit den Kittleisten zu verwechseln sind. Ihre Bedeutung ist mir völlig unbekannt (s. Fig. 6).

Ich sagte weiter oben, dass die Breite der hellen, dem Drüsenlumen zugekehrten Zellzone sehr variire. Es ist nun bei dem Vergleich der verschiedenen Tubuli leicht zu erkennen, dass es sich dabei um verschiedene Funktionszustände handelt. Die eben geschilderten Zellen befinden sich augenscheinlich im Zustande der maximalen Sekretfüllung, sind also „geladen“. Der Vergleich der verschiedenen Funktionszustände lässt uns die Sekretion und speciell die Ausstossung des Sekrets in folgender Weise vor sich gehend erscheinen. Der helle Zellabschnitt ist die Sammelstelle des Sekrets, aber er ist nicht ausschliesslich als eine einheitliche Sekretmasse aufzufassen, wie man an der Lage des Stäbchenpaares und der dasselbe umgebenden gestrichelten Kreislinie (eigentlich Kugelschale) in ihm sowie an einem ihn durchsetzenden feinen und lockeren Protoplasmagerüst erkennen kann. Soll nun das Sekret ausgestossen werden, so wölbt sich die freie Zelloberfläche hügelartig über das Niveau des Kittleistennetzes vor. Der Hügel wird immer höher und nimmt so allmählich Würstform an, um schliesslich in einzelne grössere und kleinere mehr oder weniger rundliche Ballen zu zerfallen. Die Würste und Ballen sind ganz hell und besitzen einen zarten körnigen Contour. Im Inneren bemerkt man einzelne unregelmässige körnige Brocken (Fig. 8). Zweifellos sind die Hügel, Würste und Ballen

die austretenden Sekretmassen, welche nur sehr wenig gerinnbare Substanz enthalten.

Während des Heraustretens des Sekretes nähert sich das Niveau des Kittleistenetzes, welches die Grenze zwischen dem Zelleib und der ausgetretenen Sekretmasse, also die Lage der wirklichen Zelloberfläche markirt, dem Stäbchenpaar, bis es dasselbe vollständig erreicht hat. Zugleich tritt die Grenze zwischen Zelle und ausgetretenem Sekret immer deutlicher hervor, so dass, wenn die eigentliche Zelloberfläche bis zum Stäbchenpaar gelangt ist, sie durch eine im Niveau des Kittleistenetzes liegende und das Stäbchenpaar aufnehmende, dunklere Schicht markirt wird. Ich sagte, dass die Zelloberfläche sich dem Stäbchenpaar näherte und nicht umgekehrt. Dass dem so ist, erkennt man daran, dass bis zu dem zuletzt geschilderten Moment die Lage des Stäbchenpaares zu allen basal von ihm gelegenen Zellabschnitten, besonders auch zum Kern, keine merkliche Aenderung erfahren hat, dass überhaupt die Gesamttopographie dieser Zellabschnitte anscheinend dieselbe geblieben ist.

Von jetzt an wird der Vorgang etwas anders: die dunklere Oberflächenschicht rückt sammt dem in ihr liegenden Stäbchenpaar weiter basalwärts, so dass der zwischen dem Stäbchenpaar und der mittleren Zellzone gelegene Theil der Sekretsammelstelle immer kleiner wird und schliesslich ganz verschwindet, während dagegen die dunklere Oberflächenschicht an Dicke zunimmt. Schliesslich erhält man Bilder, wie in Figur 9: Die dunklere Oberflächenschicht nimmt $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{3}$ der Zellhöhe ein und reicht, allmählich heller werdend, fast bis zum Kern, der nunmehr in der Mitte der Zelle liegt, seine Lagebeziehung zur Zellbasis aber anscheinend nicht geändert hat. Die Zellhöhe ist nur wenig grösser als die halbe Höhe der „geladenen“ Zelle. Die beiden Centralstäbchen liegen unmittelbar an der freien Zelloberfläche und zwar fast ausschliesslich in der Nähe des Randes derselben, also ganz und gar excentrisch. Häufig liegen sie sogar an entgegengesetzten Punkten. Es hat also das Entfernungsmaximum sich bedeutend vergrössert.

Fragen wir uns nun, welche Kräfte bei der Austreibung des Sekretes aus der Zelle thätig gewesen sind, so dürften wir wohl aus den geschilderten Vorgängen einigen Aufschluss erhalten:

sie sind zu suchen in der Contraction der in der Sekretsammelstelle, also in dem dem Lumen zunächstliegenden Zellabschnitte sowie auch in dem mittleren Zelltheil, enthaltenen Filarmasse. Und zwar beginnt die Contraction dicht an der freien Zelloberfläche und schreitet allmählich gegen das Stäbchenpaar und immer weiter gegen den Kern zu fort, wodurch die Sekretmassen an dem Punctum minoris resistentiae, d. h. an der freien Zelloberfläche (ob durch vorhandene oder erst bei dem Heraustreten sich öffnende Poren der Zelloberfläche, liess sich nicht ermitteln) immer mehr hervorquellen, und die an der dunkleren Färbung des betreffenden Zellabschnittes erkennbare Verdichtung des Protoplasmas (d. h. Filarsubstanz) entsteht. Vielleicht entsprechen die dunklen, sich kreuzenden Linien auf der freien Zelloberfläche verdichteten Protoplasmanmassen, welche dazu bestimmt sind, der Zelloberfläche, die ja bei dem Herauspressen des Sekretes einem gewissen Druck ausgesetzt sein muss, besonders Festigkeit zugeben.

Es geht aus dem Gesagten ausserdem hervor, dass das Stäbchenpaar bei der Sekretion eine gewisse Rolle spielen muss; warum sollte es sonst mitten in der Sekretsammelstelle liegen? warum sollte ferner sonst die Filarmasse eine Andeutung von concentrischer Anordnung um das Paar herum besitzen? Welcher Art könnte nun diese Rolle sein? Das Stäbchenpaar ist höchst wahrscheinlich wie die Centalkörper der Leucocyten das Centrum motorischer Vorgänge und zwar der oben geschilderten, d. h. die Stäbchen sind entweder Insertionspunkte „organischer Radian“ und spielen nur eine passive Rolle, oder es gehen von ihnen gewisse Kräfte aus, welche die Contraction der Filarmasse hervorrufen. Wir sind also auch hier zu denselben ungelösten Fragen gelangt, wie sie bei der Bewegung der Leucocyten, der Chromosome bei der Kerntheilung und der Pigmentkörnechen in den Chromatophoren aufgetreten sind. In unserem speciellen Falle würden noch folgende Specialfragen zu beantworten sein: Sind wirklich durchgehende „organische Radian“ vorhanden? Sind sie, diesen Fall vorausgesetzt, wirklich an den Stäbchen selbst befestigt, oder liegen die letzteren etwa in einem centralen Filz oder dergleichen, an dessen Peripherie die Radian erst beginnen? Sind die Radian thatsächlich an den Stäbchen befestigt, und haben wir bei der

verhältnissmässig grossen Entfernung derselben von einander somit zwei Radiengruppen, wie verhalten sich diese dann zu einander (Antagonismus oder nicht?) und wie sind sie in der Zelle angeordnet? (Greifen die Radien des einen Systems zwischen diejenigen des anderen oder sind beide vollständig von einander getrennt?) Geschieht die Expulsion des Sekretes durch gleichmässige Contraction der Radien (oder Fila des Protoplasmagerüsts überhaupt) in toto oder durch gesonderte Action einzelner Bezirke? Bei diesen Fragen ist vorausgesetzt, dass die Beziehungen beider Stäbchen zum Protoplasmagerüst eine gewisse Gleichmässigkeit aufweisen. Es wäre nun nicht absolut unmöglich, dass beide verschiedene Verhältnisse darböten, dass etwa nur das Eine als Ansatzpunkt der Radien diene, das Andere aber eine andere Funktion hätte etc. Doch erscheint mir dies nicht wahrscheinlich. Mit Bezug auf die Stäbchen selbst könnte man noch die Frage aufwerfen, ob überhaupt die Stäbchenform die natürliche sei, oder ob nicht ein Kunstprodukt vorliegen könnte, ferner ob in der Richtung der Axen derselben irgend eine Gesetzmässigkeit zu finden sei oder nicht.

Es würde zu weit führen, wenn ich alle aufgestellten Fragen ventiliren wollte. Ich wäre doch nicht im Stande, einigermaassen befriedigende Antworten zu geben. Nur auf zwei Punkte möchte ich etwas eingehen, nämlich auf die Frage, ob sich das ganze Protoplasmagerüst der Sekretsammelstelle gleichmässig contrahiren oder nicht, und ob die Stäbchenform der Centrosome die natürliche sei. Was zunächst die letzte Frage anbelangt, so könnte man mit Rücksicht darauf, dass das Material erst vier Stunden nach dem Tode der Leiche entnommen worden ist, wohl daran denken, dass eine postmortale Veränderung vorliege, zumal auch eine andere im Bindegewebe zwischen den Tubuli und besonders zwischen Fettzellen gelegene Zellform (Plasmazellen?) die gleiche Eigenthümlichkeit zeigt (s. Fig. 13; in der untersten Zelle sind die beiden Stäbchen so gelagert, dass scheinbar ein einziges doppelt so langes vorhanden ist). Demgegenüber muss ich jedoch hervorheben, dass in allen fixen Bindegewebszellen und Fettzellen, bei denen ich die Centralkörper beobachtete, ein typisches „Diplosoma“, d. h. zwei rundliche durch Centrodosome mit einander verbundene Centralkörper, die stets die gleiche, minimale Entfernung von einander zeigten, vorhanden war. Ich kann nicht

einsehen, warum bei einer Zellart die Centrosome sich ausnahmslos und zwar in durchaus gleicher Weise verändern, bei einer anderen aber ebenso ausnahmslos die ursprüngliche Form bewahren sollten. Es muss also die ausgesprochene Stäbchenform resp. Hantelform der Centrosome als eine für die beschriebenen Epithelzellen der Thränen-drüse des Menschen typische angesehen werden. Das Gleiche gilt für die Paarigkeit der Stäbchen in jeder der genannten Zellen.

Was die andere Frage anbelangt, so habe ich bereits weiter oben erörtert, dass die Contraction zuerst an der freien Zelloberfläche sichtbar wird. Hieraus dürfen wir jedoch noch nicht den Schluss ziehen, dass das Contractionsbestreben nur unter der freien Oberfläche vorhanden oder doch grösser sei als anderswo. Nehmen wir an, das Bestreben sich zu contrahiren sei überall in der Sekretsammelstelle gleich, so wird bei beginnender Contraction allseits das Sekret unter gleichem Druck stehen. Es sucht nun nach allen Seiten gleich stark auszuweichen. Dies gelingt jedoch nur an der freien Oberfläche. Hier wird sofort ein kleines Quantum austreten, wodurch der betreffende Abschnitt des Protoplasmagerüsts die Contraction wirklich ausführen kann, zumal die zunächst darunter liegenden Sekretmassen wegen der Reibung nicht so schnell durch die feinen Maschen des Gerüsts nachfolgen können. Es würde also bei überall gleichem Contractionsimpuls das gleiche Bild entstehen, als wie wenn derselbe unter der freien Oberfläche beginnen und allmählich basalwärts fortschreiten würde. Nun könnte man einwerfen: wenn wirklich auf Grund dieses oder jenes Modus eine Contraction und somit eine Verdichtung der Filarmasse an der freien Oberfläche eintritt, wird dadurch nicht das weitere Heraustreten des Sekretes durch erhebliche Verengung oder gar theilweisen Verschluss der Passagen verhindert? Nein: die Sekretsammelstelle kann sich nicht im Querschnitte contrahiren, sondern nur in axialer Richtung, da sie sich sonst von dem gleichen Abschnitte der Nachbarzelle trennen würde, was ausgeschlossen ist; es werden also auch die im Querschnitt gelegenen Gerüstspalten und Maschen, welche ja von den Sekretmassen hauptsächlich passirt werden müssen, nicht verengert. Im Gegentheil! Bei den sekretvollen Zellen, welche lang ausgezogen sind, ist wegen der

abgestumpften Pyramidenform die freie Oberfläche besonders schmal und überhaupt kleiner als jeder basal davon gelegene Querschnitt. Contrahirt sich nun das Gerüstwerk oberflächlich, und rückt die Oberfläche immer mehr basalwärts, so muss ihr im Tubulusquerschnitt liegender Durchmesser allmählich immer grösser werden (da sie mit der Oberfläche der Nachbarzelle verkittet ist), während der der Tubulusaxe parallel verlaufende Durchmesser sich gleich bleibt. Es werden somit in dem contrahirten Bezirke die im Zellquerschnitt liegenden Maschen nicht nur nicht enger, sondern sogar weiter, wodurch auch das Austreten des Sekretes nicht nur nicht erschwert, sondern sogar etwas erleichtert wird.

Ob diese Dehnung der freien Zelloberfläche an der excentrischen Lage der ihr in sekretleeren Zellen dicht anliegenden Centralstäbchen schuld ist, oder ob diese auf ein doch noch nachträglich eintretendes einseitiges Contractionsbestreben oder auf andere Gründe zurückzuführen ist, vermag ich nicht zu entscheiden.

Ausser der beschriebenen Epithelform finde ich nun noch eine andere, welche von jener wesentlich verschieden ist und sich in die Reihe der Sekretionsstadien jener Zellen nicht einfügen lässt (Fig. 7 links, 10, 11, 12). Die genannten Zellen finden sich im Endabschnitte der Drüsenschläuche und zwar anscheinend auf eine grössere Strecke hin. Die Zellen sind durchweg kleiner, als die erst beschriebenen. Das Protoplasmagerüst ist in allen Funktionsstadien ein viel gröberes, d. h. besitzt grössere Maschen. In einem niederen, basalen Abschnitte findet sich die Lamellenbildung, wie bei der ersten Epithelform. Da aber diese Schicht des Zelleibes ungleich viel kleiner ist als bei jenen, so liegt der Kern der Basis so nahe, dass er sie in vielen Fällen berührt. Bei sekretvollen Zellen, bei denen die basale Schicht auf ein Minimum reducirt oder gar nicht mehr zu erkennen ist, sind die Kerne gegen die Basis gedrängt und häufig mehrfach eingedrückt. Eine mittlere Zellzone, sowie eine besondere Sekretsammelstelle lassen sich hier nicht unterscheiden, vielmehr ist der ganze Zelleib Sekretsammelstelle. Dies erkennt man besonders deutlich an der Peripherie des fixirten Stückes, wo das Sublimat intensiver eingewirkt hat, und sich die Sekretmassen in verhältnissmässig grossen, schwarzgefärbten Tropfen im ganzen

Zelleib vorfinden (s. Fig. 7 links). Bei keiner Drüsenart bildet das Sekret so grosse Tropfen im Zelleib als hier. Da die Drüsendabschnitte gewöhnlich in der Peripherie der Drüse liegen (die bisher angefertigten Schnitte entstammen derselben), und da sich gerade hier die Sekretmassen so dunkel färben, erklärt es sich, dass ich nur in wenigen, näher der Mitte der Schnitte gelegenen Tubuli, an denen die Oberflächenwirkung des Sublimats sich nicht mehr so sehr bemerkbar machte, die Centalkörper gefunden habe. Es waren dies Zellen, welche theils eben sekretvoll waren, theils schon das Sekret auszustossen begonnen hatten (s. Fig. 10, 11, 12). Auch hier finde ich ausnahmslos ein Stäbchenpaar, das aber überall ganz in der Nähe der Oberfläche liegt. Nie sah ich es etwa in der Mitte des Zelleibes oder in der Nähe des Kernes. Fig. 11 zeigt die betr. Zellen von der Fläche. Man erkennt hier die ausgesprochen excentrische Lage und die schwankende Entfernung der beiden Stäbchen von einander. Das Stäbchenpaar sieht man häufig, besonders wenn die Stäbchen dicht bei einander liegen, mit einem schmalen hellen Hofe umgeben, der wieder von einer dunkleren Zone eingefasst wird. Die Expulsion des Sekretes findet in ähnlicher Weise statt, wie es bei den kleinen serösen Zungendrüsen beschrieben wird (s. Fig. 22), weshalb ich jetzt nicht weiter darauf eingehen will, zumal ich noch weiter über diesen Gegenstand zu arbeiten gedenke. Ueber das Kittleistennetz ist dasselbe zu sagen, wie bei der anderen Zellart.

Betrachtet man die Figur 11, so sieht man Stellen, wo die Kittleisten einander nicht treffen und wie abgeschnitten erscheinen. Hätte man das Präparat vor sich, so würde man beim Arbeiten mit der Mikrometerschraube erkennen, dass hier die Kittlinien thatsächlich weiterlaufen und zwar in die Tiefe gegen die Basalmembran zu, um dann, ohne sie zu erreichen, in einander überzugehen. Mit anderen Worten, wir haben hier ganz einfach gestaltete, zwischenzellige Sekretgänge vor uns, welche sich vom Hauptlumen abzweigen, ziemlich gerade radiär verlaufen, um etwa in Kernhöhe zu endigen. Gegen das Ende hin verjüngen sie sich allmählich, um schliesslich spitz zu endigen. Hier und da bemerkt man einmal eine einfache Gabelung. Ihr Vorkommen ist, soweit meine bisherigen Untersuchungen ein Urtheil gestatten,

recht variabel. Sehr häufig sind sie in grösseren Endbezirken der Drüsenschläuche und zwar zwischen den zuletzt beschriebenen Epithelzellen anzutreffen. Fig. 12 stellt einen solchen Drüsen-schlauch im Querschnitt dar; sämtliche vorhandenen Sekretgänge sind eingezeichnet, aber dunkel ausgemalt, und zwar die dem Beschauer zunächst gelegenen schwarz; die anderen um so heller, je weiter sie entfernt sind, so dass eine Art Luftperspective erzielt wird. Auf diese Weise ist das Präparat künstlich in ein Golgipräparat verwandelt, das aber im Gegensatz zu den capriciösen wirklichen Golgipräparaten sicher sämtliche Sekretgänge zeigt. An anderen Stellen können die Sekretgänge wieder spärlicher sein (Fig. 11), ja, sie können streckenweise sogar ganz fehlen. Zwischen den zuerst beschriebenen, hohen Epithelzellen konnte ich bis jetzt nur Andeutungen von zwischenzelligen Sekretgängen finden, d. h. kurze oberflächliche Buchten. Es ist jedoch die Frage, ob man hier überhaupt von Sekretgängen sprechen darf. Ich habe Zelle für Zelle sorgfältig darauf hin untersucht, ob binnenzellige Sekretgänge oder Sekretvacuolen vorhanden wären. Es war mir jedoch unmöglich, auch nur Andeutungen davon aufzufinden, so dass ich gezwungen bin, binnenzellige Sekretgänge (Sekretecapillaren) oder Sekretvacuolen für die Thränendrüse bestimmt in Abrede zu stellen.

Fassen wir noch einmal die Ergebnisse dieser Untersuchungen über die Thränendrüse zusammen, so ergibt sich:

Die langgestreckten Tubuli enthalten zwei Arten von Zellen epithelialer Natur oder Herkunft: 1. secernirende Epithelzellen, welche wieder zwei Formen erkennen lassen: a. solche, die in geladenem Zustande hoch, in sekretleerem Zustande bedeutend niedriger sind, feinmaschige Protoplasmastructur und eine besondere Sekretsammelstelle aufweisen, und deren Kern stets eine grössere Entfernung von der Basis besitzt; und b) solche, welche stets niedriger sind als die vorigen, weitmaschiges Protoplasma-gerüst, dagegen keine besondere Sekretsammelstelle aufweisen, deren Sekret bei vollständiger Füllung als grosse Tröpfchen die ganze Zelle bis auf eine dünne, basale Schicht erfüllt, deren Kern stets nahe der Basis liegt.

Beide Zellarten besitzen ein deutliches Kittleistennetz. Die

Kittsubstanz setzt sich in aussergewöhnlicher Weise noch etwas weiter basalwärts fort, um allmählich aufzuhören.

Beide Zellarten enthalten ausnahmslos als Centralkörper ein Stäbchenpaar, das stets weit vom Kern entfernt ist, bei der ersten Zellart, wenn sie sekretvoll ist, mitten in der Sekretsammelstelle liegt, bei sekretleeren Zellen aber stets unmittelbar an der freien Oberfläche, bei der zweiten Zellart aber, wie es scheint, immer dicht unter der Oberfläche oder doch in ihrer Nähe zu finden ist. Das das Centralstäbchenpaar umgebende Protoplasma zeigt Andeutungen von concentrischer Anordnung. Das Stäbchenpaar spielt bei der Sekretion augenscheinlich eine bestimmte Rolle, die jedoch noch zu ergründen ist.

Die Expulsion des Sekretes aus der Zelle wird durch Contraction des Protoplasmagerüstes bewerkstelligt.

2. Zwischen den secernirenden Epithelien und der Basalmembran liegen platte Zellen, welche, am blinden Tubulusende beginnend, erst circulär, dann als Sternzellen nach verschiedenen Richtungen und schliesslich glatten Muskelfasern ähnlich längs verlaufen. In den Ausführungsgängen bilden sie durch Kürzerwerden und Zusammenrücken die basale Lage des anfangs partiell geschichteten, dann durchweg zweischichtigen Epithels. Ich halte die Zellen für echte Epithelzellen, deren Bestimmung es ist (wenigstens in den eigentlichen Drüsentubuli), durch ihre Contraction das in dem Lumen des betr. Drüsenschlauches befindliche Sekret herauszutreiben, also als Detrusoren zu wirken.

3. Die Parotis des Menschen.

Mit Fig. 14—19.

Dieselbe ist, wie die übrigen Speicheldrüsen, in letzter Zeit so eingehend untersucht worden, dass ich mich kurz fassen kann. Das mir vorliegende Material stammt von einem 21 jährigen Hingerichteten. Derselbe hatte am Abend vor der Hinrichtung wenig gegessen und am Morgen vor derselben nur etwas Kaffee zu sich genommen, so dass man annehmen durfte, dass die Speicheldrüsen noch wenig Sekret entleert haben konnten. Dies wurde auch durch den Befund bestätigt. Die Zellen waren verhältnissmässig sehr gross und hell. Der ganze Zelleib zeigte überall gleichmässig ein ziemlich grobmaschiges Protoplasmagerüst, in dem sich besonders an den Knotenpunkten feine, schwarzblau gefärbte

Körnchen zeigten, die jedoch mit dem Sekret nichts zu thun zu haben scheinen. Das letztere blieb, in den Gerüstmaschen liegend, ungefärbt (die von mir untersuchten Schnitte stammen aus dem Innern eines mit Sublimat gefärbten Stückes, zeigten also nicht die Schwarzfärbung der Sekrettröpfchen). Die erwähnte Protoplasmastructur giebt dem Zelleib ein schaumiges Ansehen. Nur zuweilen konnte ich an der Basis der Zellen dicht am Kern eine minimale Menge von homogenerem Protoplasma erkennen. Der Kern war dicht an die Basis und oft zugleich an eine Seitenfläche der Zelle gedrängt, im Allgemeinen rundlich, sehr häufig jedoch abgeplattet oder gar mit, wie es scheint, vom Sekretdruck herrührenden Einbuchtungen versehen. Die Kerne waren gewöhnlich schwarzblau gefärbt, ohne Details erkennen zu lassen.

Centralkörper konnte ich in keiner einzigen Zelle der Drüsentubuli unterscheiden, aber nur aus dem Grunde, weil das unruhige Bild, welches die Protoplasmastructur darbietet, und die feinen dunklen Körnchen im Protoplasmagerüst mir das Erkennen unmöglich machten. Ich konnte keinen Grund finden, der zur Annahme zwänge, dass die Centralkörper ganz fehlten, oder doch nicht im Protoplasma lägen.

Was nun die Sekreteapillaren anbelangt, so habe ich schon pag. 559 an der Hand einiger schematischer Zeichnungen dargethan, dass mit absoluter Sicherheit nur an Querschnitten, aber auch an Längsansichten, wenn die Kittleisten gut gefärbt sind, erkannt werden kann, ob ein Sekretgang binnenzellig oder zwischenzellig verläuft. Da die Sekretgänge in den Drüsentubuli der Parotis recht zahlreich sind, so macht das Auffinden von Querschnitten derselben nicht die geringsten Schwierigkeiten. Ja, man findet ganz gewöhnlich Tubuli, in denen fast nur Querschnitte vorkommen. Die Querschnitte sind alle gleich gross (s. Fig. 14 und 15), jedoch nicht ganz kreisrund. Man bemerkt welche, die mehr elliptisch und solche, welche mehr abgestumpft dreieckig erscheinen. Beobachtet man den Contour sorgfältig, so sieht man deutlich, dass bei den elliptischen Querschnitten an den beiden Punkten, wo der grösste Durchmesser denselben schneidet, je ein scharfes blaueschwarzes Pünktchen sich findet. Das gleiche beobachtet man an den Ecken der mehr dreieckigen Querschnitte. Von diesen Pünktchen sieht man die Zellgrenzen

deutlich ausgehen (genaue Querschnitte vorausgesetzt). Es unterliegt keinem Zweifel, dass wir in den genannten blauschwarzen Pünktchen Querschnitte von Kittleisten vor uns haben, dass also die beschriebenen Querschnitte mit absoluter Sicherheit **zwischenzelligen** und nicht binnenzelligen Sekretgängen angehören. Niemals ist mir unter tausenden von Querschnitten, welche ich untersucht habe, ein einziger begegnet, bei dem ich auch nur einen Moment im Zweifel gewesen wäre, ob er einem binnenzelligen oder zwischenzelligen Sekretgang angehöre. Wenn nun dem so ist, so müssen auch unbedingt alle in Schräg- und Längsansicht vorliegenden Kanälchen **zwischenzellig** und nicht binnenzellig verlaufen. Hierfür spricht unsomehr der Umstand, dass, wiederum richtige Differenzierung des Präparates vorausgesetzt, gerade in solchen Fällen, in denen die Kanälchen mit ihren Biegungen und Verzweigungen annähernd in der Präparatebene liegen, die Contouren der Kanälchen mehr oder weniger dunkelblau erscheinen (auf Färbung der Kittleisten beruhend) und sich so von dem durch Säurefuchsin mehr rosa gefärbten Protoplasmagerüst scharf abheben. Die Trennungsebene der betr. Zellen würde dann ebenfalls in der Präparatebene liegen und daher unsichtbar sein (vergl. Schema *g* pag. 557). Ferner findet man ganz gewöhnlich Fälle, welche der Fig. *i* oder *h* auf S. 557 entsprechen (in Fig. 16 der Tafeln findet man an zwei Stellen Bilder, für welche das Schema *h* gilt). Damit nicht jemand auf den Gedanken kommt, dass R. Krause und ich verschiedene Kanälchen gesehen hätten, bilde ich in Fig. 15 unten und in Fig. 18 Längsansichten ab, welche man beim Vergleich mit den Krause'schen Abbildungen als identisch mit den betr. Kanälchen derselben erkennen wird. Die beiden Kanälchen sind in allen ihren Theilen dunkelblau contourirt, was darauf hindeutet, dass sie Kittleisten enthalten, dass sie also **zwischenzellig** verlaufen. Wenn man Sekretcanälchen ganz nahe an Kernen vorbeiziehen oder endigen sieht, so beweist dies gar nichts. In Fig. 16 sieht man einen Gang in der Nähe eines Kernes (unten links) endigen. Dass man hieraus nicht auf einen binnenzelligen Verlauf schliessen

darf, zeigt die Figur 16a, wo ein quer getroffenes Kanälchen ganz in der Nähe eines Kernes, aber zwischenzellig verläuft. (Der Pfeil über Fig. 16a zeigt an, in welcher Richtung man das Präparat ansehen müsste, um annähernd dasselbe Bild zu erhalten, wie in Fig. 16 links unten.) Ja, es sind Fälle denkbar, und ich habe solche gesehen, wo das in Längsansicht vorliegende Kanälchen fast den Kern bei gleichzeitig scharfer Einstellung beider berührt (wenn nämlich dieser der Berührungsebene zweier Zellen dicht anliegt, was ganz gewöhnlich vorkommt, wie in Fig. 15 oben zweimal zu sehen ist) und wo doch das Kanälchen zwischenzellig verläuft, obschon man von einer mit dem Kanälchen zusammenhängenden Trennungsebene nichts wahrnimmt. Man sieht nämlich die sich berührenden Zellflächen nicht, oder doch höchstens nur als einen wenig trüberen, verschwommenen Streifen, wenn der mit der Objectischebene gebildete Winkel von einem rechten mehr oder weniger stark abweicht (s. in Fig. 16 rechts unten an zwei von einem Punkte ausgehenden zwischenzelligen Kanälchen und in Fig. 17 an dem schräggetroffenen Kanälchen rechts).

Ebensowenig ist beweisend für binnenzelligen Verlauf eines Kanälchens, wenn man seinen Contour an einer isolirten Zelle sieht, da, wenn zwei zusammengekittete Epithelzellen auseinander gerissen werden, die Kittleiste sich der Länge nach spaltet, so dass an jeder Zelle je eine Hälfte sitzen bleibt. Nach dem oben Gesagten muss ich also entschieden annehmen, dass R. Krause irrt, wenn er an isolirten Zellen die Contouren der Sekretgänge in den Zelleib hinein verlegt. Ich stimme also mit Erik Müller überein, der nur zwischenzelligen Verlauf annimmt.

Von Sekretvacuolen, welche derselbe an den Sekretgängen wahrnimmt, konnte ich bei der Parotis nichts entdecken, womit nicht gesagt sein soll, dass sie nicht auch vorkommen können, zumal ich sie bei der Submaxillaris desselben Individuums deutlich nachweisen konnte. Man muss vielmehr aus dem Müller'schen und meinem Befunde schliessen, dass sie nur bei einem bestimmten Stadium der Sekretion, vielleicht erst kurz vor oder während der Expulsion des Sekretes auftreten. Die von R. Krause beschriebenen Körner mit dunkler Peripherie und hellem Centrum, von denen er glaubt, dass E. Müller sie mit Sekretvacuolen verwechselt habe, konnte ich zwar bei der Parotis nicht wahr-

nehmen, fand sie jedoch in anderen Drüsenzellen. Sie sind leicht von Sekretvacuolen zu unterscheiden, da sie bei Eisenhämatoxylinpräparaten, besonders wenn diese von der Oberfläche der fixirten Stücke stammen, anders gefärbt sind als das Protoplasmagerüst und gewöhnlich erheblich kleiner sind als die Sekretvacuolen.

Zwischen den secernirenden Zellen und der Membrana propria finden sich regelmässig vereinzelt *sternförmige Zellen*, deren Ausläufer schmal und lang sind und grössere Abschnitte der Tubuli umgreifen. In Fig. 19 ist eine Zelle dieser Art sehr glücklich getroffen; sie lag jedoch nicht in einer ebenen, sondern kuppelförmig gewölbten Fläche. Die Enden der Ausläufer waren nicht zu sehen, da sie abgeschnitten waren, doch sieht man rechts unten die Ausläufer einer Zelle gleicher Art. Man erkennt den Kern in dem platten Zelleib. Deutlich sieht man aus jedem Ausläufer schwarzblau gefärbte Fibrillen oder Fibrillenbündel in den Zelleib übergehen, daselbst divergiren und grösstentheils am Kern vorbeiziehend in mehrere andere Ausläufer übergehen. Einzelne feinste Fibrillen, resp. Bündel scheinen im Zelleib zu endigen, wenigstens vermochte ich sie nicht weiter zu verfolgen, wohl hauptsächlich deshalb, weil der Kern sie verdeckte. Es ist wohl möglich, dass der Zelleib und die Ausläufer breiter sind, als ich sie gesehen und gezeichnet habe; dass nur bestimmte derbere Fibrillenbündel, vielleicht besonderer Art sich so intensiv gefärbt haben¹⁾, und dass die übrige Filarsubstanz nicht gefärbt ist oder durch die Epithelzellen und das Gefüge der Membrana propria verdeckt oder unmerkbar gemacht ist. Durch diesen eigenartigen Bau unterscheiden sich diese Zellen wesentlich von den gewöhnlichen fixen Bindegewebszellen, deren Protoplasma im gleichen Präparat nur zart grauröthlich gefärbt ist, soweit ich es überhaupt erkennen konnte, was nur unter sehr günstigen Verhältnissen der Fall war. Meist konnte ich das Vorhandensein des Zelleibs nur an dem in der Nähe des Kernes liegenden „Diplosoma“ erkennen.

Dass die dunkeln Linien nicht etwa Bindegewebs- oder elastische Fasern sein können, an deren Kreuzungspunkten ein-

1) Dergleichen ist ja bekannt; ich erinnere nur an die prachtvollen Bilder, welche man mit der Eisenhämatoxylinmethode von quergestreiften Muskelfasern erhält: contractile Substanz blauschwarz, Sarkoplasma grau resp. mit Säurefuchsin rosa.

fach gestaltete Zellen sitzen, geht daraus hervor, dass alle Bindegewebsfasern bis auf einige dickere Bündel, welche mehr oder weniger verwaschen blau gefärbt waren, im Allgemeinen röthlich aussahen, dass ferner die elastischen Lamellen kleiner Arterien im gleichen Präparate farblos erschienen. Auch um Kittleisten zwischen den Epithelzellen und den basalen Zellen kann es sich nicht wohl handeln, da ich zuweilen die schwarzen Linien sich überkreuzen sah, ohne dass sie sich berührten. Es bleibt also nichts Anderes übrig, als in den fraglichen Gebilden Zellen eigener Art zu sehen, in deren Protoplasma bestimmte Fibrillenzüge scharf hervortreten, und die man deshalb, abgesehen von der äusseren Form, höchstens mit glatten Muskelfasern vergleichen kann. Wir dürfen demnach auch wohl annehmen, dass die fraglichen Zellen denselben Werth besitzen, wie die bei der Thränen drüse beschriebenen basalen Zellen, welche ich nach Lage der Dinge als contractile Epithelzellen auffassen zu müssen glaube. Ist dieses richtig, dann müssen die Zellen auch hier als Detrusoren wirken. Einen absolut sicheren Beweis dafür kann ich allerdings weder hier noch dort führen. Auch geben mir meine bisherigen Untersuchungen noch keinen Aufschluss darüber, ob die fraglichen Zellen der Parotis in irgend einer Verwandtschaft zum Epithel stehen. Allerdings gibt die Zweischichtigkeit des Epithels im Ductus parotideus zu denken!

Bekanntlich sind sternförmige Zellen der Membrana propria längst beschrieben und abgebildet worden. Doch scheinen mir diese Zellen dichter beisammenzustehen und plumper zu sein, als die von mir beschriebenen. Ich kann deshalb noch nicht mit Bestimmtheit beide Zellarten als identisch mit einander erklären.

In den Schaltstücken sehe ich deutlich das Kittleistennetz, das, entsprechend den mehr in die Länge gestreckten Zellen, lange schmale Maschen bildet. Was die Centraalkörper betrifft, so glaube ich einen solchen in einigen wenigen Fällen zwischen Kern und freier Oberfläche als ein einfaches minimales Körnchen gesehen zu haben. Da aber die erwähnte Protoplasmaschicht, in der man nach den bei allen übrigen Epithelien gemachten Erfahrungen allein das Mikrocentrum zu suchen hat, verhältnissmässig recht dünn, und das Lumen recht

eng ist, da ferner die schwarzblauen Kittleisten so nahe bei einander liegen, so ist es erklärlich, dass meine Untersuchungen in diesem Punkte nur sehr unbefriedigende Resultate gezeitigt haben. — Ob hier Basalzellen vorhanden sind oder nicht, vermag ich noch nicht zu entscheiden. — Die nicht häufigen „centro-acinären“ Zellen gehören, wie auch R. Krause glaubt, nach meinen Erfahrungen bestimmt den Schaltstücken an.

In den Speichelröhrchen, deren Kittleistennetz keine Besonderheiten darbietet (es stimmt ganz mit der Fig. 38 überein), vermochte ich in jeder Epithelzelle ein typisches, von einem etwas helleren schmalen Hof umgebenes „Diplosoma“ wahrzunehmen. Es liegt ganz in der Nähe der freien Oberfläche, ohne sie jedoch unmittelbar zu berühren. Die Achse des Diplosomas (Verbindungsline der Mittelpunkte beider Centrankörper) fällt annähernd mit der Zellachse zusammen (man vergleiche hiermit die Fig. 30, welche jedoch die Zellen eines Speichelröhrchens der Submaxillaris darstellt).

4. Kleine seröse Drüsen der Zungenwurzel.

Mit Fig. 22.

Dieselben besitzen langgestreckte, vielfach gewundene und verzweigte Tubuli. Man findet oft die verschiedensten Funktionsstadien in einem einzigen Querschnitt. Erst sind die Zellen klein und verhältnissmässig schmal, der Kern liegt etwas von der Basis entfernt, durch einen streifigen Zellabschnitt von ihr getrennt. Dieser Theil der Zelle ist in Eisenhämatoxylin-Säurefuchsinpräparaten mehr bläulich gefärbt, während die der freien Seite entsprechende Zellhälfte etwas mehr röthlichen Ton angenommen hat. In sehr günstigen Fällen erkennt man in der etwas helleren Mitte dieses letzteren Zellabschnittes ein kleines, meist in der Mitte etwas eingeschnürtes Stäbchen, welches wohl als Diplosoma zu deuten ist. Seine Axe fällt annähernd mit der Zellaxe zusammen (Fig. 22 *g*). Dann findet man Zellen, welche eine feine, dichte, mehr röthliche Körnelung zeigen (Fig. 22 *a*). In anderen Zellen zeigt die Körnelung einen violetten Schimmer und tritt dadurch etwas schärfer hervor (Fig. 22 *b*). Wieder in andern ist die Körnelung etwas dicker und dunkler geworden, und die Zelle hat an Grösse allmählich zugenommen (Fig. 22 *c*). Das geht so fort, bis die

kugelrunden Sekrettröpfchen und damit auch die Zelle ihr Maximum erreicht haben (Fig. 22 *d, e*). Bisher haben die Granula die ganze Zelle erfüllt bis auf eine schmale Exoplasmasehicht. Nunmehr beginnen die Körnchen sich von der Basis zu entfernen, während sie an der freien Fläche zu gleicher Zeit austreten (Fig. 22 *f*). Das geht so weiter, bis die Körnchen alle im Lumen sind, wo man sie in vielen Drüsenschnitten auffinden kann. Sie scheinen hier aufzuquellen und dann zu zerfliessen, wobei ihre Färbbarkeit für Hämatoxylin verloren geht, denn häufig sah ich blauschwarze Körnchen in verschiedenen Nüancen und Grössen in einer homogenen, blassröthlichen Masse.

Deutlich sieht man das Kittleistennetz, selbst an den Zellen, wo die schwarzblaue Körnelung sehr deutlich hervortritt. Von dem sehr verschiedenen weiten Hauptlumen ziehen, gewöhnlich nicht über die Zellenmitte hinausgehende, enge Seitengänge von verschiedener Länge stets zwischen die Zellen, nie in die Zelleiber hinein, was die deutlich vorhandenen Kittleisten auf's Entschiedenste beweisen. Das Auftreten der Nebengänge ist übrigens sehr unregelmässig. Man findet oft zwischen allen benachbarten Zellen Seitengänge, oft aber auch nirgends einen einzigen, also ähnliche Zustände wie in der Thränendrüse.

Dicht unter dem Epithel findet man reichliche, verzweigte Zellen, deren meist die Längsrichtung haltenden Ausläufer dunkelblau gefärbte Fibrillen aufweisen (Fig. 22 *x*). Man wird oft unwillkürlich an die Schweissdrüsen erinnert. Sind die entsprechenden, bei der Thränendrüse und der Parotis beschriebenen Zellen wirklich contractil, dann müssen es auch diese sein.

Auch an kleineren Schleimspeicheldrüsen der Zunge habe ich die basalen Zellen beobachtet. Hier ist ihr Verhalten besonders eigenartig. Zunächst fiel mir an den Schleim producirenden Tubuli-Abschnitten zwischen dem Drüsenepithel und der Membrana propria eine zusammenhängende Lage dicht stehender, schwarzblau gefärbter, mehr oder weniger feiner Fibrillen auf, welche längs verlaufen. Die Kerne, welche ich anfangs nicht sah, fand ich schliesslich als ganz platte, zwischen den Schleimzellen und der Fibrillenschicht liegende Gebilde, welche sich von den Kernen der Schleimzellen nur durch ihre in der Fibrillenrichtung etwas verlängerte Gestalt unterscheiden lassen. Zuweilen

erscheinen sie auch etwas zwischen zwei benachbarte Schleimzellen hineingedrängt. Zellgrenzen konnte ich nicht wahrnehmen. Wegen der dichtstehenden Fibrillen muss man annehmen, dass, falls sie wirklich, wie ich glaube, Theile der Zellen sind, diese letzteren an einanderstossen, und grosse platte Gebilde darstellen, zumal die Kerne verhältnissmässig spärlich vorhanden sind.

An den serösen Enden der Tubuli stehen die Fibrillen nicht mehr so dicht, vielmehr ähneln die Verhältnisse mehr denjenigen bei der Parotis, d. h. die Fibrillen erscheinen mehr in sternförmiger Anordnung mit dem Kern am Kreuzungspunkt. Zuweilen finden sich auch Ueberkreuzungen von Fibrillen benachbarter Systeme, resp. Zellen desselben Tubulus. Es macht demnach den Eindruck, als ob die Zellen nicht mehr zusammenhängende Platten bildeten, sondern Sternform angenommen hätten. Jedoch auch hier ist es mir nicht möglich gewesen, die wirklichen Zellecontouren aufzufinden.

An den kleineren Ausführungsgängen, an denen man noch deutlich die dicht stehenden Längsfibrillen unterscheiden kann, sind die Kerne der basalen Zellen immer noch platt, aber etwas reichlicher vorhanden. An etwas stärkeren Ausführungsgängen haben die basalen Zellen eine gewisse Dicke erreicht, auch sind die Kerne nicht mehr platt, sondern bläschenartig, dabei aber etwas in die Länge gestreckt und ein wenig kleiner als diejenigen der oberflächlichen Zellen. Ferner stehen sie etwas dichter als in den den secernirenden Drüsenabschnitten näheren Theilen, woraus man schliessen muss, dass die Zellen kleiner geworden sind. Ich muss betonen, dass in Querschnitten der Ausführungsgänge die Zellen überall da, wo man ausser den schwarzblauen Fibrillen überhaupt etwas vom Zelleib erkennen kann, stets eine geschlossene Schicht bilden, dass also die Zellen der zweiten (dem Lumen zunächst liegenden) Schicht nirgends die *Membrana propria* erreichen. Das Protoplasma ist, abgesehen von den basalen Fibrillen, heller als dasjenige der blässbräunlich grauen, oberflächlichen, niedrig cylindrischen Zellen. Schliesslich verschwinden allmählich die schwarzblauen Fibrillen, und die basalen Zellen nehmen eine niedrig-kubische Form an.

Es fragt sich nun, ob die Fibrillen denn wirklich zu den basalen Zellen gehören, oder ob es Fasern sind, welche den Zellen, von denen man nur die Kerne sähe, anliegen. Das ist

nicht so leicht zu beantworten. Bindegewebefasern sind es nicht, da dieselben sonst überall im Präparat vollständig entfärbt sind. Auch elastische Fasern können es nicht sein, da an Stellen, wo sicher solche vorhanden sind, z. B. in den Arterien, dieselben keine Färbung angenommen haben. Es blieben noch basale Kittleisten übrig: An solche hatte ich lange gedacht, ehe ich die Kerne der basalen Zellen gesehen hatte. Als ich aber an den serösen Drüsenenden, wie schon erwähnt, Ueberkreuzungen der Fibrillen beobachtete, und die ähnlichen Verhältnisse bei der Thränendrüse und der Parthie auffand, wo ich die Fibrillen bestimmt als Bestandtheile der basalen Zellen auffassen zu müssen glaube, so schien mir das Letztere auch für den vorliegenden Fall zutreffend zu sein. Jedenfalls sind erneute Untersuchungen zur endgültigen Entscheidung erforderlich.

5. Schleimspeicheldrüsen und Schleimdrüsen.

Mit Fig. 23—31.

Es ist hier nicht meine Absicht, auf die so wichtige und viel erörterte Frage, ob die Randzellen (Giannuzzi'schen Halbmonde) seröser Natur, oder ob sie nur sekretleere (ruhende) Schleimzellen seien, genauer einzugehen, da ich diese Frage nach einer Anzahl neuerer Arbeiten (z. B. E. Müller, R. Krause, Mislawsky und Smirnow u. A.) und nach eigenen Untersuchungen für endgültig gelöst ansehen muss und zwar in dem Sinne, dass die Randzelleneomplexe in normalen Verhältnissen nur seröses Sekret und nie Schleim liefern, also Zellen *sui generis* enthalten. Es würden demnach unter die zugleich Speichel und Schleim absondernden Drüsen („Schleim-Speicheldrüsen“) zu rechnen sein: die Submaxillaris, die Sublingualis, manche Lippendrüsen, die Drüsen auf der oberen Seite des weichen Gaumens, die Drüsen der Epiglottis und der Trachea und vielleicht noch andere. Zu den Beweisen, welche R. Krause in seinen beiden Arbeiten über die Speicheldrüsen giebt, und denen ich mich im Allgemeinen vollständig anschliessen kann, möchte ich nur noch Folgendes hinzufügen: Bekanntlich existirt für diejenigen, welche die Randzellen für sekretleere Schleimzellen halten, in den randzellenfreien Schleimdrüsen der Zunge und der unteren Seite des weichen Gaumens eine sehr unangenehme Klippe, die Stöhr in

der Weise zu umgehen sucht, dass er für diese Drüsen einen anderen Sekretionsmodus annimmt (das Genauere ist in der neuesten Arbeit R. Krause's nachzulesen, wo er sich mit Stöhr über diesen Punkt eingehend auseinandersetzt). Nehmen wir an, Stöhr hätte Recht, dass es also zwei scharf geschiedene Formen von Schleimdrüsen gäbe, die eine Form, bei der die Tubuli immer zwei verschiedene Funktionsstadien enthielten, welche je einen vom andern bestimmt abgegrenzten Complex bilden, und bei der jede Schleimzelle in der Reihe ihrer Funktionsstadien auch ausnahmslos ein von den serösen Zellen nicht unterscheidbares Stadium aufweist, und die andere Schleimdrüsenform, bei der jeder Tubulus die verschiedensten Funktionsstadien regellos nebeneinander aufweist, so dass an Präparaten, die mit Hämatoxylin oder einem andern schleimfärbenden Mittel behandelt sind, ganz dunkle und farblose, sowie alle Zwischenstufen mit einander abwechseln und dem Tubulus ein secheckiges Ansehen verleihen, bei der (der andern Form nämlich) aber nie ein den serösen Zellen ähnliches Stadium auftritt —, unter welche der Formen würden dann solche Drüsen unterzubringen sein, welche ganz der zweiten Form gleichen, bei denen aber jeder Tubulus am Ende und stets nur dort deutliche, scharf begrenzte Randzellencomplexe aufweist? Solche Drüsen finden sich in der Epiglottis des Menschen. Dieselben sind verhältnissmässig klein und locker gebaut, so dass man in einem dickeren Schnitte einen Tubulus oft bis in die letzten Zweige hinein verfolgen kann. Wenn man auch hier feinere Details in den Zellen nicht mehr erkennt, so kann man bei geeigneter Färbung sofort die Randzellencomplexe von den Schleimzellen enthaltenden Drüsenabschnitten unterscheiden. Alle Randzellen zeigen dieselben Verhältnisse wie diejenigen der Sublingualis und Submaxillaris. Sämmtliche Zellen ein und desselben Halbmondes haben unter sich gleiches Aussehen. Doch bemerkt man zwischen den einzelnen Halbmonden wohl Andeutungen von Funktionsunterschieden: Bald sind die Zellen etwas grösser und heller, bald sind sie etwas kleiner und dunkler. Stets aber sind sie deutlich von den Schleimzellen zu unterscheiden, und nie fehlen sie an den Tubuliden. Sie greifen hier auch sehr weit kappenförmig um die Drüsenenden herum, und es kommt zuweilen vor, dass, wenn die Drüsenenden ganz kurz und plump verzweigt sind, zwei und

mehr Nachbarhalbmonde einander berühren können. Dies tritt besonders deutlich hervor, wenn nur die Randzellencomplexe dunkler gefärbt sind und alles Uebrige einen helleren Ton angenommen hat. So besitze ich ein Präparat, an dem ich mit Orcin die elastischen Fasern der Epiglottis habe färben wollen. Die elastischen Fasern waren wahrscheinlich, weil der Säuregehalt der Orcinlösung nicht richtig getroffen war, fast nicht gefärbt, dagegen hatten die Randzellencomplexe einen braunvioletten Ton angenommen, während die Schleimzellen, welche bei Anwendung guter Orcinlösung die feinsten Funktionsunterschiede aufweisen (man findet alle Nüancen von schwarzbraun bis farblos) ungefärbt geblieben waren. Da der Schnitt etwas dicker war, so konnte man eben deutlich erkennen, dass jedes Tubulusende, das im Schnitt getroffen war, einen Randzellencomplex besass, dass nirgends sonst in den Tubuli Zellen von gleichem Charakter vorkamen, und dass umgekehrt in keinem Randzellencomplex eine Schleimzelle zu erkennen war. Ich habe seither häufig Epiglottispräparate von verschiedenen Individuen und nach verschiedenen Methoden angefertigt; immer gab es die gleichen Bilder, vorausgesetzt, dass das Material einigermaßen frisch war. Nie fand sich das umgekehrte Bild, d. h. Schleimzellen am blinden Ende des Drüsenschlauches und Zellen von serösem Charakter, da, wo sonst Schleimzellen zu sehen sind. Es unterliegt aber keinem Zweifel, dass die Randzellen dieser Drüse keine Schleimzellen, sondern wegen ihrer Uebereinstimmung mit den Zellen seröser Drüsen als seröse Zellen aufzufassen sind, und dass umgekehrt die Schleimzellen zwar die verschiedensten Stadien aufweisen, wie sie Stöhr für die randzellenfreien Schleimdrüsen angiebt, dass aber unter diesen ein den serösen Zellen ähnliches fehlt. Dies geht auch noch aus einer anderen Beobachtung hervor: In einem Präparat, das mit Hämatoxylin und Eosin gefärbt war, konnte ich im Lumen verschiedener Tubuli, und zwar sowohl in Quer- wie in Längsschnitten deutlich zwei verschiedene Sekrete zu gleicher Zeit wahrnehmen: in der Mitte eine röthliche Masse und um diese herum eine blaugefärbte Schicht, welche mit den aus den dunkelsten Schleimzellen hervorquellenden Massen un-

trennbar zusammenhing und sich somit als Schleim documentirte. Diese Bilder sind nur so zu deuten, dass die röthliche Masse am Drüsenende in den Halbmonden secernirt wurde, und dass weiterhin durch den von den Schleimzellen abgesonderten Schleim das Randzellensekret nach der Mitte des Lumens gedrängt wurde. In den Ausführungsgängen und in den mit diesen zusammenhängenden Tubuliabschnitten war eine Trennung nicht mehr erkennbar. Oft ist es mir auch an Präparaten der Sublingualis begegnet, dass der deutlich vorhandene Inhalt eines mit Randzellen versehenen Drüsenschlauches keine Schleimfärbung annehmen wollte, während in anderen Schläuchen der Inhalt ganz dunkle Färbung angenommen hatte. Es mussten also die verschiedenen Schläuche verschiedenes Sekret enthalten, da man doch annehmen muss, dass nur Schleimzellen mit fertigem Schleim denselben austossen.

Dieselben Funktionsstadien, wie man sie in den Schleimdrüsen der Zunge und in den Schleim producirenden Abschnitten der Epiglottisdrüsen findet, kann man auch in der Submaxillaris und der Sublingualis nachweisen. Hier und besonders in der letzteren ist es jedoch gewöhnlich wie in den Schleimdrüsen der unteren Seite des weichen Gaumens, d. h. man findet ganze Schläuche und ganze Lappen in demselben Funktionsstadium, wie man bei Färbungen mit Hämatoxylin oder Thionin leicht erkennen kann.

Die Thioninfärbung pflege ich folgendermaassen auszuführen: Mit Alauncochenille durchgefärbte Stücke werden eingebettet und geschnitten (15 μ) und die Schnitte, ohne das Paraffin zu lösen, auf frisch bereitete wässrige Thioninlösung gebracht (gesättigte Lösung mit etwa dem fünften Theil destillirten Wassers verdünnt, da sich aus der gesättigten Lösung, besonders wenn sie alt ist, feine, schwarzblaue Nadeln und Büschel an der Oberfläche des Präparates ausscheiden); nun quillt sofort der fertige Schleim und färbt sich, während alles Uebrige wegen der Paraffindurchtränkung anfangs keinen Farbstoff annimmt. Nach ein bis zwei Minuten bringt man die Präparate mit dem Spatel (Vorsicht! damit sie nicht zerbrechen) in destillirtes Wasser, spült sie gründlich ab und überträgt sie dann auf den Objectträger. Hier saugt man das Wasser weg und drückt die Präparate mit mehrmals zusammengefaltetem, glattem Filtrirpapier fest an, lässt sie dann vollends trocknen. Nach Lösung des Paraffins mit

Xylol, Canadabalsam, Deckglas. Die Randzellencomplexe, resp. die serösen Zellen, sind roth (Kerne dunkelviolet); die Schleimzellen sind farblos bis intensiv blau, je nach dem Reifezustand des Schleimes (Kerne dunkelblau).

Wenn man nun in so behandelten Präparaten die verschiedenen Schläuche und Läppchen mit einander und mit den Schläuchen der Schleimdrüsen der Zunge und mit den Drüsen der Epiglottis vergleicht, so sieht man ganz dieselben Funktionsstadien der Schleimzellen, nur in anderer Anordnung. Es ist deshalb kein Grund einzusehen, warum nun gerade hier in diesen grösseren Drüsen ein von den übrigen Stadien so sehr abweichendes und den serösen Zellen so frappant ähnliches hinzukommen müsse, während doch die ganz genau so gebauten Schleimzellen der Zungenschleimdrüsen nie in ein solches übergehen.

Einen weiteren Grund, der für die Verschiedenheit der Schleimzellen und der Randzellen spricht, liegt in dem verschiedenen Verhalten beider Zellarten bei der Eisenhämatoxylinfärbung mit nachfolgender vorsichtiger Säurefuchsinfärbung. Wie die Figuren 25, 26, 28, 29 (Submaxillaris des Hingerichteten, von dem auch die Parotispräparate stammen), zeigen, haben die Schleimzellen (in Fig. 25 sind nur zwei vorhanden) einen gelbröthlichen Ton angenommen, der gleichmässig die ganze Zelle betrifft. Das Protoplasmagerüst ist im Allgemeinen sehr zart bis auf gewisse Einzelheiten, von denen noch die Rede sein wird. Die sekretvollen oder annähernd in diesem Stadium befindlichen serösen Zellen (die Randzellencomplexe unterscheiden sich in keiner Weise von den nur aus serösen Zellen bestehenden Drüsenläppchen) dagegen zeigen ein grobes, violett gefärbtes Protoplasmagerüst auf farblosem Grund. In Fig. 25 sieht man unter den serösen Zellen zwei Formen (*a, a*), welche mit der Schleimzelle (*b*) eine entfernte Aehnlichkeit zeigen, indem in beiden Zellarten der Kern an die Basis gedrängt ist. Aber selbst bei mittlerer Vergrösserung gelang es mir, durch den erwähnten Färbungsunterschied, die beiden Zellarten von einander zu unterscheiden. Dazu kommen noch andere Momente: An der Basis der serösen Zellen zeigte sich regelmässig die bekannte, schwarzblau gefärbte, gestrichelte Masse. Von der Basis aus gesehen (Fig. 25 *c*) zeigt die Masse eine grobe, unregelmässige Streifung. Wir erkennen daraus, dass es sich hier um auf der Basis

senkrecht stehende, im Uebrigen aber unregelmässig angeordnete Blättchen handelt, eine Einrichtung, wie wir sie von so vielen Drüsenzellen kennen (man vergleiche die Abbildungen zur Thränendrüse und zum Pankreas; Krause hat sie ebenfalls mehrfach abgebildet). In der Parotis konnte ich dergl. eigenthümlicher Weise nicht finden, was wohl an der Eigenart der Eisenhämatoxylinmethode liegen mag.

Ein weiterer Unterschied zwischen den Randzellencomplexen, resp. den serösen Parthieen der Submaxillaris, Sublingualis und der kleinen gemischten Drüsen auf der nasalen Fläche des weichen Gaumens (die Epiglottisdrüsen habe ich noch nicht mit Eisenhämatoxylin gefärbt) und der Schleim producirenden Abschnitte ist der, dass zwischen den Zellen der ersteren regelmässig Sekretcapillaren auftreten, während ich zwischen den Schleimzellen, beim Menschen wenigstens — nur von diesem habe ich bis jetzt die betreffenden Drüsen untersucht —, niemals dergl. auch nur angedeutet gefunden habe. Was die von Stöhr abgebildeten und von ihm als Sekretgänge gedeuteten, feinen, schwarzen Linien für eine Bedeutung haben, lässt sich schwer sagen. Wenn es zwischenzellige Sekretgänge wären, so müsste man sie auch an Eisenhämatoxylinpräparaten, an denen in den serösen Parthieen die Gänge so scharf und bestimmt hervortreten, deutlich sehen können, zumal die hellen Schleimzellen die Beobachtungen leichter machen als die serösen Abschnitte. Stöhr meint, dass zwischen sekretvollen Schleimzellen die Sekretgänge durch Zusammendrücken der Wände verschwinden. Dagegen sprechen zwei Gründe: einmal der Umstand, dass überall, wo zwischenzellige Sekretgänge zu beobachten sind, deutliche und scharfe Kittleisten vorhanden sind, die sicherlich nicht verschwinden würden, wenn wirklich durch Aneinanderpressen der Zelloberflächen das Lumen vorübergehend verschwinden würde. Man müsste also auf alle Fälle diese Kittleisten zwischen den Zellen wahrnehmen. Nie habe ich dergl. an solchen Präparaten gesehen, an denen das dem Hauptdrüsenlumen zunächst liegende, typische Kittleistennetz scharf und deutlich gefärbt war (Fig. 26).

Weiter spricht dagegen, dass stets zwischen sekretvollen („geladenen“) serösen Zellen die Sekretgänge weiter erscheinen

als zwischen sekretleeren Zellen. Man vergleiche die Figuren 23 bis 26 (Submaxillaris) sowie die Figuren 14 u. 15 (Parotis) mit der Fig. 27 (seröser Tubulus mit kleinen sekretleeren Zellen aus der Submaxillaris eines anderen Individuums). Sämmtliche Figuren sind bei der gleichen Vergrößerung gezeichnet. Der Grund für die Erweiterung der Sekretgänge zwischen sekretvollen Zellen liegt wohl darin, dass bei dem Anschwellen der Zellen alle Theile der Oberfläche gedehnt werden, somit auch die schmalen secernirenden Oberflächenstreifen an Breite zunehmen müssen, dass ferner das Protoplasmagerüst eine stärkere Spannung erfährt, so dass dadurch die freien Oberflächenabschnitte, an denen ja gerade so gut das Gerüst befestigt ist, wie an den übrigen Abschnitten, etwas mehr eingezogen werden, und das Lumen der Sekretgänge eher weiter werden muss. Umgekehrt ist wieder das Klaffen der Lumina ein Beweis für das Vorhandensein eines Tonus in einem bestimmten präformirten, contractilen Gerüstwerk. Könnten die Fila keinen Zug ausüben, wären sie eine unbestimmte, flüssige, beliebig veränderbare Masse, dann wäre das Exoplasma einem schlaffen Sack vergleichbar, der sich aufblähen und abrunden würde, wenn seine Füllung zunähme, und es würden die Theile der Oberfläche, welche kein äusserer Widerstand daran verhinderte, sich um so mehr vorwölben, und so alle Lumina der feineren Sekretgänge fest verschlossen werden. Von einem Heraustreten des Sekretes aus den Zellen in die Sekretgänge wäre keine Rede. Das könnte dann nur an der Peripherie des Tubulus, also an den Zellbasen geschehen, was ja aber nie stattfindet. Wir haben keinen Grund, bei den Schleimzellen in dieser Beziehung ganz andere Verhältnisse anzunehmen. Was würden hier die zwischenzelligen Sekretgänge für einen Nutzen haben, wenn sie gerade in dem Moment, wo die Zelle im höchsten Grade mit Sekret erfüllt ist, und nun das Sekret heraustreten soll, geschlossen, also so gut wie nicht vorhanden wären? Da könnte man allerdings einwenden: jetzt tritt bei den Schleimzellen erst die Contraction des Protoplasmagerüstes ein und werden dadurch die freien Oberflächen eingezogen und hier die Sekretmassen herausgepresst, so dass auch jetzt erst die Lumina klaffen! Das wäre schon eher discutirbar; aber ich wiederhole, dann müsste man unbedingt die Kitt-

leisten an den lumenlosen Sekretgängen nachweisen können, was mir absolut nicht gelungen ist. Ich komme also auf Grund meiner Beobachtungen zu dem Schluss: Die Randzellen-complexe besitzen wie die rein serösen Drüsen (Parotis, seröse Zungendrüsen, Pankreas) reichliche, zwischenzellig verlaufende Sekretgänge; die schleimzellenhaltigen Drüsenabschnitte zeigen, wie Schleimdrüsen überhaupt, dergleichen beim Menschen nicht, ein so schwerwiegender Unterschied, der schon ganz allein genügt, um die Gleichwerthigkeit der Randzellen mit den Schleimzellen mindestens als sehr zweifelhaft erscheinen zu lassen.

Was nun die Frage nach der Lage der Secretcapillaren in den Speicheldrüsen anbetrifft, so kann ich mich ganz kurz fassen: Die serösen Abschnitte stimmen in dieser Beziehung ganz mit der Parotis überein. Ich konnte trotz sorgfältigster Untersuchung keinen Gang entdecken, der der Kittleisten entbehrt hätte (man vergleiche die Fig. 23 bis 27), folglich verlaufen **alle** Sekretgänge zwischenzellig und **keiner** binnenzellig! (Beweisführung s. pag. 557 und ff. und unter „Parotis.“) Dagegen konnte ich in einzelnen Zellen (Fig. 25 a, a und Fig. 23 unten rechts) deutlich Sekretvacuolen mit den Sekretgängen im Zusammenhang sehen. Eine Verwechslung halte ich für ausgeschlossen. Ob diese Bildungen jedoch typisch sind und regelmässig in bestimmten Sekretionsphasen auftreten, kann ich bei der verhältnissmässig geringen Zahl von Fällen, in denen ich sie beobachtet, nicht entscheiden. Es sind hierüber neue und ausgedehnte Untersuchungen erforderlich.

Ich möchte hier noch auf eine Bemerkung R. Krause's in seiner Arbeit über die Speicheldrüsen des Igels pag. 119 eingehen. Er sagt daselbst: „Die Canälchen erscheinen von dicken, schwarzen Linien eingefasst, in welche überall die Balken des Protoplasmas übergehen.“ Man könnte daraus schliessen, dass er die Kittleisten gesehen, sie jedoch für die Kanalwand gehalten hat. Doch ist es mir zuweilen begegnet, dass die Kanalwände überall schwarzblau gefärbt erschienen, und die Kittleisten infolge dessen nicht zu erkennen waren. Ich sah dies bei der Leber, dem Pankreas, der Submaxillaris und der

Sublingualis, aber nur dann, wenn das Material nicht so bald nach dem Tode eingelegt war. Bei ganz frischem Material habe ich dergleichen nie beobachtet. Es ist leicht begreiflich, dass in solchen Fällen Ansichten wie in Fig. 15 unten, 18 u. 24 unmöglich mit Sicherheit gedeutet werden können, d. h. dass es nicht möglich ist zu unterscheiden, ob sie binnenzellig oder zwischenzellig verlaufen. Dass die Protoplasmabälkchen in die Kanälchenwand übergehen, ist für beide Möglichkeiten selbstverständlich, da sie ja auch mit dem Exoplasma überall zusammenhängen. Es beweist dieser Umstand also nichts.

Auch in Schleimzellen irgend welcher Drüsen der Mundhöhle war es mir nicht möglich, binnenzellige Sekretgänge nachzuweisen. R. Krause glaubt dagegen solche wahrgenommen zu haben. Da er demnach der bestimmten Ansicht ist, dass sowohl seröse wie Schleimzellen binnenzellige Sekretgänge aufweisen, so sieht er in dem nach seiner Ansicht nur theilweise zwischenzelligen Verlauf der Gänge in den Randzellencomplexen keinen Beweis für die Verschiedenheit derselben von den Schleimzellen, während ich gerade den Umstand, dass die Randzellencomplexe nur und zwar zahlreiche zwischenzellige Sekretgänge, die schleimzellenhaltigen Abschnitte aber weder binnen- noch zwischenzellige Gänge besitzen, für einen wichtigen Unterschied beider Theile halten muss, wenigstens beim Menschen.

Was die Centrialkörper anbelangt, so habe ich bei keiner serösen Zelle der hierhergehörenden Drüsen irgend eine Andeutung davon wahrnehmen können und zwar aus denselben Gründen, die ich auch bei der Parotis angegeben habe. Das Protoplasmabild ist zu unruhig, und es finden sich hier und da in den Knotenpunkten feine, blauschwarze Körnchen. Da ist es denn unmöglich zu sagen, welches davon Centrialkörper ist, zumal ich von einer auch nur angedeuteten Centrirung im Protoplasmagerüst nichts habe auffinden können. Anders ist es jedoch in den Schleimzellen. Hier ist zweifellos eine Centrirung vorhanden, wie die Figuren 25, 28, 29, zum Theil auch 26 deutlich zeigen. Man sieht da einen vielfach fein radiär gestrichelten, hier und da gröbere, dunkle Klümpchen enthaltenden Kranz (in Wirklichkeit natürlich eine Kugelschale) von schwankendem Durchmesser, doch herrscht ein gewisses Mittel (Fig. 29 links)

vor. Von diesem Kranz sehe ich, in einzelnen Fällen ziemlich deutlich, eine nicht überall gleichmässig deutlich ausgeprägte Strahlung in das übrige Protoplasmagerüst ausgehen und daselbst sich verlieren. Zuweilen konnte ich auch einzelne radiäre Strahlen bis zum Centrum des Systems vordringen sehen. Hier bemerkte ich nun in solchen Fällen, wo ich sicher sein konnte, dass das Centrum thatsächlich im Schnitt lag, regelmässig ein oder zwei Körnchen, welche jedoch geringe Schwankungen in Grösse, Form und Färbungsintensität zeigten. Trotz dieser Varianten glaube ich doch in diesem central gelegenen Gebilde das oder die Centralkörper sehen zu müssen. Zuweilen fehlen die Centralkörper, doch scheint dann das Messer dicht neben dem Centrum vorbeigegangen zu sein, so dass es nicht mehr im Schnitte liegt. In manchen anderen Fällen ist das Bild der Centrirung sehr undeutlich oder fehlt ganz (Fig. 26). Das ist aber sehr wohl begreiflich, da man in ganz dünnen Schnitten bei der Grösse der Schleimzellen sehr wohl den Kern und einen grossen Theil des Zelleibes im Schnitt haben kann, ja haben muss, ohne dass die centrirtete Stelle irgend wie getroffen ist. Dann dürfen wir nicht vergessen, dass der Schleim in wässrigen Lösungen schnell und stark quillt, und dass dadurch vielleicht Schädigungen der Protoplasmastructur eintreten können. Es wäre auch nicht unmöglich, dass nach dem Differenziren der Färbung die Eisensalzlösung vom Schleim länger festgehalten wird, so dass dadurch die Elemente des centrirteten Systems sich nachträglich noch stärker entfärben als das Uebrige. Alles, was hier mitgetheilt ist, gilt vornehmlich für die Schleimzellen der Submaxillaris. Man darf jedoch wohl annehmen, dass die übrigen Schleimdrüsen und Schleimspeicheldrüsen keine Ausnahme davon machen.

Sehr deutlich sind die Centalkörper in Form von typischen „Diplosomen“ in den Speichelröhrchen der Submaxillaris (von dieser habe ich sie speciell untersucht, Fig. 30). Ausnahmslos jede Epithelzelle hat ein solches Gebilde aufzuweisen. Regelmässig liegt dasselbe nahe der freien Oberfläche in einem schmalen, wenig helleren Hof, der durch einen undeutlichen Punktehenkranz abgeschlossen ist. Vielfach findet man excentrische Lage, was man am besten auf Flächen-

bildern wahrnimmt. Die Axe des Diplosomas verläuft annähernd parallel mit der Zellaxe, weshalb dasselbe auf Flächenbildern meist als Punkt erscheint. Ich möchte besonders hervorheben, dass also auch hier das Mikrocentrum weit ab vom Kern liegt.

Das Kittleistennetz der Speichelröhrchen ist recht dick und auffällig. In dem zwischen Kern und Lumen liegenden Zelltheil fällt eine quere, zarte Schichtung auf. An der freien Oberfläche vieler Zellen springt ein heller, gegen die Zelle scharf abgegrenzter Hügel vor, welcher wohl als hervorquellendes Sekret und nicht als Vorwölbung der eigentlichen Zelloberfläche zu deuten ist (Fig. 30). Er ist bei den einzelnen Zellen verschieden hoch.

Die kleineren Ausführungsgänge besitzen ein einschichtiges, hohes Epithel, das auch einzelne Becherzellen enthält (Fig. 31). An der freien Oberfläche der einzelnen Zellen springt ebenfalls gewöhnlich ein heller, gegen die übrige Zelle scharf abgegrenzter Buckel mehr oder weniger weit vor, welcher wohl auch hier als austretendes Sekret aufzufassen ist. Im Contact mit der freien Oberfläche steht ausnahmslos in jeder Zelle, wie man besonders an Flächenbildern sieht, ein typisches Diplosoma, dessen Axenrichtung zwar schwankt, aber mit der Zellachse höchstens einen halben rechten Winkel bildet, so dass stets nur einer der beiden Centalkörper die Oberfläche berührt. Auch hier liegt das Diplosoma sehr oft excentrisch. Der Kern liegt in den einzelnen Zellen sehr verschieden hoch, so dass Einem bei oberflächlicher Betrachtung leicht eine Mehrschichtigkeit vorgetäuscht werden kann. Das Kittleistennetz ist kräftig ausgeprägt und ähnelt in der Flächenansicht der Fig. 39.

Von basalen Zellen, denen der Thränendrüse, der Parotis oder der serösen Zungendrüsen ähnlich, konnte ich an Eisenhämatoxylinpräparaten der Submaxillaris und Sublingualis nichts wahrnehmen. Es kann jedoch ein unglücklicher Zufall die Färbung verhindert haben, so dass ich die Frage, ob solche in meinen Präparaten vorhanden seien oder nicht, nicht zu entscheiden vermag.

Eine Bemerkung möchte ich noch zur Frage nach der Schichtung der Zellen im Bereich der Randzellencomplexe

machen. Bekanntlich leugnet Stöhr dieselbe entschieden und spricht seinen Gegnern einfach das plastische Vorstellungsvermögen ab. Auf die Gefahr hin, von ihm in gleicher Weise behandelt zu werden, möchte ich doch auch für das Vorkommen einer Schichtung eintreten, aber nur in anatomischem Sinne; d. h. es kommt häufig vor, dass vom Hauptlumen des Drüsenschlauches aus erst eine Schleinzelle und dann eine dem Randzellencomplex angehörende seröse Zelle kommt, dass also die seröse Zelle unter die Basis der Schleinzelle geschoben ist. Das ist aber nicht von Belang, denn nur die Schleinzelle giebt ihr Sekret direkt in das Hauptlumen ab, während die seröse Zelle ihr Sekret zunächst in einen oder mehrere zwischenzellige Sekretgänge des Randzellencomplexes und von da aus erst in das Hauptlumen abfließen lässt. Die beiden aneinander stossenden Zellen haben also gar keine funktionellen Beziehungen zu einander, sie begrenzen thatsächlich ganz verschiedene Drüsenlumina. Es besteht also in physiologischem Sinne gar keine Schichtung. Allerdings muss die ernährende Lymphe zwischen die beiden Zellen dringen, um zur Basis der verdeckten Schleinzellen zu gelangen, was jedenfalls keine Schwierigkeiten hat, da die Lymphe noch ganz andere Wege zurückzulegen hat, um zu den zu ernährenden Zellen zu gelangen.

Doch möchte ich bei der Annahme einer anatomischen Schichtung in jedem einzelnen Falle zur Vorsicht rathen. Es sind mir nämlich Fälle begegnet, wo ich anfangs eine Schichtung zu sehen glaubte, wo es sich aber bei genauerer Prüfung herausstellte, dass zwischen die Schleinzellen und die serösen Zellen noch eine dünne Schicht Bindegewebe eingeschoben war, so dass also in keinem Sinne von einer Schichtung die Rede sein konnte (Fig. 26 oben rechts).

6. Das Pankreas des Menschen.

Mit Fig. 32 bis 39.

Ich habe das Pankreas von dem schon erwähnten Hingerichteten und von einem anderen Individuum untersucht. In sämtlichen Zellen des Pankreas vom Hingerichteten lassen sich drei Zonen unterscheiden. Zunächst eine basale, feingestreifte, frei von Sekretkörnern. Die Streifen stehen dicht und sind

sehr fein granulirt, soweit sich dies überhaupt bestimmen lässt. Betrachtet man die Zellen von der Basis (Fig. 36 unten), so erkennt man ebenfalls eine Streifung. Die Streifen sind in Gruppen angeordnet. Diejenigen einer bestimmten Gruppe verlaufen unter sich ziemlich parallel, doch findet zwischen den verschiedenen Gruppen keine Uebereinstimmung statt. Es geht daraus hervor, dass auch hier der Streifung der genannten Schicht lamellenartige Struktur zu Grunde liegt, und dass Gruppen von gleichgerichteten Lamellen auf der Basis senkrecht stehen. Eine mittlere Zone ist durch zahlreiche kleine, schwarzblau gefärbte Sekretkörnehen oder Tröpfchen — der Schnitt stammt aus der Nähe der Oberfläche des fixirten Stückes — ausgezeichnet, welche gegen die dritte und letzte Zone zu allmählich abnehmen. Diese letzte hellste Zone ist von der vorigen nicht scharf geschieden. Sie ist bis auf eine Uebergangsschicht fast frei von den schwarzblauen Sekretkörnehen und lässt ein feinmaschiges Protoplasmagerüst erkennen. Der Kern liegt an der Grenze zwischen der mittleren und der basalen Zone, doch mehr oder weniger in die letztere hineingedrängt, so dass er sogar hier und da die Basis zu berühren scheint. Die Kerne sind verhältnissmässig klein, jedenfalls kleiner als diejenigen der übrigen Speicheldrüseinzellen.

Das Pankreas des anderen, im Spital verstorbenen Individuums zeigte ein etwas fortgeschritteneres Funktionsstadium. Die Sekretkörnehen waren etwas grösser und dichter gedrängt und nahmen ungefähr die dem Tubuluscentrum zugekehrte Zellhälfte ein. Zuweilen konnte man die Sekretkörnehen in Reihen angeordnet sehen. Die Körnehen selbst sind bedeutend kleiner als diejenigen der Speicheldrüsen und der Thränen drüse. Die Protoplasmastuktur war im Wesentlichen dieselbe wie beim ersten Fall. Die Kerne, welche ebenfalls nahe der Basis lagen, waren deutlich grösser als im vorigen Falle. Da beide Präparate in derselben Weise fixirt und behandelt waren (das Material des zweiten Falles war allerdings mehrere Stunden nach dem Tode der Leiche entnommen worden), so kann diese Grössenverschiedenheit wohl nur mit der Funktion in Verbindung gebracht werden, wenn nicht ein individueller Unterschied vorliegt. Ich kann mich nicht erinnern, irgend etwas wahrgenommen zu haben, was auf das Heraustreten des Sekretes aus dem Kern und

auf das Vorhandensein eines Nebenkerns gedeutet hätte; doch beabsichtige ich, diese Punkte noch eingehender zu untersuchen.

In beiden Fällen zeigten die meisten Tubuli, falls die Schnittrichtung günstig war, die sogenannten *centroacina*ren Zellen. Besonders charakteristisch sind Bilder, wie sie Fig. 32 aufweist. Hier ist in rein anatomischem Sinne, auf das Centrum bezogen, zweifellos eine Zweiseichtigkeit vorhanden, jedenfalls aber nicht in physiologischem Sinne, da die secernirenden Zellen ihr Sekret zunächst in zwischen ihnen gelegene Sekretgänge ergiessen, und nicht direct in das von den *centroacina*ren Zellen umgebene Centrallumen. Dieses Centrallumen hat mit den secernirenden Zellen nichts zu thun, es ist das Lumen eines Schaltstückes, denn die *centroacina*ren Zellen sind Schaltstückzellen, wie man ja wohl jetzt auch ziemlich allgemein annimmt. Dass dem so ist, geht aus den Figuren 32, 34, 35 hervor. In Fig. 34 sieht man aus dem gerade verlaufenden Schaltstück (unten) nach oben ein kurzes Seitenästchen abgehen, das im Schnitt nur aus drei Zellen besteht. An diese schliessen sich unvermittelt die Trypsinzellen an. Der Fall ist so klar, dass es keines weiteren Commentars bedarf. Auch Fig. 32 ist deutlich zu verstehen. Hier ist der Fall von Fig. 34 fünfmal vertreten. Die einzelnen Zellgruppen sind deutlich durch Bindegewebe getrennt. Man kann daher hier nicht von *centroacina*ren Zellen sprechen. Nun kommt es aber vor, dass von einem gerade verlaufenden Hauptschaltstück keine aus Schaltstückzellen bestehenden Seitenzweige abgehen, sondern dass die Trypsinzellen sich direkt an das Hauptschaltstück anschliessen. Denkt man sich nun, dass die Trypsinzellen sich reichlich vermehren, und dass auch dementsprechend neue Lumina zwischen ihnen auftreten, während an den Schaltstücken sich nichts verändert, so werden sich die ersteren Zellen allmählich umbiegen und entweder an das Schaltstück sich anlegen (Fig. 34 rechts), aber noch durch Bindegewebe davon getrennt bleiben, oder sie werden sich an den Schaltstückzellen entlang schieben und sogar mit anderen in der Nähe, die ja demselben Schaltstück angehören, in unmittelbare Berührung treten können, theils mit, theils ohne bindegewebige Trennung. Hierher würde wohl Fig. 33 gehören, wo rechts zwei bindegewebige Scheidewände vorhanden sind, im Uebrigen aber solche fehlen.

Findet man dergl. nur an einer Seite eines Schaltstückes,

so erhält man Bilder wie in Fig. 35 und 36 (letzteres ist etwas schräg geschnitten und deshalb nicht so klar). In Fig. 35 sieht man noch zwei benachbarte Zellgruppen, resp. Tubuli oder Acini durch ein bindegewebiges Septum, welches für beide die Membrana propria darstellt, getrennt. — Auffällig ist in dieser Zeichnung der Grössenunterschied der verschiedenen Schaltstückzellen. — Denkt man sich solche secernirenden Zellgruppen (Acini oder Tubuli) in der ganzen Peripherie des Schaltstückes, mit oder ohne deutliche Septen dazwischen, so erhält man eben im Querschnitt Bilder wie Fig. 33. Dieses Bild ist also nicht als ein Tubulus oder Acinus aufzufassen mit centroacinären, resp. centrotubulären Zellen, sondern als ein Schaltstück, das ringsum mit nicht mehr überall deutlich gesonderten Acini oder Tubuli oder Zellgruppen oder, wie man sich sonst ausdrücken mag, besetzt ist, wie ein Alveolargang mit Alveolen. Hier und da trifft man auch wohl Stellen, wo in dem Endtheil eines Schaltstückes an einer Seite die Schaltstückzellen fehlen, und statt deren Trypsinzellen vorhanden sind. So ist in Fig. 35 unten links eine Schaltstückzelle mehr vorhanden als oben. Augenscheinlich gehört auch Fig. 36 hierher, doch ist die sonderbare Stelle oben rechts wohl nur so zu deuten, dass Schaltstückzellen und Trypsinzellen mit einander alterniren oder sich doch mehr oder weniger tief zwischen einander drängen.

Was nun die Centraalkörper anbelangt, so habe ich solche hier weder bei den eigentlichen Trypsinzellen noch bei den Schaltstückzellen nachweisen können. Glücklicher war ich dagegen bei den Ausführungsgängen. Betrachtet man Fig. 38, so bemerkt man in fünf Zellen, d. h. bei allen, die, wie die vorhandenen Kerne andeuten, vollständig im Schnitt liegen, je ein schwarzblaues Stäbchen, das Andeutung einer Gliederung zeigt. Da, wo dieselbe am deutlichsten erschien, stimmt sie mit den in Fig. 96, 97, 98 und 99 abgebildeten Verhältnissen annähernd überein, war aber gewöhnlich nicht so klar. Es liegt dies wohl daran, dass das Protoplasma einen etwas kräftigen Farbenton angenommen hat, wodurch das Erkennen der fraglichen Einrichtungen bei ihrer Kleinheit erheblich beeinträchtigt wurde. Es liegt also wohl die Möglichkeit vor, dass das Stäbchen eine Kette von (zwei bis drei) mehr oder weniger deutlich getrennten Körnchen darstellt.

Das Stäbchen liegt fast überall annähernd in der Zellaxe, wie das Flächenbild, welches in jeder Zelle das Stäbchen, zu einem Punkt projicirt, erkennen lässt, zeigt. Das Gebilde liegt ausnahmslos ganz in der Nähe der Oberfläche, ja, es berührt sie in vielen, wenn nicht in den meisten Fällen, unmittelbar. Doch was bedeutet dieses Stäbchen? Wir haben bisher gesehen, und werden noch in vielen andern Fällen finden, dass, wo immer Centalkörper in Epithelzellen nachweisbar sind, dieselben zwischen Kern und freier Zelloberfläche und in vielen Fällen der letzteren mehr oder weniger nahe liegen, dass ferner, falls sie als Diplosoma auftreten, die Axe desselben annähernd mit der Zellaxe zusammenfällt. Vergleichen wir unsern jetzigen Fall hiermit, so kommen wir zu dem bestimmten Schluss, dass in dem gegliederten Stäbchen eine aus unbekanntem Gründen mangelhaft differenzirte Centalkörpergruppe zu sehen ist.

In den Fällen, in denen das Stäbchen die Oberfläche unmittelbar berührt, konnte ich, wenn die äusseren Verhältnisse günstig lagen, sehr häufig von dem oberflächlichen Stäbchenende aus, einen äusserst feinen Faden frei in das Lumen hineinragen und dort endigen sehen. Derselbe war überall gleich dick, gerade oder doch nur leicht gebogen, und etwa um die Hälfte oder etwas mehr länger als das Stäbchen. Die Färbung stimmte mit derjenigen des Protoplastas überein. Das Gebilde gehört zu den optisch schwierigsten Objecten. Die Chancen, dasselbe trotz seines Vorhandenseins zu übersehen, sind daher sehr gross. Ich sagte, dass man nicht in allen Fällen das Stäbchen die freie Zelloberfläche berühren sieht. Nach reiflicher Erwägung aller Befunde glaube ich diese Fälle so erklären zu müssen, dass hier an der Zelloberfläche Sekret im Begriffe ist, auszutreten, dass aber die schon ausgetretene Sekretmasse, deren Oberfläche gegen das Lumen des Ausführungsganges hin stets scharf erscheint, noch zu gering ist, als dass man sie von dem Zelleib bestimmt abgrenzen könnte, dass also in Wirklichkeit das Stäbchen doch noch mit der eigentlichen Zelloberfläche in Berührung steht, zumal das betreffende Stäbchenende nie unter dem Niveau des Kittleistennetzes liegt und bei Vergrösserung des ausgetretenen Sekrettröpfchens deutlich mit der nun besser erkennbaren Zelloberfläche in Contact steht. Bis jetzt

gelang es mir nicht, an solchen secernirenden Zellen den beschriebenen „Aussenfaden“ (so können wir ihn nennen) nachzuweisen. Ob ich ihn einfach übersehen, oder ob er etwa eingezogen worden ist, oder gar verloren gegangen, vermag ich nicht zu entscheiden. Ueber die muthmaassliche Bedeutung des Gebildes überhaupt werde ich mich erst in der Schlussbetrachtung auszusprechen haben. Noch muss ich erwähnen, dass ich in einigen Fällen von dem basalen Ende des Centralstäbchens deutlich einen weiteren Faden („Innenfaden“) abgehen gesehen zu haben glaube, der, die Richtung des Stäbchens innehaltend, sich im Protoplasmagerüst verlor. An seinem Vorhandensein glaube ich um so weniger zweifeln zu müssen, als er, wie wir sehen werden, bei gewissen Epithelzellen der Niere ausnahmslos angetroffen wird.

Die, wie gewöhnlich, nur am Drüsenlumen liegenden Kittleisten waren überall deutlich zu erkennen, weshalb ich einfach auf die hierher gehörenden Figuren 32—35 und 38, 39 verweisen kann. Wie bei den Speicheldrüsen, verhelfen sie uns hier zur richtigen Erkenntniss der Lage der feinsten Sekretgänge. Ich habe sorgfältig sämtliche Gänge eines Präparates, in dem die Kittleisten überall gut gefärbt waren, geprüft: nirgends vermisste ich die letzteren. Einige Male glaubte ich in der fast sekretfreien, dritten Zone der Drüsenzellen im Pankreas des Hingerichteten feine, kittfreie, also binnenzellige Gänge zu sehen; sie haben sich aber stets als in Reihen liegende Maschen des Protoplasmagerüsts erwiesen. Demnach muss ich beim Pankreas binnenzellige Sekretgänge entschieden in Abrede stellen.

In Fig. 37 habe ich sämtlich vorhandene Sekretgänge einer zu einem Schaltstück gehörenden Tubuligruppe aufgezeichnet, schwarz ausgemalt und so künstlich ein Golgipräparat dargestellt. Das Bild stimmt ganz mit den z. B. von Laserstein¹⁾ gegebenen Figuren (z. B. Fig. 7 auf Tafel VIII) überein, kein einziger der Gänge liegt jedoch in einer Zelle, da alle ausnahmslos Kittlinien in ihrer Wand aufweisen.

Bemerken möchte ich noch, dass ich Sekretvacuolen nir-

1) S. Laserstein, Ueber die Anfänge der Absonderungswege in den Speicheldrüsen und im Pankreas. Arch. f. d. gesammte Physiol. Bd. 55. 1893.

gends beobachtete. Ebensovienig habe ich etwas von basalen Zellen gesehen. Für das Fehlen der letzteren spricht auch der Umstand, dass das Epithel der Ausführungsgänge einschichtig ist.

7. Die Leber. Mit Fig. 40.

Auf der Versammlung der anatomischen Gesellschaft zu Basel habe ich über die Architectur der Leber vorgetragen. Der Hauptinhalt meines Vortrags war der Nachweis, dass die Anordnung der Gallencapillaren in ausgedehnten Netzen mit geschlossenen Maschen eine ganz regelmässige Einrichtung ist, dass man ferner im Allgemeinen drei Zonen in den Läppchen zu unterscheiden hat: eine **centrale Zone** mit radiär stehenden, unter sich nur hier und da zusammenhängenden Gallencapillarnetzen mit kleinen, nur je eine Zelle enthaltenden Maschen; sämtliche in den Maschen desselben Netzes steckenden Zellen bilden Zellebenen (Zellmauern) von mehr oder weniger grosser Ausdehnung die nur sehr spärlich von Blutcapillaren durchbrochen werden; eine **intermediäre Zone** mit weniger reichlichen, nur eine Zelle enthaltenden Maschen, dagegen vielen, durch die auch je eine Blutcapillare geht; und eine **periphere Zone**, in der wiederum fast ausschliesslich engmaschige, je nur eine Zelle enthaltende Gallencapillarnetze die Regel sein die jedoch so unter sich verbunden sind, dass man in zwei auf einander senkrecht stehenden Schnittrichtungen Gallencapillarnetze, resp. zusammenhängende, von Blutcapillaren nur spärlich durchbrochene Zellebenen von mehr oder weniger grosser Ausdehnung beobachtet. Ich habe diese Anordnung der Leberzellen mit einem Wabenwerk verglichen, in dessen Lumina die hier fast ausschliesslich radiär verlaufenden Blutcapillaren stecken. Meine Untersuchungen sind noch nicht ganz abgeschlossen. Ich werde daher über dieselben in einer anderen Arbeit berichten. Für jetzt möchte ich nur auf die viel ventilirte Frage: „ob die Gallencapillaren eine besondere Wand haben oder nicht“ etwas näher eingehen.

Bekanntlich stützen sich die Vertheidiger einer besonderen Wand der Gallencapillaren auf die Isolirbarkeit derselben. Diese kann man gerade so gut in der Weise deuten, dass eine oberflächliche Exoplasmaschicht eine etwas derbere Consistenz besitze als das übrige Protoplasma und deshalb der Zerstörung grösseren Widerstand entgegenseetze. Das beste Mittel, die lei-

dige Frage aus der Welt zu schaffen, wäre der Nachweis von Zellgrenzen, resp. Kittleisten, welche entweder den Leberzellen oder besonderen, diesen aufliegenden und die Gallencapillarwand zusammensetzenden Zellen anderer Art angehörten. Rudolph Krause geht in einer Arbeit über die Wirbelthierleber¹⁾ auf die Frage nach Zellgrenzen ein. Seine Ansicht geht aus folgenden beiden Stellen hervor: Pag. 71 (Kaninchen): „An sehr vielen Stellen sieht man in ihr ein ganzes Netz feiner Linien, ähnlich wie bei *Lacerta*. Dass es sich hier nicht mehr um Zellgrenzen handelt, wie in dem interlobulären Gang, ist auf den ersten Blick zu erkennen, denn dazu sind die Netze viel zu engmaschig.“ Und pag. 76 (Hund): „Die so modificirten Grenzschichten benachbarter Leberzellen verschmelzen in ihrer Peripherie mit einander und formiren so ein Rohr, die Gallencapillarwand. Diese Verschmelzung scheint überall eine sehr innige zu sein, da sich Trennungslinien, welche einer etwa vorhandenen Kittsubstanz entsprechen, nicht nachweisen lassen.“ Dieses negative Resultat der Untersuchungen Krause's²⁾ und meine günstigen Befunde bei den Sekretgängen der Speicheldrüsen etc. veranlassten mich, auch bei der Leber die Kittfrage in Angriff zu nehmen.

Gleich das erste Präparat, welches ich von gut fixirter Katzenleber anfertigte, und dessen Differenzirung, wenigstens für die fraglichen Verhältnisse, den richtigen Grad erreicht hatte, entschied die Frage in einwandsfreier Weise: Bei allen Quer-

1) R. Krause, Beiträge zur Histologie der Wirbelthierleber. Erste Abhandlung: Ueber den Bau der Gallencapillaren. Arch. f. mikr. Anatomic. Bd. 42. 1893.

2) Th. Cohn will aus den Worten Krause's, dass man an sehr vielen Stellen der Gallencapillarwand ein ganzes Netz feiner Linien sehe, entgegen der bestimmten Ansicht Krause's, dass es sich hier nicht mehr um Zellgrenzen handele, da die Netze viel zu engmaschig seien, absolut herauslesen, dass Krause die Kittleisten doch gesehen, aber nicht erkannt habe. Das ist sicher nicht der Fall, da die Kittleisten sich so verhalten wie die Gallencapillaren: bilden die Letzteren keine Maschen, so thun dies auch die Kittleisten nicht, bilden sie dagegen Maschen, in denen je eine Zelle steckt, so verhalten sich die Kittleisten ebenso, d. h. die betr. Zelle ist von zwei parallelen und nirgends unter sich zusammenhängenden, aber in sich zurücklaufenden Kittleisten, welche die eine halbe Gallencapillare darstellende und sie vollständig umziehende Rinne begrenzen, also von einem Kittleistenmaschenpaar umgeben.

schnitten der Gallencapillaren wurde der Contour derselben von so viel feinen, blauschwarzen Pünktchen unterbrochen, als Leberzellen sich an dem Aufbau derselben betheiligen, d. h. gewöhnlich von zweien. Die Pünktchen entsprachen regelmässig genau den Zellgrenzen. Beim Arbeiten mit der Schraube blieben die Pünktchen, falls der Contour deutlich blieb, ebenfalls scharf; sie mussten somit Querschnitte von Fäden, d. h. Kittleisten sein. Hierauf gelang es mir auch, die Kittleisten an allen Längsansichten der Kanälchen deutlich zu erkennen, ja, ich wurde auf die Letzteren in den meisten Fällen erst durch die dunklen und scharf hervortretenden Kittleisten aufmerksam gemacht. Sah ich quer getroffene Kanälchen in längsverlaufende übergehen, so geschah auch regelmässig dasselbe mit den Kittlinien.

Ich habe nachher das Gleiche bei verschiedenen anderen Säugethieren und beim Menschen constatiren können. Das menschliche Material stammte von einem achtjährigen Kinde, wurde aber der Leiche erst einen Tag nach dem Tode entnommen. Da machte ich denn dieselbe Beobachtung wie bei der Submaxillaris: die Wände der Sekretgänge färbten sich schwarzblau, so dass sie ungemein deutlich hervortraten, dass aber von Kittlinien nur an wenigen, stärker entfärbten Stellen etwas zu erkennen war. Erst bei etwas stärkerer Differenzirung erhielt ich auch an anderen Stellen brauchbare Bilder.

Aus allem geht also hervor, dass die Gallencapillaren aus einzelnen Theilen bestehen, die durch Kittleisten mit einander verbunden sind und in jeder Beziehung mit den betreffenden Leberzellen correspondiren, d. h. als Bestandtheile derselben und nicht als besondere Bildungen aufzufassen sind. Mit anderen Worten: die Gallencapillaren sind zwischenzellige Sekretgänge, welche im Allgemeinen mit den bei anderen Drüsen gefundenen übereinstimmen. Nur ist das ganze Sekretgangsystem mit seinen Netzen und einmündenden Sekretvacuolen ein viel complicirteres als bei irgend einer anderen Drüse. Wir werden jedoch sehen, dass Anastomosen zwischen Nachbargängen und sogar plumpe Maschenbildungen auch bei den Fundusdrüsen des Magens vorkommen.

Es gelang mir noch nicht, das Mikrocentrum der Leberzellen aufzufinden, wohl aber sah ich in dem Epithel der stärkeren inter-

lobulären Gallengänge in jeder Zelle je ein kleines Stäbchen mit der freien Oberfläche in Contact stehen, ganz wie bei den Ausführungsgängen des Pankreas. Eine von dem Stäbchen ausgehende und über die freie Oberfläche vorragende Geissel vermochte ich jedoch noch nicht nachzuweisen.

8. Die Fundusdrüsen des Magens¹⁾.

Mit Fig. 41—71.

I. Pferd. Mit Fig. 41—45.

Als ich zur Completirung meiner Demonstrations-Sammlung Schnitte von mit Sublimat fixirter Schleimhaut aus der Fundusregion des Pferdemagens anfertigte, fiel mir zunächst die enorme Dicke der Schleimhaut und dementsprechend die Länge der Drüsenschläuche auf, die von Ellenberger und Hofmeister²⁾ auf 2—3 mm angegeben und von Ooppel³⁾ als die beträchtlichste unter allen bei Säugern bekannten erklärt werden. Mit den Ellenberger'schen Angaben contrastirt jedoch die beigelegte Zeichnung (in Ooppel's Werk wiedergegeben auf Seite 338) ganz enorm. Ich nehme deshalb an, dass die Zeichnung als Schema gedacht ist; doch auch als ein solches ist sie nicht sonderlich dazu geeignet, die Verhältnisse beim Pferde klar zu machen. Wenn die Zellen der Schläuche nicht annähernd den Charakter der Belegzellen trügen, würde man annehmen können, die Abbildung sollte Dickdarmschleimhaut darstellen. Die von Sappey abgebildeten, grossen Fundusdrüsen (Ooppel's Werk pag. 334, Fig. 239) zeigen Verästelungen (wovon die Ellenberger'sche Zeichnung nichts aufweist) und lassen erkennen, dass die einzelnen Aeste und auch Einzelschläuche in sehr verschiedener Höhe endigen, erreichen aber bei weitem nicht die Durchschnittslänge der Schläuche, welche sich in der Mitte des der grossen Curvatur entsprechenden Fundusregionsabschnittes befinden. Da ich jedoch nur die Schleimhaut dieser Gegend untersucht habe,

1) Die einschlägigen Präparate dieser Mittheilung wurden auf der 79. Jahresversammlung der Schweizer. naturforschenden Gesellschaft am 3. August 1896 in Zürich demonstriert.

2) Ellenberger und Hofmeister, Ueber die Verdauungssäfte und die Verdauung des Pferdes. Arch. f. wissenschaftl. und prakt. Thierheilkunde Bd. IX. 1883.

3) A. Ooppel, Vergl. mikrosk. Anat. I. Der Magen. 1896.

kann ich nicht entscheiden, welchem anderen Abschnitte die Sappey'sche Abbildung entspricht. Wie man gleich sehen wird, lässt sowohl die Ellenberger'sche wie auch die Sappey'sche Abbildung eine Eigenthümlichkeit vermissen, welche, von einem einzigen Falle beim Hunde und vereinzelt beim Menschen abgesehen, bisher von mir nur beim Pferde beobachtet und für dieses als ganz besonders charakteristisch erkannt wurde.

Es fiel mir nämlich bei der Betrachtung des ersten Schnittes, der nicht absolut genau parallel zu den Tubuli geführt war, auf, dass häufig von einem Schlauche ein mehr oder weniger kurzer Seitenschlauch abging, der direct gegen die Oberfläche gerichtet war, während das übrige Schlauchstück und eventuell andere Zweige gerade gegen die Muskularis abwärts verliefen. Ich nahm nun anfangs an, dass dieser rückläufige Seitenschlauch sich von gewöhnlichen Verästelungen nur durch den abnormen Verlauf unterscheide. Als ich jedoch möglichst gut orientirte Schnitte untersuchte, stellte es sich heraus, dass diese rückläufigen Zweige sich oft durch das ganze Gesichtsfeld annähernd parallel mit dem Hauptschlauch verfolgen liessen, ohne dass sie in dem betr. Schnitt ein Ende erreichten. Ja, es gelang, theils einige in demselben Schnitt, theils die übrigen durch graphische Reconstruction bis zu einem Magengrübchen und zwar meist zu demselben, von dem auch der Hauptschlauch ausging, zu verfolgen und den Zusammenhang des Schlauchepithels mit dem Grübchenepithel zu constatiren. Mit anderen Worten: Zwei oder auch drei gleichwerthige benachbarte Drüsenschläuche können sich in der der Muscularis zu gelegenen Schleimhauthälfte vereinigen. Aus der Vereinigungsstelle können gleich viele oder mehr oder weniger Schläuche hervorgehen. Diese letzteren können alle oder theilweise, entweder verzweigt oder einfach sich wieder vereinigen oder mit Nachbarschläuchen in Verbindung treten etc. Ich habe beobachtet, wie zwei Schläuche sich fünfmal vereinigt und wieder getrennt haben und nebenher noch mit anderen mehrmals in Verbindung getreten sind. Auf diese Weise entsteht ein Netzwerk oder Balkenwerk, das sich aber nur in der der Muscularis zugekehrten Schleimhauthälfte (gewöhnlich jedoch nur $\frac{2}{5}$) als ganz regelmässige Erscheinung zeigt. Es stehen jedoch nicht

alle Schläuche miteinander in Verbindung, sondern immer nur grössere oder kleinere Gruppen, die bald mehr rundlich, bald mehr platt sind. Die Maschen des Balkenwerks sind in die Länge gestreckt und sehr verschieden gross. Die kleinste Masche, die ich beobachtete, war etwa so weit wie die Dicke des Kernes einer Belegzelle, dass also nur etwa eine Bluteapillare passiren konnte. Es fragt sich nun, handelt es sich bei den Vereinigungen von Schläuchen nur um äussere Anlagerung oder auch um Communication der Drüsenlumina, oder kommen etwa beide Möglichkeiten vor?

An dickeren Schnitten, welche eher gestatten, mehrere vollständig geschlossene Maschen oder doch reichlichere Knotenpunkte auf einmal zu sehen und sich daher für die allgemeine Orientirung besser eignen, war es kaum gut möglich, diese Fragen in jedem Falle vollständig zu lösen. Ich stellte mir deshalb eine geschlossene Längs-Schnittserie (ich meine längs zu den Drüsen-schläuchen) von 5 μ Schnittdicke her, und zwar von einem 2 mm breiten, mit Hämatoxylin und Eosin gut durchgefärbten Stück (Aufklebung mit dickflüssigem Nelkenölcelloidin ohne Aether und Alkohol), um etwa auch eine plastische Reconstruction anfertigen zu können. Ich suchte mir nun möglichst in einem Schnitt geschlossene Maschen oder doch deutliche Knotenpunkte auf, was bei den verhältnissmässig dünnen Schnitten seine Schwierigkeiten hatte, zumal es ja hauptsächlich auf die Lumina ankam. Doch da es sich um durchaus ganz regelmässige Erscheinungen handelte und der Zufall mir günstig war, so gelang es mir, in den meisten Schnitten, in einzelnen Fällen sogar in ein und demselben Gesichtsfeld mehrere durchaus klare und einwandfreie Stellen aufzufinden, die beweisen, dass auch die Lumina ineinander übergehen (s. Fig. 42). Wir haben also hier Zustände, welche wir bis zu einem gewissen Grade mit denjenigen in der Leber der Amphibien vergleichen können. Ob aneinander gelagerte Schläuche mit Verschmelzung, aber ohne Lumenübergänge beim Pferde vorkommen, kann ich mit Sicherheit bis jetzt nicht entscheiden; gesehen habe ich jedenfalls dergleichen nicht.

Beim Hunde, bei dem ich auch nach den geschilderten Verhältnissen gefahndet habe, fand ich bis jetzt eine einzige derartige Stelle. Es handelt sich um ein Golgi-Präparat, und zwar um einen Quer-

schnitt der Tubuli. Hier (s. Fig. 47) hingen zwei Nachbarschläuche nur mittelst einer einzigen Belegzelle mit einander zusammen. Dass es sich hier nicht etwa nur um ein Andrängen des einen Schlauches an den anderen handelte, war daraus zu ersehen, dass von den geschwärtzten, binnenzelligen Sekretgängen statt eines, zwei schwarze Fäden ausgingen, die je mit der geschwärtzten Sekretmasse in einem der beiden Drüsenlumina zusammenhingen. Wir haben also hier die überraschende Tatsache, dass eine einzige Belegzelle ihr Sekret in zwei, im Uebrigen von einander getrennte Drüsenschläuche ergiesst!

Wenn man auch (beim Pferde) in einem dickeren Schnitte an manchen Stellen ziemlich reichlich Knotenpunkte und schöne, geschlossene Maschen finden kann, so ist es doch klar, dass man verhältnissmässig eine nur ganz kleine Zahl der wirklich vorhandenen Maschen, nämlich die gerade in der Schnittebene liegenden, zu Gesichte bekommt, während weitaus die meisten in anderen Ebenen liegen und daher durchschnitten werden. Um mich nun über die Reichlichkeit der Maschen und Knotenpunkte überhaupt zu orientiren, suchte ich ein Modell von einer Tubuligruppe anzufertigen. Theoretisch geschlossen, musste es schwierig erscheinen, die verhältnissmässig doch dünnen und dichtgedrängten Schläuche in den aufeinander folgenden Schnitten immer richtig auf einander zu beziehen. Doch in praxi liess sich dies leicht bewerkstelligen, so dass ich für Genauigkeit der Reconstruction durchaus garantiren kann. Als „Definirlinien“ benutzte ich die innere Begrenzungslinie der Muscularis mucosae, welche ich genau an die Grenze des Gesichtsfeldes schob, ferner grössere oder kleinere Blutgefässe zwischen den äusseren¹⁾ Drüsenenden und der Museul. muc., sowie bindegewebige, Muskelfaserbündel enthaltende Streifen zwischen den einzelnen Schlauchgruppen. Diese genügten bei der geringen Breite der Schnitte vollständig. Ich suchte mir nun für den Anfang der Reconstruction einen Schnitt aus, der möglichst zusammenhängendes Maschenwerk und lange Tubulistücke enthielt. (Aus diesem Schnitt ist Fig. 42 entnommen, welche sich auch in der nach dem Modell entworfenen Zeichnung, Fig. 41a oben links an der sehr

1) Als „inner-“ bezeichne ich alles, was der Schleimhautoberfläche, als „äusser-“ alles, was der Peritonealoberfläche näher liegt.

engen Masehe sofort wieder herausfinden lässt.) Ich zeichnete nur das auf, was ich nach Herauschieben der inneren Oberfläche der Muscularis mucosae an die Grenze des Gesichtsfeldes sehen konnte. Das entsprach im Maximum ziemlich genau $\frac{2}{5}$ der ganzen Drüsenschicht (bis zum Grunde der Grübchen gerechnet), was vollständig genügte, da innen von dieser Zone, wenigstens im Bereich des reconstruirten Bündels, Verbindungen zwischen den Schläuchen nicht vorhanden waren (hier und da finden sich noch solche bis zur Mitte der Drüsenschicht, darüber hinaus habe ich keine beobachtet). Als Material zum Modelliren benutzte ich entsprechend dicken Carton. Die einzelnen Stücke wurden mit kleinen Flach-, Rund- und Winkelmeisseln ausgestochen. Ich zeichnete zunächst aus einer Anzahl von Schnitten alle Tubuli der betreffenden Gruppe, schnitt aber nur die aus, welche mit den im Anfangsschnitt verbundenen Tubuli mittelbar oder unmittelbar und untereinander in Zusammenhang standen. In dieser Weise fuhr ich fort, so dass ich schliesslich alle in einem Bündel nach irgend welcher Richtung hin zusammenhängenden Röhren mit allen Knoten, Maschen und blind endigenden Seitenästen im Modell erhielt. In dem vorliegenden Beispiel handelt es sich nur um acht Schläuche, welche mit einander theilweise so reichlich in Verbindung getreten sind, dass es, wie die Figuren 41a und b zeigen, bei den meisten der aus dem Maschenwerk hervortretenden Tubuli nicht mehr möglich ist, zu sagen, zu welchen Anfangstubuli sie gehören. Die blinden Endstücke reichen sehr ungleich weit herab. Nur zwei gelangen in die Nähe der Muscularis mucosae. Diese sind ungleich viel reichlicher verzweigt als die weiter oben endigenden. Auch sind die blinden Enden etwas erweitert, so dass man von „Endkammern“ sprechen könnte. Ueberhaupt nehmen die Tubuli nach aussen ganz allmählich etwas an Dicke zu. Die mit Endkammern versehenen Abschnitte treten nicht mehr in Verbindung mit einander. Eine genauere Besprechung des Modells ist wohl bei der Klarheit der Zeichnungen überflüssig. Nur folgende Daten möchte ich noch angeben: Die ganze an und für sich doch kleine Gruppe enthält elf vollständig geschlossene Maschen und zwanzig Knotenpunkte. In zwei Knoten gehen zwei Schläuche hinein¹⁾ und kommen drei

1) Das Hineingehen und Herausgehen ist in der Richtung nach der Muscularis mucosae gemeint.

wieder heraus; bei dem Einen derselben vereinigen sich die Letzteren sogleich wieder zu einem Knoten, um dann wieder in zwei Schläuche zu zerfallen. An zwei Knoten gehen drei Schläuche hinein und kommen zwei heraus. An einem Knoten gehen drei hinein und kommen auch wieder drei heraus. An sieben Stellen vereinigen sich zwei Tubuli und kommt nur einer heraus. Es tritt somit schliesslich eine Reduction der Drüsenzahl ein, so dass, wie schon gesagt, schliesslich nur zwei bis ganz herab reichen.

Der Vollständigkeit halber gebe ich hier noch einige Punkte über das Pferd an, welche zum Theil die Angaben Ellenberger's und Hofmeisters bestätigen, zum Theil ergänzen. Schon bei schwächeren Vergrösserungen erkennt man in der Schleimhaut, abgesehen von der Muscularis mucosae und einer dünnen, diese von den Drüsenfundi trennenden Bindegewebsschicht vier, durch ihre Färbungsintensität und ihre Breite von einander ziemlich scharf geschiedenen Zonen, welche, wie man bei stärkerer Vergrösserung erkennt, durch die Verschiedenheit der Zellecharaktere einzelner, bei allen Schläuchen annähernd gleich langer Abschnitte bedingt sind. Demnach hat man folgende Schleimhautschichten, resp. Drüsenabschnitte zu unterscheiden: 1. Schicht der Magenrübchen, 2. Schicht der Drüsenhäuse (dunkel gefärbt), 3. Schicht der Schaltstücke (ganz hell), 4. Schicht der Drüsenkörper (dunkel), an der man noch vier nicht so scharf getrennte Unterabtheilungen machen könnte: a. Schicht frei von Knotenpunkten (Anastomosen), b. Schicht arm an Knotenpunkten und geschlossenen Maschen, c. Schicht reich an Knotenpunkten und geschlossenen Maschen, d. Schicht der Endkammern. Nach meinen Erfahrungen beträgt die Gesamtstärke der Fundusschleimhaut 3 bis 3,5 mm (nach der Fixation aber vor der Einbettung gemessen). Das von mir zur Reconstruction benutzte Stück mass 3 mm, die 5 μ dicken Schnitte davon dagegen nur 2,75 mm. Die Differenz kommt von dem Zusammenschieben der Schnitttheile in der Richtung der Messerführung her. Man sollte daher, wenn man in einer bestimmten Richtung verlaufende Organe etc. im Schnitt messen will, den Block so einspannen, dass die Richtung der Messerführung auf der Verlaufsrichtung der zu messenden, langgestreckten Gebilde senkrecht steht, da dann die Verkürzung nicht in der Länge, sondern in der Dicke eintritt, was wohl in den meisten

Fällen weniger von Belang ist. Ich hatte dies versäumt, musste daher alle aus dem Schnitt gewonnenen Längsmasse umrechnen. Es verhielten sich natürlich die Schnittzahlen zu den wirklichen Werthen wie 2,75:3. In Wirklichkeit ergab sich demnach:

1. Dicke der grubchenhaltigen Schicht	0,25 mm
2. Dicke der Drüsenhalsschicht	0,11 „
3. Dicke der schaltstückhaltigen Schicht resp. Länge der Schaltstücke	0,71 „
4. Dicke der Drüsenkörperschicht	1,73 „
5. Dicke einer minimalen Bindegewebschicht zwischen Drüsen und Muskulatur	0,02 „
6. Schicht der Museularis mucosae	0,16 „
also Gesamtdicke der Schleimhaut	2,98 „
Dicke der gesammten Drüsenschicht incl. Grübchen	2,80 „

Alle Zahlen, wohlvermerkt, mit Correction der Schnittverkürzung.

Was nun die Dicke und den Charakter der einzelnen Drüsenabschnitte betrifft, so ergibt sich in Kürze Folgendes:

Dicke der Drüsenhäuse	12,5 bis 18,75 μ
Lumen	2,7 „ 3,5 „

Zellen niedriger als in den Grübchen und dunkel gefärbt; keine deutlichen Anzeichen von Sekretion; Belegzellen nur ganz einzelt. Verzweigungen finden in den Tiefen der Grübchen und in den Anfängen der Häuse statt. In einem Falle zählte ich auf ein Hauptmagengrubchen 13 fertig getheilte Drüsenhäuse, resp. Drüsenschläuche überhaupt (nicht einbegriffen die Verzweigungen der Drüsenkörper).

Dicke der Schaltstücke	25,0 bis 35,0 μ
Lumen allein	10,0 „ 18,75 „

Das weiteste Lumen aller Abschnitte. Keine Hauptzellen, nur cubische, ganz helle Schleimreaktion zeigende Zellen mit dicht an die Basis gedrängten Kernen. Belegzellen sehr reichlich vorhanden, stellenweise mehrere ununterbrochen aneinander stossend; etwas kleiner und weniger an der Peripherie der Schläuche prominierend als in den Drüsenkörpern; nehmen auch meist breit an der Bildung der Lumen theil. Keine Verzweigungen oder Seitensprossen, dementsprechend auch keine Knotenpunkte und Maschen.

Dieke der Drüsenkörper 19,0 bis 25,0 μ
d. h. an Stellen gemessen, wo keine Belegzellen vorspringen.

Grösster Durchmesser, Belegzellen einbegriffen 37,0 μ

Lumen weiter als bei den Drüsenhälsen, aber viel enger

als bei den Schaltstücken circa 6,0 μ

Keine Schleimzellen, nur Hauptzellen mit fast mittelständigen Kernen. Sehr reichliche Belegzellen, besonders an der Uebergangsstelle der Schaltstücke in die Drüsenkörper und in dem benachbarten Abschnitte der letzteren. Von da ab nimmt ihre Zahl etwas ab, doch bei den einzelnen Schläuchen sehr ungleich. So findet man nebeneinander Schläuche mit grösseren belegzellenfreien Parthieen und solche mit sehr vielen Belegzellen. Die letzteren prominiren im Allgemeinen mehr als in den Schaltstücken, doch können einzelne auch wohl mehr in einer Flucht mit den Hauptzellen stehen und mit einem längeren in der Längsrichtung des Tubulus sich erstreckenden, im Uebrigen aber schmalen Streifen an der Begrenzung des Lumens theilnehmen, ein Verhalten, welches man natürlich nur an Längsschnitten deutlich sehen kann.

Dieke der Endkammern (nur bei den wenigen, ganz herabreichenden, am Ende kurz, aber zuweilen etwas reichlicher verzweigten Schlauchenden einigermassen ausgeprägt) maximum 45 μ
äusserstes beobachtetes Lumenmaximum 15 μ
Belegzellen regelmässig vorhanden, doch weniger als in den übrigen Theilen der Drüsenkörper.

Knotenpunkte und Maschen habe ich, was ich hier noch einmal betonen will, nur in der eigentlichen Drüsenkörperschicht beobachtet (Genauerer siehe weiter oben). Häufig finden sich mehr oder weniger kurze Fortsätze, die aus verhältnissmässig wenigen Zellen gebildet werden, und in die auch eine Lumenabzweigung hineingeht (hierher gehören eigentlich auch die „Endkammern“). Sie enthalten regelmässig Belegzellen, besonders an dem blinden Ende.

Fragen wir uns nun noch, wie wohl die Bildung des Knoten- und Maschenwerks in der Drüsenkörperschicht entstanden sein mag, so lehrt der Fall beim Hunde, dass es möglich ist, dass fertige, benachbarte Schläuche sich (wohl besonders zunächst durch Belegzellen) berühren und dann mit einander verschmelzen können. Wäre dies aber der gewöhnliche Modus, dann müsste man auch Stellen finden, wo zwei oder mehrere Schläuche

auf grössere Strecken hin mit einander verschmolzen wären, was ich jedoch nie beobachtet habe. Ich denke mir dagegen die Entwicklung so vor sich gegangen, dass in der Zeit, wo die Drüsenkörper auswachsen, sich verzweigten und auch Seitenäste trieben, dies in nicht regelmässiger Weise vor sich ging, so dass eine grosse Zahl (sowohl Haupt- als Seitenschläuche) mit ihren Enden auf vorausgeschrittene Haupt- oder Seitenzweige benachbarter Tubuli gestossen und mit diesen verschmolzen sind und zwar derart, dass auch stets die Lumina in Verbindung mit einander traten (wenn sich die Lumina nicht überhaupt erst später gebildet haben, nachdem das Balkenwerk fertig oder doch zum Theil fertig war). Unbedingt muss dieser Entwicklungsmodus obgewaltet haben in den ganz gewöhnlichen Fällen, wo ein Tubulus sich gabelt und die beiden Gabeläste nach kürzerem oder längerem Verlauf sich wieder zu einem einzigen Rohr vereinigen, was sich an ein und demselben Rohr öfter abspielen kann, oder wenn zwei Rohre sich vereinigen, aus dem Knotenpunkt drei Rohre hervorgehen, diese sich wieder verbinden, und daraus wieder nur zwei Schläuche oder gar nur einer hervorgehen. Diese Ansicht wird auch noch dadurch unterstützt, dass in dem Bereiche der Drüsenhäuse und der Schaltstücke, wo ich Seitenästchen überhaupt nicht beobachtete, auch keine Knoten und Maschen vorhanden sind.

Ich habe mit concentrirter Salzsäure versucht die Schläuche aus fixirtem Material zu isoliren, was auch an und für sich gut ging, aber deshalb unklare Präparate ergab, weil die Schläuche so reichlich zusammen hingen, dass man einzelne dicke Bündel erhielt, an welchen Details nicht mehr zu erkennen waren. Riss man diese auseinander, so erhielt man meist wohl einzelne Schläuche, welche mit mehreren Ausläufern versehen waren, von denen man aber nicht bestimmt sagen konnte, ob sie blind endigten oder mit Nachbarschläuchen zusammenhängt hatten. Trotzdem erhielt ich einige gute Ansichten von Schläuchen, welche sich theilten, und deren Theilstücke sich wiedervereinigten, was an einigen Tubuli mehrmals vorkam.

II. Die Sekretgänge der Belegzellen in Golgi-Präparaten. Mit Figur 46—51.

Bekanntlich sind von E. Müller die Sekretgänge der Belegzellen entdeckt und weiterhin von Golgi, von Brunn,

Langendorff und Laserstein und vom Entdecker weiter untersucht worden. E. Müller und Golgi waren der Ansicht, dass das korbähnliche Sekretgangsystem die Belegzelle umspinne. Demnach würde also auf der Oberfläche der Zelle ein mehr oder weniger complicirtes Rinnensystem ausgearbeitet sein, welches schliesslich durch einen zwischen den Hauptzellen verlaufenden Gang mit dem Lumen des Drüsenschlauches zusammenhänge. Nun, wenn diese Gänge nur sich da fänden, wo die Belegzellen an die Hauptzellen stossen, dass sie also vollständig von, wenn auch verschiedenen functionirenden Epithelzellen begrenzt würden, so wäre gegen die Möglichkeit dieser Ansicht nichts einzuwenden. Nun wissen wir aber, dass die Belegzellen an der Peripherie der Drüsenschläuche so stark vorspringen können, dass sie mit einem verhältnissmässig nur kleinen Abschnitt ihrer Oberfläche die Hauptzellen berühren, und dass somit der grösste Theil der Oberfläche mit der Membrana propria, d. h. also mit unbelebter, quellbarer und verdaubarer Substanz in Berührung steht.

Da nun aber bei manchen Thierformen (z. B. besonders bei Nagern) die durch die Golgi-Methode erhaltene schwarze Masse ein allseits geschlossenes, zum Theil recht engmaschiges Körbchen darstellt, so müssten die betreffenden Sekretgänge auf der einen Seite von der secernirenden Zelle, auf der anderen Seite direkt von der unbelebten Substanz der Membrana propria begrenzt werden, diese letztere also der zerstörenden Wirkung des Sekretes direct ausgesetzt sein. Es würde sich also das Sekret überallhin in der Peripherie der Drüsenschläuche verbreiten und die Ernährung der Drüsenzellen so sehr beeinträchtigen, dass die ganzen Drüsenmassen gleich bei der ersten Sekretion hätten zu Grunde gehen müssen. Aus dieser Betrachtung geht hervor, dass die Sekretgänge unmöglich an der Oberfläche der Belegzelle liegen können. Aus dem gleichen und noch anderen Gründen ist die Ansicht von Conrad Stein¹⁾ (citirt nach dem Neapeler zool. Jahresbericht), dass das flüssige Sekret längs feinsten Bindegewebsfasern, welche sich bis zu den zwischenzelligen Drüsen- gängen zwischen den adelmorphen Zellen erstrecken sollen, in

1) „Ueber das Verhalten des Bindegewebes zu den Delomorphenzellen der Magendrüsen.“ In: Mitth. Embry. Inst. Wien. V. Heft pag. 192—98. 1892.

das Drüsenlumen hineinsickere, dass also die zarten Fasern gleichsam die Leitfäden für die in einer jeden Belegzelle bereitete Sekretmenge vorstellen, entschieden zurückzuweisen. Es lag demnach von vornherein nur die Möglichkeit vor, das Sekretgangsystem, soweit es nicht zwischen Epithelzellen liegen konnte, in den Zelleib hinein zu verlegen. Auf diese Ansicht hätte man um so eher kommen müssen, als ja längst Kupffer nachgewiesen hat, dass im Innern der Leberzellen sich die Galle in Vacuolen ansammelt, und von diesen durch je einen in dem Zelleib verlaufenden, kurzen, feinen Gang zur Oberfläche gelangt und hier in eine Gallencapillare einfließt, was ja auch von verschiedenen Seiten durch die Golgi-Methode bestätigt worden ist. Ferner ist es längst bekannt, dass bei vielen niederen Thieren die Drüsenzellen ein zum Theil recht complicirtes Sekretgangsystem im Zelleib besitzen können, an dem man zuweilen sogar leicht eine besondere Wand erkennen kann. Als Beispiel habe ich die Drüsen von *Phronima* an die Spitze der Arbeit gestellt. Nun haben in letzter Zeit Langendorff und Laserstein¹⁾ über die fraglichen Verhältnisse bei Hund, Katze und Kaninchen (auch bei Frosch und Salamander) gearbeitet. Sie kamen zu dem Schluss: „dass es sich, wenn nicht immer, so doch in der weitaus grössten Zahl der Fälle um Kanälchensysteme handelt, die innerhalb des Zelleibes gelegen sind. Entscheidend für diese Auffassung erscheint uns der meistens gelingende Nachweis, dass um das ganze, durch seine dunkle Färbung scharf gekennzeichnete Gebilde ein deutlich erkennbarer, bald mehr, bald minder breiter Rand von verästelungsfreier Zellsubstanz liegt. Lägen die Endkörper pericellulär oder selbst nur in den alleräussersten Protoplasmaschichten, so wäre ein solches Bild unmöglich.“ Sie geben dazu eine Abbildung. Dass sie ihren Befund nicht als principielle Verhältnisse aufgefasst haben, zeigt die Bemerkung: „wenn nicht immer, so doch in der weitaus grössten Zahl der Fälle.“

Auch Stöhr lässt in der neuesten Auflage seiner Histologie beide Möglichkeiten (der pericellulären und intracellulären Lage der Sekretgänge) zu.

1) O. Langendorff und S. Laserstein, Die feineren Absonderungswege der Magendrüsen. Pflügers Archiv für die gesammte Physiologie Band 55. 1894.

E. Müller, der anfangs, wie schon bemerkt, nur pericellulären Verlauf annahm, schliesst sich in seiner neueren Arbeit¹⁾ Langendorff und Laserstein an, wie aus folgender Stelle hervorgeht: „Was die Lage der Sekretecapillaren zu den Zelleibern betrifft, so fand ich solche theils pericellulare, theils in Uebereinstimmung mit den Untersuchungen von Langendorff und Laserstein wirklich intracellulare.“

Um die Frage nach der Lage der Sekretgänge endgültig zu lösen, war es nothwendig, die Contouren etc. des Zelleibes und des Zellkernes so deutlich zu machen, dass man die Lagebeziehungen der geschwärtzten Sekretmassen zu der Zelloberfläche und zu dem Kern sowie zu den Nachbarzellen sicher feststellen konnte. Um dies zu erreichen, musste ich zunächst gleichmässige und dünne Schnitte herstellen, was nur durch Einbetten der Stücke in Paraffin möglich war. Dann musste ich, ohne dass die Resultate der Golgi-Methode irgendwie alterirt wurden, Kerne und Zelleiber bestimmt mit Contrastfärbung darstellen, was ohne Fixirung der Silberchromatniederschläge unmöglich war. Diese wurde durch Schwefelammonium und in letzter Zeit durch Kochsalz bewerkstelligt (Genauerer siehe in der Einleitung).

Nach der Fixation wurde in verdünntem Delafield'schem oder Böhmcr'schem Hämatoxylin so lange gefärbt, bis die Kerne eben kräftig und scharf hervortraten. Dann wurde mit ganz dünner Eosin- oder noch besser Säurefuchsinlösung nachgefärbt, bis die Belegzellen einen deutlichen, wenn auch nicht sehr kräftigen Ton angenommen hatten. Ich verfare bei der Eosinfärbung neuerdings mit Erfolg auch so, dass ich nur eine gesättigte Lösung von Eosin in Carbol-Xylol herstelle, davon ein kleines Quantum mit dem gleichen Theil reinen Carbol-Xylols vermische und in diese Flüssigkeit die Schnitte aus absolutem oder 96%igem Alkohol übertrage, wodurch die Schnitte sowohl aufgehellert als auch mit Eosin gefärbt werden. Etwaige Ueberfärbungen werden dann je nach dem Grade durch kürzeres oder längeres Liegenlassen in reinem Carbol-Xylol beseitigt. Dann Canadabalsam, Deckglas. Nun wurden mit mittlerer Vergrösserung die günstigen Stellen aufgesucht und gleich mit apochromatischer Oelimmersion (Seibert) genau untersucht. Ich benutzte Mate-

1) E. Müller, Ueber Sekretecapillaren. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. 45. 1895 pag. 463.

rial von einem Dachshund, der eine Stunde vor seinem Tode gefressen hatte, und von einer in ganz ausgehungertem Zustand mir überbrachten, halbwüchsigen Katze, deren ganzer Darmtractus vollständig leer war.

Die Anordnung der Sekretgänge zeigt zunächst bei Hund und Katze deutliche Unterschiede, wie sie auch Langendorff und Laserstein angegeben haben, und sie jetzt auch von E. Müller zugegeben werden, nämlich beim Hunde mehr oder weniger reichliche Verästelungen, nur ausnahmsweise mit Querverbindungen, bei der Katze, vollständiges Gelingen der Reaction vorausgesetzt, regelmässig schönes Maschenwerk. Sehr schön konnte ich die von Golgi angegebenen Unterschiede zwischen den Bildern, die man im Verdauungszustande, und denjenigen, die man während des Hungerns erhält, beobachten: in Fig. 47 bis 51 (Hund im Verdauungszustande) sieht man die Sekretfäden verhältnissmässig dick, woraus man auf reichliche Sekretion schliessen darf, während in Figur 46 (Katze im Hungerzustande) die Sekretfäden viel dünner sind, so dass hier eine geringe Sekretion angenommen werden muss. Um nun die Frage, die ich mir gesteckt hatte, zu lösen, suchte ich mir zwei Arten von Zellansichten auf: solche, bei denen der Kern und der mit dem Hauptlumen zusammenhängende Hauptstamm des geschwärtzten Sekretbäumchens in einer Ebene lagen, und solche, bei denen die Zellaxe, welche ungefähr mit der Axe des Bäumchenstammes zusammenfällt, auf der Schnittebene senkrecht stand. Da nun der Kern im Allgemeinen bei den Thieren in der Axe der Zelle liegt, so stellte ich auf das Kernkörperchen scharf ein, wobei ich auch scharf die Zellgrenzen erkennen konnte. Es war jetzt sehr leicht zu sehen, ob das Sekretbäumchen, resp. Körbchen im Protoplasma oder ausserhalb der Zelle lag. Es konnte kein Zweifel darüber bestehen, dass sämtliche feinste Sekretgänge (Sekretbäumchen und Körbchen) im Protoplasma im Allgemeinen in einer mittleren, zwischen Kern und Zelloberfläche befindlichen Schicht lagen, wie aus den Figuren 46 und 48—51 deutlich hervorgeht. Hier und da sah ich allerdings auch einzelne Theile ziemlich nahe an den Kern, resp. an die Oberfläche treten. Nirgends fand ich auch nur eine Stelle, welche so hätte gedeutet werden können oder müssen, dass die Gänge, wenn auch nur streckenweise

zwischen Zelle und Membrana propria verliefen. Man könnte noch einwenden, dass an den mir zugekehrten oder an den von mir abgewendeten Zelloberflächen pericelluläre Gänge hätten vorhanden sein können, und dass an solchen Stellen das Erkennen der Lage fast unmöglich sei. Dem ist indessen zu entgegen, dass, wenn ich bei der von mir gewählten Einstellung, also bei der Untersuchung desjenigen Zellenschnittes, der sämtliche Punkte der Zelloberfläche enthält, welche die Gesichtslinie annähernd als Tangente berührt, ausnahmslos bei jeder Zelle, welche Lage sie auch im Präparat eingenommen haben mag, den angegebenen Befund erhielt, ich annehmen durfte, dass derselbe auch für die ganze Zelloberfläche und für alle Belegzellen gültig sei. Ob ausserdem noch besondere Gänge zwischen den Belegzellen und den Hauptzellen vorhanden seien oder nicht, konnte ich an den Golgi-Präparaten nicht mit absoluter Sicherheit entscheiden. Gesehen habe ich zwar dergleichen bei Hund und Katze bis jetzt nicht, aber es wäre nicht ganz ausgeschlossen, dass durch die schwarzen Massen, besonders durch den dicken, das Bäumchen, resp. Körbchen mit der Ausfüllungsmasse des Hauptlumens verbindenden Stamm die erwähnten, möglichen Gänge verdeckt wurden. Wir werden im folgenden Kapitel sehen, dass solche zwischenzelligen Gänge, beim Menschen wenigstens, in der That existiren.

Zum besseren Verständniss der Figuren muss ich bemerken, dass nur die Theile der geschwärzten Sekretmassen, welche bei der eben angegebenen Einstellung scharf erscheinen, schwarz und scharf begrenzt gezeichnet sind, während alle übrigen Parthieen um so heller und verschwommener dargestellt sind, je weiter dieselben von der das Kernkörperchen enthaltenden Ebene entfernt lagen; dadurch versuchte ich den Abbildungen eine gewisse Perspective zu verleihen.

III. Die Befunde an nach der Eisenhämatoxylin-Methode behandelten Präparaten, besonders vom Menschen. Mit Fig. 52—71.

Nachdem ich, wie im vorigen Kapitel berichtet wurde, nachgewiesen hatte, dass man beim Hunde und bei der Katze an fixirten und nachgefärbten Golgi-Präparaten deutlich erkennen kann, dass die Sekret-Bäumchen und -Körbchen innerhalb des Zelleibes der Belegzellen und nicht pericellulär gelegen sind, erübrigte es

noch, an gut fixirten, nicht nach Golgi behandelten, sondern mit der Eisenhämatoxylinmethode, welche sich bei den Speicheldrüsen so vorzüglich bewährt hat, gefärbten Präparaten zu untersuchen, ob man nicht auch auf diese Weise die Sekretgänge in der Zelle, ihre Beziehungen zu dem Hauptdrüsenlumen, und wie sich dieselben zu dem Stöhr'schen Fortsatz verhalten, erkennen könne. Denn da die Verzweigungen der Sekretgänge innerhalb der Zelleiber liegen, und da ich ferner niemals zwischen dem mit dem Ausguss des Hauptdrüsenlumens zusammenhängenden Stamm des geschwärtzten Bäumchens und den benachbarten Hauptzellen auch nur eine Spur von den Belegzellen angehörenden Protoplasmamassen gefunden habe, da ich ferner — auch bei Querschnitten dieses Stammes — denselben nie hohl gesehen habe, so lag die Frage nahe, ob denn überhaupt dieser Stöhr'sche Fortsatz existire, ob er ein Theil des Protoplasmas sei oder nicht, oder was es überhaupt für eine Bewandniss mit ihm habe. Da ich nun gerade vorzüglich conservirtes Material von dem schon erwähnten Hingerichteten zur Hand hatte, so wollte ich die nothwendigen Untersuchungen gerade an diesem vornehmen. Da es eben nicht häufig ist, dass man gutes, menschliches Material erhält, so dürfte es wohl angebracht sein, dass ich, bevor ich zur Schilderung der Sekretwege schreite, eine allgemeine Charakteristik der Zellen der einzelnen Drüsenabschnitte voraus schicke. Bei dieser Gelegenheit werde ich auch das, was ich von Centralkörpern gesehen habe, mittheilen.

Die Schleimhaut des betreffenden Stückes ist 1,2 mm dick (leider vermag ich nicht anzugeben, aus welcher speciellen Stelle des Fundus dasselbe entnommen ist, doch glaube ich aus der Dicke der Schleimhaut und aus der Tiefe der Grübchen schliessen zu dürfen, dass es aus einer Gegend stammt, welche nicht allzu weit von der intermediären Zone entfernt ist). Wir haben beim Pferde gesehen, dass die Fundusdrüsen sehr deutlich in 4 Abschnitte zerfallen, welche durch die Zellecharaktere sich unterscheiden lassen. Bei der Untersuchung des menschlichen Materials stellte es sich heraus, dass hier ganz dieselben Abschnitte mit annähernd den gleichen Zellearakteren zu unterscheiden sind. Bei der folgenden Schilderung der einzelnen Abtheilungen werde ich die Belegzellen ganz unberücksichtigt lassen, da ihnen ein besonderer Abschnitt gewidmet werden soll.

1. Die Magengrübchen.

Ob dieselben noch zu den Drüsen zu rechnen sind oder nicht, ist eine Frage, die keine besondere Bedeutung hat. Jedenfalls ist ihr Epithel von dem auf der Höhe der Leisten, welche die Grenzen zwischen den Nachbargrübchen bilden, im Allgemeinen nicht verschieden. Die Epithelzellen der Magenoberfläche und des grössten benachbarten Grübchenabschnittes sind schmal und hoch, aber lange nicht so hoch, als sie v. Kupffer¹⁾ in seinem Fall 1 abbildet. Eher würden seine Abbildungen vom Magen eines Hingerichteten (Fig. 8 und 9) dieselben Höhenverhältnisse zeigen. Die basale Hälfte jeder Zelle ist dunkler gefärbt als die andere und enthält den ellipsoidischen Kern. Nur hier und da findet sich einer, welcher an der der freien Oberfläche näher liegenden Seite leicht eingedrückt ist. Die der freien Oberfläche zu gelegene Hälfte ist ganz hell, jedoch nicht structurlos. Zunächst erscheint der die freie, mehr oder weniger stark vorgewölbte Zelloberfläche begrenzende, scharfe Contour etwas dunkler als das Uebrige, doch lässt sich eine Cuticula, wie sie v. Kupffer nur bei dem Magen Nr. 3 (also unter 9 Fällen einmal) gefunden hat, nicht nachweisen. In ungenügend entfärbten Präparaten bemerkt man bei Anwendung apochromatischer Oelimmersion in dem ganzen Abschnitt eine äusserst feine Körnelung. Hat man jedoch diese durch eben genügende Entfärbung beseitigt und hat man sich eine Stelle ausgewählt, bei der man eine grössere Zahl von hellen Zellenhälften im Querschnitt vor sich sieht, so bemerkt man, wenn man auf die freie Oberfläche der Zellen eingestellt hatte, ein schönes, mit sechseckigen Maschen versehenes Kittleistennetz, das hier von Bonnet zuerst gesehen worden ist. Schraubt man nun ganz vorsichtig tiefer, so sieht man plötzlich mehr oder weniger gleichzeitig genau in der Mitte eines jeden Sechsecks ein scharfes, minimales, schwarzes Pünktchen, und falls man besonders gut zum Mikroskopiren disponirt ist, nach kürzerer oder längerer Betrachtung in einiger Entfernung um dieses Pünktchen herum einen Kreis (eigentlich Kugelschale) von blässge-

1) C. Kupffer, Epithel und Drüsen des menschlichen Magens. Festschrift d. ärztl. Vereins. München 1883.

färbten, weiteren allerfeinsten Pünktchen, welche eben an der Grenze der Sichtbarkeit liegen (s. Fig. 53 *a*). Der Durchmesser des Kreises beträgt ungefähr den dritten Theil des kürzesten Durchmessers des Zellquerschnittes. Betrachtet man nun, nachdem man sich so von dem regelmässigen Vorhandensein dieses eigenartigen Systems überzeugt hat, längsgetroffene Epithelzellen (s. Fig. 52), so findet man auch hier bald das gleiche Bild, jedoch mit dem Unterschiede, dass man in den meisten Zellen anstatt eines Pünktchens zwei erkennt, die mehr oder weniger weit von einander entfernt sind, doch so, dass ein gewisses Maximum der Entfernung nicht überschritten wird. Das ganze System liegt im Allgemeinen in der Mitte des betreffenden Zellabschnittes, doch habe ich in vereinzelt Fällen dasselbe auch wohl ganz nahe dem basalen Ende des Abschnittes gesehen, aber nur in tieferen Theilen des Magengrübchens (Fig. 56 *a* und *b*). Ich glaube regelmässig einen sehr feinen Verbindungsfaden zwischen beiden Körperchen gesehen zu haben. In anderen Fällen schien eine Verbindung zwar vorhanden, aber verschwommen zu sein. Einige Male liess sich der Verbindungsfaden über das basale Körnchen hinaus basalwärts gegen den Kern zu verfolgen. Das Pünktchenpaar ist stets so orientirt, dass die Verbindungslinie beider in der Zellaxe liegt. Aus diesem Grunde kann man auch in Zellquerschnitten nur ein einziges Pünktchen erkennen, da beide Körnchen sich einander decken. Ich glaube mit vollem Recht diese so regelmässig vorhandenen Körnchen als die Centralkörper der Epithelzellen bezeichnen zu dürfen, obschon dieselben mitten in der von Sekret erfüllten Zellhälfte liegen. Und zwar finden wir meist ein typisches Diplosoma oder auch wohl und zwar in dem tieferen Theile der Magengrübchen hier und da nur einen einzigen Centalkörper. Wir werden wohl nicht fehl gehen, wenn wir annehmen, dass die Zellen mit einem Centalkörper junge Tochterzellen sind; zumal in der Gegend, wo sie sich finden, häufig Zelltheilungen zu beobachten sind. Der erwähnte Körnchenkranz dürfte wohl als das van Beneden'sche Körnerstratum aufzufassen sein. Wir haben also hier Verhältnisse, welche mit den bei den grossen Zellen der Thränendrüse beschriebenen eine ge-

wisse Aehnlichkeit haben, nur dass die Centrankörper dort stäbchenförmig sind. Es geht auch aus der Schilderung hervor, dass der helle Zellabschnitt nicht ausschliesslich ein Schleimpfropf ist, der ausgestossen wird, wonach die Zelle wie ein entleertes Becherglas aussehen würde sondern dass ein feines, wahrscheinlich contractiles Protoplasmagerüst, das das Mikrocentrum der Zelle enthält, die ganze schleimhaltige Zellhälfte durchsetzt. Die Sekretion müssten wir uns dann ganz ähnlich denken wie bei der Thränendrüse: Contraction des centrirten Protoplasmagerüsts und dadurch Heraustreten des Schleimes. Ob dabei die Contraction an der freien Zelloberfläche beginnt wie bei der Thränendrüse, vermag ich noch nicht zu entscheiden.

Gegen den Grund der Magenrübchen hin nimmt allmählich die helle Zellhälfte an Grösse, wenn auch nur allmählich, ab. Der Centrankörper, resp. das Diplosoma hält immer die Mitte des genannten Zellabschnittes ein, rückt also der Oberfläche allmählich näher. Nun treten auch hie und da und zwar in der Gegend, wo Zellen mit einem einzigen Centrankörper zu finden sind, Kerntheilungsfiguren auf: sehr schön sieht man im ausgebildeten Monasterstadium die Spindel mit dem tiefschwarzen Polkörperchen (s. Fig. 55), welche mir etwas grösser und deutlicher zu sein scheinen, als die Centrankörper der ruhenden Zellen. Eigenthümlich ist, dass bei mit Bordeauxroth vorgefärbten Präparaten die Spindel deutlich röthlich gefärbt ist, während das übrige Protoplasma lilagrau aussieht. Auch sonst hebt sich die Spindel gegen das Protoplasma so scharf ab, dass es aussieht, als ob das ganze Gebilde wie ein Fremdkörper in der Zelle stecke. Weiter ist von Interesse, dass bei den sich theilenden Zellen in keinem Stadium der helle Abschnitt fehlt, dessen Existenz wir doch auf Sekretansammlung, wenn auch nicht auf einen einzigen homogenen Sekretklumpen zurückführen müssen. Allerdings ist das helle Feld etwas kleiner und zwar ungefähr so gross als die Hälfte des gleichen Feldes der ruhenden Nachbarzellen. Es geht daraus hervor, dass eine secernirende Epithelzelle auch noch in, wenn auch nicht vollständig geladenem Zustande sich theilen kann, also sich ihres Sekrets nicht vollständig zu entledigen braucht. Nun, dies kann uns ja nicht in Verwunderung setzen, da wir ja reichlich mit Dotter beladene, embryonale Zellen sich ungehindert teilen sehen. Von besonderem Interesse scheint mir

ferner der Umstand zu sein, dass, wo ich auch immer einen Monaster oder Dyaster mit Spindel sah, die Spindelaxe stets senkrecht auf der Zellaxe stand: eine Beobachtung, welche übrigens schon bekannt ist.

Betrachtet man die Fig. 35, so sieht man die Spindel, resp. die Polkörperchen in einer Zone liegen, welche die Mitte innehält zwischen der Kernzone und der Mikrocentrenzone. Diese höhere Lage der Kerntheilungsfiguren ist zwar ebenfalls nichts Neues, doch dürfte der Grund hierfür wohl erst jetzt zu erkennen sein: er liegt in der weiten Entfernung des Mikrocentrums vom Kerne in der ruhenden Zelle. Da eine mitotische Theilung ohne Betheiligung des, resp. der Centrakörper ausgeschlossen ist, so müssen also beide zusammen kommen. Da das Diplosoma auch mit der freien Zelloberfläche durch das Protoplasmagerüst verbunden ist, kann es nicht einfach zum Kern wandern, um die Theilung einzuleiten; wohl ist aber wegen der Dehnbarkeit der Verbindung mit der Oberfläche wenigstens ein Entgegenkommen bis zu einem gewissen Grade möglich. Das Zusammenkommen wird, wie wir wohl annehmen dürfen, durch Contraction des das Mikrocentrum mit dem Kern verbindenden Abschnittes des Protoplasmagerüsts, der wahrscheinlich in der Zellaxe sich vor der Wanderung noch verdichtet (wenn ich die Zustände in den Zellen der Fig. 56 richtig deute), bewerkstelligt. Während früher also die absonderliche Lage der Kerntheilungsfiguren uns sehr befremdlich erscheinen musste, ist dieselbe jetzt, da wir die Lage des Mikrocentrums kennen, in einfacher und ungezwungener Weise zu erklären.

In dem 9 mm langen und 5 μ dicken Schnitte zählte ich 155 Zellen mit Kerntheilungsfiguren. Dem entsprechend fanden sich auch zahlreiche absterbende Zellen in verschiedenen Stadien des Schwundes. Man erkennt diese leicht an der intensiven Färbung; sie werden schliesslich immer schmaler und schmaler. Stets aber kann man eine dunklere, basale und eine helle, gegen die freie Oberfläche gerichtete Hälfte erkennen. Die letztere stellt einen leeren Schlauch dar, welcher an der freien Seite offen ist (s. Figur 55 links). Der grosse Unterschied in der Höhe der Zellen der Magenoberfläche und der Grübchen bei den einzelnen Fällen, welche v. Kupffer untersuchte, ist sehr sonderbar. Auf besondere Sekretionszustände der Zellen selbst ist das wohl kaum

zurückzuführen. Vielmehr glaube ich den Grund auf reichliche Zellproliferation in den Grübchen bei geringem Absterben auf der Höhe der Leisten und im oberen Theile des Grübchenepithels zurückführen zu müssen, wodurch die Zellen sich zusammendrängen und sowohl schmaler als auch höher werden. Man muss jedoch auch an die Möglichkeit denken, dass durch Contraction der glatten, in der Tunica propria gegen die Oberfläche ausstrahlenden Muskelfasern einähnlicher Effekt erzielt werden kann. Die von Stöhr gezeichneten Epithelzellen der Grübchen (Drüsenausgänge; Fig. 1 der Stöhr'schen Arbeit) stimmen im Wesentlichen mit den von mir abgebildeten überein.

Fig. 43a und b stellt das Oberflächen resp. Grübchenepithel des Pferdes dar. In Fig. 43a (Flächenansicht, Centrakörperzone) erkennt man deutlich die Centrakörper in der Mitte der Zellenquerschnitte. Doch fand ich auch viele Zellen, in denen das Diplosoma ganz excentrisch lag, was ich beim Menschen nie beobachtete. Auffallend ist, dass die Zellen ausser durch Kittleisten noch durch Intercellularbrücken, welche, wie in Fig. 43b abgebildet ist, auf der Höhe von Längsleisten stehen können, mit einander verbunden sind. Die Längsleisten hängen mit einander wieder durch schwächere Querleisten zusammen. Meist ist jedoch das Längsleistensystem nicht so bestimmt ausgeprägt, so dass das Gesamtbild ein mehr unregelmässiges ist. Nachdem ich diese Verhältnisse beim Pferde constatirt hatte, untersuchte ich nochmals das menschliche Material daraufhin und sah auch thatsächlich an Flachschnitten des Epithels etwas Aehnliches, aber viel undeutlicher. Es müsste demnach in Fig. 53a in der Mitte der dunklen Streifen, welche die hellen Felder begrenzen, noch eine feine, helle, vielfach unterbrochene Linie, die Summe der Intercellularlücken, dargestellt sein. Als ich die Zeichnung anfertigte, hatte ich die Lücken noch nicht gesehen.

2. Die Drüsenhäuse.

Die Zellen des den Magengrübchen zunächst liegenden Drüsenabschnittes des Drüsenhalses (oder inneren Schaltstücks?) sind nur Modificationen des Grübchenepithels. Die Zellen der Magengrübchen gehen allmählich in diejenigen der Drüsenhäuse über, d. h. sie werden allmählich niedriger und breiter, bis sie schliesslich ungefähr halb so hoch und um die Hälfte breiter ge-

worden sind, als die Oberflächenepithelzellen. Die ziemlich bestimmte Grenze zwischen dem dunklen und hellen Abschnitt der Oberflächenzellen verwischt sich immer mehr, so dass schliesslich ein Bild entsteht, wie wenn gewissermassen eine vollständige Vermengung der in beiden Abschnitten liegenden Substanzen eingetreten wäre, d. h. der Zelleib zeigt in allen Theilen auf hellem Grunde durchweg ein unregelmässiges, dunkleres Netzwerk. Der Kern ist noch gross und rund und liegt der Basis nahe. Das Mikrocentrum ist allmählich immer mehr gegen die Oberfläche gerückt und hat in den niedrigsten Zellen diese fast erreicht. Eine besondere Protoplasmastructur in dessen Umgebung konnte ich nicht wahrnehmen, doch schien mir in vielen Fällen etwas mehr von der dunkleren Gerüstsubstanz des Zelleibes angehäuft zu sein. Am Ende dieses Drüsenabschnittes rückt das Diplosoma wieder von der Zelloberfläche fort, der Zellmitte zu. Das Kittleistennetz zeigt nichts Besonderes.

3. Die Schaltstücke.

Der so von mir beim Pferd und beim Menschen bezeichnete, in allen Fundusdrüsen beobachtete Abschnitt ist länger als der von Rollet „äusseres Schaltstück“ genannte Theil und stimmt deshalb mit demselben nicht überein. Ueberhaupt habe ich weder bei Stöhr noch bei Kupffer eine Andeutung gefunden, aus welcher hervorginge, dass die von ihnen beschriebenen Fundusdrüsen einen Abschnitt besessen hätten, dessen Zellen den noch näher zu schildernden Charakter aufwiesen. Auch in der Zusammenstellung von O p p e l kann ich nichts dergleichen finden.

Zunächst fällt auf, dass die Kerne am Ende des Drüsenhalses schnell niedriger werden und an der der freien Oberfläche zugekehrten Seite eine Delle bekommen, welche schon an der Nachbarzelle so tief ist, dass der Kern derselben, von der Seite gesehen, halbmondförmig erscheint (s. Fig. 57, Uebergang des Halses in das Schaltstück und Fig. 58). Diese Kernform findet sich jedoch nur bei den allerdings in grosser Mehrzahl vorhandenen Zellen, deren Basis durch die so zahlreich hier vorkommenden Belegzellen eingeengt ist.

Bei an der Basis nicht verschmälerten Zellen erscheint der Kern platt an den Boden gedrückt (Fig. 59 links und Fig. 61).

Das eigentliche Schaltstück beginnt mit der ersten Zelle, die einen abgeplatteten Kern hat. Die Zellen dieses Abschnittes charakterisiren sich noch folgendermaassen: Sie sind höher und breiter als im Halse, aber niedriger als im Magengrübchen. Der Zelleib ist ganz hell, mit einem sehr feinen, spärlichen Gerüstwerk durchsetzt. Der Kern färbt sich meist ganz schwarz. Die Centralkörper (Diplosoma) glaube ich hier in der Mitte der Zelle zu sehen in einer kleinen, nur wenig dichteren Protoplasmaanhäufung (s. Fig. 58, 59 links, 60 links); es ist aber sehr schwer und in den meisten Fällen unmöglich, dieselbe bestimmt zu recognosciren, da hie und da in dem Gerüstwerk noch andere minimale schwarze Körnchen vorkommen, die aber augenscheinlich nichts mit Centralkörpern zu thun haben. Diese Zellen zeigen also ganz den Charakter der Schleimzellen der Schleimdrüsen, zumal sie sich auch mit gewissen basischen Anilinfarben stark färben. Allerdings beobachtete ich nie Andeutungen einer concentrischen Anordnung des Protoplasmaerüstes, um das muthmassliche Mikrocenrum herum, wie ich sie an den Schleimzellen der Submaxillaris gesehen. Trotzdem stehe ich nicht an, die beschriebenen Zellen für wirkliche Schleimzellen zu erklären. Das Kittleistennetz besitzt etwas in die Länge gestreckte Maschen.

4. Die Drüsenkörper.

Der Uebergang der Schaltstücke in die Drüsenkörper ist ein allmählicher. Dies beruht jedoch nicht darauf, dass die Zellform des einen Abschnittes allmählich in diejenige des andern übergeht, sondern darauf, dass zwischen den hellen Zellen mit an die Basis gedrängtem Kern unvermittelt Zellen auftreten, welche sich deutlich von ihnen unterscheiden (s. Fig. 59 und 60) und deren Charakter in dem Hauptdrüsenabschnitt überall der gleiche ist, während die erstere Zellart an Zahl immer mehr abnimmt und bald ganz aufhört. Diese neue Zellform (es sind die Hauptzellen) unterscheidet sich von den Zellen des Schaltstückes (also den Schleimzellen) auf den ersten Blick dadurch, dass der Zelleib dunkler ist; dass er ein grobes, mit kleinen, rundlichen Maschen versehenes Gerüstwerk enthält; dass an der Basis, zwischen ihr und dem Kern und in dessen seitlicher Umgebung

eine mehr gleichmässige, dunkle, gegen das Gerüst nicht ganz scharf, aber doch ziemlich deutlich abgegrenzte Protoplasmamasse mit ange-deuteter, auf der Basis senkrecht stehender Streifung erkennbar ist; dass ferner der Kern stets rundlich ist und sich dicht an der Grenze zwischen der dunklen, streifigen, basalen Protoplasmamasse und dem engmaschigen Protoplasmagerüst befindet. Also ein Bild, das mit den serösen Zellen der serösen und gemischten Speicheldrüsen eine gewisse Aehnlichkeit hat. Wir werden schliesslich noch ein anderes wichtiges Unterscheidungsmerkmal kennen lernen, wenn wir die Sekretwege besprechen. Nirgends habe ich auch nur eine Andeutung von Uebergängen der Schaltstückzellen, d. h. der Schleimzellen in die Hauptzellen beobachtet. Ich kann mir deshalb nicht denken, dass die beiden Zellformen verschiedene Funktionsstadien der gleichen Zellenart sein könnten.

Es war mir nicht möglich, in den Hauptzellen irgend etwas von Centraikörpern wahrzunehmen. Es ist jedoch kein Grund vorhanden, daraus das Fehlen dieser Gebilde abzuleiten. Das unruhige Bild der Zellstructur mit zahlreichen, feinsten, schwarzen Körnchen im Protoplasmagerüst machte mir das Unterscheiden der Centraikörper eben unmöglich.

Wie die Figuren 64, 65, 66 zeigen, sind die Maschen des Kittleistennetzes ganz schmal und langgestreckt. Sie bilden gewöhnlich amähernd Rechtecke, was auffällig ist, da man sonst regelmässig Sechsecke findet.

Kupffer berichtet in seiner Arbeit, dass er in zwei Magen (Nr. 4 und 6 seiner Arbeit) Drüsenschläuche gefunden habe, die nur Schleimzellen enthielten. Ich habe dieselbe Beobachtung gemacht, aber nur ein einziges Mal einen solchen Schlauch gesehen, obgleich ich etwa 40 Schnitte daraufhin durchmustert habe. Ich kann jedoch daraus keinen Schluss auf die Häufigkeit solcher Bildungen in der ganzen Fundusregion ziehen, da ich nur ein kleines Stückerhen untersucht habe. Die Zellen waren ganz hell und zeigten den an die Basis gedrängten Kern, wie ich dies von den Schaltstücken beschrieben habe.

Einmal fand ich auch einen Schlauch, der nur aus Zellen vom Charakter derjenigen des Drüsenhalses bestand, nur waren diese etwas breiter und höher. Die Umgebung enthielt reichlicher Leukocyten als gewöhnlich.

Die Belegzellen und die Sekretwege.

Die Ersteren hatten die gleiche Verbreitung, wie sie Stöhr angiebt und in seiner Figur 4 und in seinem Lehrbuch abbildet. Ich fand sie also auch hier und da in den Grübchen, aber nicht über die mitosenhaltige Region hinaus. Häufig waren sie in den Hälsen, am häufigsten in den Schaltstücken. Von da nehmen sie wieder gegen den Drüsenfundus hin ab, so dass dieser Drüsen-theil bald mehr, bald weniger oder gar keine mehr enthielt. In den Grübchen waren die Zellen, wie auch Stöhr angiebt (Fig. 1 seiner Arbeit) schmal pyramidenförmig, reichten aber stets bis zur Oberfläche des Epithels. In den Hälsen wurden sie breiter und niedriger (s. Figur 57, welche zwar den Uebergang des Halses in das Schaltstück darstellt). In den Schaltstücken begann das Gesamtvolumen der Belegzellen zuzunehmen, zeigte aber deutliche Schwankungen (vergl. Figur 60 mit 61). Sowohl in den Hälsen wie in den Schaltstücken und auch noch in dem Anfange der Drüsenkörper nahmen die Belegzellen meist breit an der Begrenzung des Lumens theil, dabei konnte die freie Oberfläche genau in der gleichen Flucht mit derjenigen der übrigen Epithelzellen liegen (Figur 59, 61 und 62, annähernd auch noch Figur 57 und 58), oder aber in einer leichten Vertiefung (Figur 60), letzteres besonders im Uebergang der Schaltstücke in die Drüsenkörper. An der Basis konnten die Belegzellen ebenfalls mit den Nachbarzellen in der gleichen Fluchtlinie liegen (Figur 59), oder aber sie sprangen über die Umgebung mehr oder weniger vor (Figur 57, 58, 61). In den Drüsenkörpern nahm die Grösse im Allgemeinen zu (Figur 67 und 64), doch fand ich auch hier und da kleinere Formen (Figur 65 und 66), wie auch in den Schaltstücken grössere Exemplare. Jedenfalls waren aber die Belegzellen der Drüsenkörper erheblich grösser als diejenigen der Drüsenhalse (vergl. Figur 57 mit 64 bis 67). Zugleich zogen sich die freien Oberflächen weiter vom Lumen zurück, so dass sie schliesslich weitaus in den meisten Fällen an das Ende eines mehr oder weniger langen Kanals zu liegen kamen (Figur 64 bis 66). Das Vorwölben der Basis über die Umgebung hielt damit nicht gleichen Schritt. Jedenfalls sprangen die Zellen im Allgemeinen nur mässig vor im Gegensatz zu den entsprechenden Verhältnissen mancher Thiere.

Bisher stimmte meine Beschreibung mit derjenigen Stöhr's

ziemlich überein. Wie steht es jedoch mit seinem Fortsatz der Belegzellen im Drüsenkörper, den er in Figur 8 abbildet? Er sagt nämlich pag. 227: „Gegen das Drüsenlumen spitzen sich die Belegzellen zu und laufen in einem schmalen 1,7–5 μ messenden Fortsatz aus, der bis zum Drüsenlumen reicht. Der Fortsatz ist heller als die Zelle, nur selten granulirt und färbt sich fast nie mit den die Belegzelle selbst so auszeichnenden Anilinfarben“, mit anderen Worten: Die Belegzellen sollen zwischen den benachbarten Hauptzellen hindurch stets bis zum Hauptlumen reichen, wenn man auch gewöhnlich nichts von dem schmalen Fortsatz zu sehen bekommt, wie auch die Figuren 6, 7, 10 und 16 in Stöhr's Arbeit zeigen. Hat Stöhr Recht, dann muss man unbedingt zwischen dem Ende des Fortsatzes, d. h. den Rändern der freien Oberfläche der Belegzelle, die annähernd in der gleichen Flucht wie die freien Oberflächen der Hauptzellen liegen müsste, und den Rändern dieser Flächen der Hauptzellen Kittleisten sehen, selbst wenn man den Fortsatz nicht deutlich erkennen könnte. Dem ist jedoch nicht so: Die Belegzellen sind zwar ausnahmslos mit den Nachbarzellen, seien es nun Schleim- oder Hauptzellen, durch Kittleisten verbunden, aber diese Kittleisten finden sich regelmässig im Bereich der deutlich granulirten Zelle. Reicht diese bis zum Hauptlumen, dann liegen die sie mit den Nachbarzellen verbindenden Kittleisten in gleicher Höhe wie das Kittleistennetz der übrigen Zellen (Magengrübchen, Drüsenhals, Schaltstück, eventuell auch noch Anfang des Drüsenkörpers). Reicht der granulirte Theil der Belegzelle jedoch nicht deutlich bis zum Hauptlumen und geht dann von dem letzteren ein mehr oder weniger langer Kanal zwischen die Hauptzellen hinein bis zur Belegzelle (der gewöhnliche Befund in den Drüsenkörpern), so liegen die fraglichen Kittleisten am Ende dieses Seitenkanals. Die Kittleisten hängen mit dem oberflächlichen Kittnetz des Hauptlumens stets durch Kittleisten zusammen, welche die an der Bildung des zur Belegzelle führenden Seitenganges beteiligten Hauptzellen zusammenkitten (Figur 64 bis 66). Es ist also richtig, dass die Belegzellen stets und ausnahmslos bis an das Drüsenlumen reichen, aber dieses Lumen

ist in dem Drüsenkörper im Allgemeinen nicht das Hauptlumen, sondern ein von diesem ausgehendes Nebulumen. Ich habe hier und da beobachtet, dass zwei Belegzellen zusammenstiessen; stets waren dann dieselben, ob sie nun an das Hauptdrüsenlumen reichten oder nur an einen Nebengang, durch Kittleisten mit einander verbunden. Niemals hingen sie protoplasmatisch zusammen, wie es Stöhr angiebt. Die betr. Bemerkung Stöhr's, pag. 228: „Zuweilen vereinen sich die Fortsätze zweier delomorphen Zellen zu einem, der dann zum Lumen führt,“ sowie die weiter oben citirte, dass der „Fortsatz“ sich ganz anders färbt, als die Zelle selbst, und ganz besonders das Verhalten der Kittleisten veranlassen mich zu dem bestimmten Schluss, dass der helle Stöhr'sche Fortsatz weiter nichts als geronnenes Sekret ist, welches den betreffenden Seitengang des Drüsenlumens ausfüllt, dass somit Edinger¹⁾ mit seiner gleichen, längst geäußerten Ansicht Recht hat. Ist dies richtig, dann muss man auch an den breit an das Hauptlumen reichenden Belegzellen austretende und geronnene, mit den Zellen noch verbundene Sekretmasse auffinden können. Dies ist auch der Fall, wie Figur 59 lehrt. Man sieht von der Belegzelle einen zungenförmigen, homogenen Fortsatz ausgehen, der gegen die Magenoberfläche (sie würde links zu suchen sein) umgebogen ist, also dem allgemeinen Sekretstrom folgt. In der Nähe finden sich einige rundliche Klümpchen von ganz gleicher Beschaffenheit und gleichem Verhalten den Farbstoffen gegenüber. Es sind die bekannten, auch von Stöhr angeführten Sekretmassen der Belegzellen. Zuweilen beobachtete ich in der Mitte eines Klümpchens ein schwarzgefärbtes, kleines Korn, dessen Bedeutung ich nicht ermitteln konnte. Solche Bilder der noch mit den Belegzellen zusammenhängenden Sekretmassen findet man nicht häufig. Es scheint, dass die Massen durch den allgemeinen Sekretstrom bald von den Zellen abgerissen werden, da die abgelösten Sekretklümpchen oder Tröpfchen alle ziemlich gleich gross sind und dabei nur geringes Volumen besitzen²⁾.

1) Edinger, Arch. f. mikr. Anat. Bd. XVII, p. 193.

2) Es ist doch eigenthümlich, dass das Sekret der Belegzellen, die doch Salzsäure liefern sollen, gerinnbar ist. Man müsste daraus den Schluss ziehen, dass die Salzsäure nicht rein, resp. nur durch

Ist also ein heller, sich anders als die eigentliche Zelle haltender Stöhr'scher Fortsatz an den nur mit einem Nebenlumen in Beziehung stehenden Belegzellen vorhanden (dass das nicht immer der Fall ist, zeigen selbst die Stöhr'schen Abbildungen), so haben wir es nur mit ausgetretenen, aber noch mit den Zellen in Zusammenhang stehenden Sekretmassen zu thun.

Wir haben gesehen, dass von dem Hauptlumen Nebenlumina zwischen die Hauptzellen hinein zu den Belegzellen dringen, vorausgesetzt, dass die letzteren vom Hauptlumen „abgedrängt“ sind. Hiermit ist aber die Complication des Drüsenlumens noch nicht erschöpft. Man sieht nämlich ganz gewöhnlich vom Ende eines der erwähnten Nebengänge noch feinere Sekretgänge zwischen die betr. Belegzelle und die sie berührenden Hauptzellen dringen und zwar in der Zahl von 1 bis 3 (Figur 62 und 64—68). Die Länge dieser Gänge kann sehr verschieden sein: zuweilen sind sie sehr kurz (Figur 62*a* und 66), in anderen Fällen dagegen endigen sie nicht weit von der Membrana propria (Fig. 65). Auch die Breite ist, wenn auch gering, etwas wechselnd. Die Gänge besitzen das charakteristische Merkmal aller zwischenzelligen Sekretgänge: Kittleisten in der Wand, und zwar soviel, als sich Zellen an dem Aufbau des Ganges betheiligen. In Fig. 69 (schematisch) ist die das Ende eines Nebenganges abschliessende freie Fläche einer Belegzelle (in der Mitte) und sind die sie umgebenden Hauptzellen im Querschnitt dargestellt. Man sieht den die Zellen verbindenden Kittleistenring und die Anfänge von drei der erwähnten zwischenzelligen Sekreteapillaren. Alle sind in Bezug auf die Zahl der sie zusammensetzenden Zellen (2—4) verschieden.

Die ausnahmslose Gegenwart der Kittleisten lässt Einen auch Ansichten wie in Figur 62*a* und 67 sofort richtig deuten; es müssen diese Gänge unbedingt zwischenzellig und nicht binnenzellig verlaufen. Querschnitte der betreffenden Gänge müssten demnach wie in den theoretisch construirten Figuren 62*b* resp. 68 aussehen.

Wasser verdünnt ausgestossen wird, sondern gebunden an eine gerinnbare Substanz, welche später verdaut wird, so dass die Salzsäure erst in den Grübchen frei würde, da man die Sekreklümpchen bis dahin deutlich verfolgen kann.

Liegen am Ende eines Nebenganges nicht eine, sondern zwei Belegzellen, so können auch zwischen diese hinein Sekretcapillaren gehen, wie aus den Figuren 45c (Pferd), 64 und 70 (beide Mensch) ersichtlich ist.

Aber nicht nur zu Belegzellen, resp. Belegzellen und Hauptzellen treten zwischenzellige Sekretcapillaren in Beziehung, sondern auch zu Hauptzellen allein. Diese sind jedoch nicht überall zu sehen, können aber auch sehr zahlreich auftreten. Dies zeigt Fig. 63, das Stück eines Schlauches, der auffallend arm an Belegzellen war. Man sieht, dass die Gänge kurz sind, breit beginnen und meistens spitz zulaufen, wodurch sie sich deutlich von den übrigen zwischenzelligen Sekretcapillaren der Fundusdrüsen, die fast immer am Ende abgerundet sind, unterscheiden. Diese Sekretcapillaren sind übrigens schon von anderer Seite an Golgi-Präparaten beschrieben worden. Zwischen den Schleimzellen der Schaltstücke konnte ich niemals auch nur eine Andeutung von Sekretgängen entdecken. Wir haben somit in gewissem Sinne bei dem vorliegenden Magen ähnliche Verhältnisse wie bei den gemischten Speicheldrüsen.

Was nun den Bau der Belegzellen betrifft, so bemerkte ich an meinen ersten Eisenhämatoxylin-Bordeaux-Präparaten vom Menschen, bei denen das Bordeaux möglichst ausgezogen und die Differenzierung so weit getrieben war, dass die Kittlinien eben noch scharf und dunkel hervortraten, dass die deutlich granulierten, bräunlich gefärbten Belegzellen kein gleichmässiges Bild gewähren, dass man vielmehr im Zelleib drei Zonen unterscheiden kann: eine centrale, dunkler gefärbte, den oder die Kerne und auch das Mikrocentrum enthaltende, eine intermediäre, hellere und eine periphere, dunklere von gleichem Charakter wie die centrale Zone; beide hängen auch regelmässig an der Zellbasis, wo die intermediäre Zone weniger deutlich entwickelt ist, zusammen. Die intermediäre Zone berührt stets die freie Zelloberfläche, ausserdem aber auch in vielen Fällen die Wand der schon beschriebenen zwischenzelligen Sekretkanälen, die von dem zur Belegzelle führenden Nebengänge aus zwischen die Belegzelle und die benachbarten Hauptzellen dringen (Fig. 62 und 65). Die intermediäre Zone ist zwar nicht absolut scharf begrenzt, hebt sich

aber doch deutlich von der centralen und peripheren ab. In den dem Drüsenhals und dem Schaltstück angehörigen Belegzellen erscheint die intermediäre Zone an Längsschnitten als Dreieck mit mehr oder weniger unvollständiger Basis und in der freien Oberfläche liegender, abgestumpfter Spitze. Da so ziemlich alle Zellen annähernd das gleiche Bild gewähren, so kann man daraus schliessen, dass die ganze intermediäre Zone die Form eines Kegelmantels oder eines umgekehrten Trichters von gewisser Wanddicke besitzt. Im Drüsenkörper ist das Bild im Allgemeinen ähnlich, doch erleidet es wegen der Beziehungen der genannten Zone zu den zwischenzelligen Sekretgängen und aus anderen, mir unbekanntem Gründen manche Complicationen, so dass oft die Zone mehr einem plumpen Netzwerk gleicht, oder gar nur einzelne, mehr oder weniger verzweigte Stränge darstellt (Fig. 61, 65, 66). Sind mehrere zwischenzellige Sekretgänge vorhanden, so kann mit jedem ein solcher Strang verbunden sein (Fig. 62, 65). Auch die intermediäre Zone ist deutlich granulirt.

Hat man vorsichtiger differenzirt, oder spielen andere Gründe mit (vielleicht handelt es sich um besondere Funktionszustände), so behalten die Granula der centralen und der peripheren Zone die blaue Hämatoxylinfärbung, während die Granula der intermediären Zone gern saure Farbstoffe wie Eosin, Bordeaux und Säure-Fuchsin annehmen. Besonders deutlich trat dies bei dem Magen des Pferdes (Fig. 44 und 45 *a* bis *c*) hervor (der Magen war reichlich mit Nahrung gefüllt). Hier konnte ich jedoch einen auffallenden Unterschied constatiren: Die intermediäre Zone trat nicht mit der im Allgemeinen bestimmten Form (Kegelmantel) auf wie beim Menschen, sondern war vielfach durchbrochen durch Brücken, welche den centralen und den peripheren Abschnitt mit einander verbanden, oder die centrale Zone war durchsetzt von Brücken intermediären Charakters, so dass die gesammte intermediäre Substanz ein plumpes Balkenwerk bildete, in dessen Maschen dunkle Granulahaufen lagen (Fig. 45 *a* und *b*). Die letzteren konnten auch fehlen, so dass man in den betr. Zellen nur zwei Zonen sah, eine centrale, unregelmässige, helle und mit dem sauren Farbstoff gefärbte und eine periphere mit Hämatoxylin gefärbte (Fig. 45 *c*). Waren zwischenzellige Sekretgänge vorhanden, so konnte die helle acidophile Zone mit der Wand der Gänge in Verbindung stehen (Fig. 45 *c*).

Bei sorgfältigster Untersuchung erkannte ich zuerst beim Pferde und später auch beim Menschen innerhalb der hellen Balken und Inseln, resp. intermediären Zone feine, helle Gänge in verschiedenen Richtungen getroffen und in ihrer Anordnung sich nach der Ausdehnung der hellen Substanz richtend; also beim Pferde mehr in Gerüst- oder Körbehenform den Golgi-Präparaten der Katze (Fig. 46) entsprechend, und beim Menschen in Büschel- oder Bäumchenform, annähernd wie bei den Golgi-Präparaten des Hundes (Fig. 47—51). Da die Zeichnungen nach den Präparaten vom Menschen schon alle fertig waren, bevor ich die binnenzelligen Sekretgänge erkannt hatte, muss ich mich damit begnügen, an einem Schema Fig. 70, die betr. Verhältnisse zu erläutern. Dasselbe stellt zwei aneinanderstossende, quergetroffene Belegzellen dar mit einem zwischenzelligen Sekretgange (man übersehe nicht die beiden quergetroffenen Kittleisten), mit dem die deutlich ausgeprägte, intermediäre Zone und die in ihr verlaufenden, binnenzelligen Sekretbahnen in Beziehung treten.

Die binnenzelligen Gänge sind nicht so leicht zu sehen, aus dem Grunde, weil sie sehr eng sind, und eine besondere Wand nicht zu erkennen ist, vielmehr die Lumina direkt durch die Granula begrenzt zu werden scheinen. Hierin unterscheiden sich auch die geschilderten Verhältnisse wesentlich von denen bei den Drüsen von *Phronima*. Ich glaube hieraus den Schluss ziehen zu dürfen, dass die binnenzelligen Sekretwege der Belegzellen keine absolut dauernden und unwandelbaren Verhältnisse darstellen, dass sie also wechseln und sich Neubilden können, was jedoch eine gewisse Constanz in den Hauptzügen durchaus nicht ausschliesst. Sehen wir doch auch, wenn Wasser über Flächen ganz lockeren Sandes fließt, sich allmählich Gerinne ausbilden, welche eine gewisse Dauer besitzen und doch einer besonderen Wand entbehren. Dann müssen wir auch bedenken, dass nach unseren neueren Anschauungen über den Bau des Protoplasmas das Gerüst (Spongoplasma, Mitom, Filarmasse) desselben eine gewisse Stabilität besitzt, so dass, wenn einmal in ihm besondere zusammenhängende Bahnen sich ausgebildet haben, diese einige Beständigkeit haben müssen. Nur einen einzigen Fall beobachtete ich (Fig. 61 links),

wo ein durch eine dunklere Linie eingefasstes, also scharf begrenztes, helles Bäumchen so deutlich hervortrat, dass ich es selbst mit Objectiv 3 und Ocular III von Leitz deutlich erkennen konnte. Für Sekretgänge sind die Streifen viel zu breit, für einfache, intermediäre Substanz ist das Bäumchen zu bestimmt begrenzt. Ich kann mir das sonderbare Bild nur so erklären, dass die Zelle krank ist, dass alle vorhandenen acidophilen Granula sich in fertiges Sekret umgewandelt haben, oder doch im Begriffe sind, sich umzuwandeln, und dass aus irgend welchen Gründen eine Umwandlung der Granula der peripheren und centralen Zonen zum Ersatz der acidophilen nicht eingetreten ist.

Die eigenartigen Verhältnisse im Leib der Belegzellen, vor allem die bestimmt hervortretenden Granula lassen von vorn herein das Suchen nach den Centrankörpern an Eisenhämatoxylin-Präparaten als fast aussichtslos erscheinen. In einigen wenigen Fällen, die hauptsächlich den Schaltstücken angehören (Fig. 57, 61 rechts, 65), glaube ich jedoch je zwei gleich grosse Körnchen (also Diplosoma) von der Dicke gewöhnlicher Centrankörper nahe der Mitte der Zelle und, wenn der Kern mehr basale Lage hatte, zwischen ihm und der freien Zelloberfläche, jedenfalls aber immer in der centralen Zone, beobachtet zu haben. Gewöhnlich war das Diplosoma von einem etwas helleren Hof umgeben. Einmal sah ich eine deutliche, feine Verbindung zwischen beiden Centrosomen (Fig. 61 rechts). Die Axe des Systems hatte keine ausgesprochene Richtung; so verläuft sie in Figur 61 und 65 senkrecht zur freien Oberfläche, während sie in Fig. 57 rechts die Mitte zwischen beiden Richtungen innehält. Nach Lage der Dinge sind jedoch weitere Untersuchungen mit anderen, für die betreffenden Verhältnisse geeigneteren Methoden dringend nothwendig.

Was die Kerne betrifft, so fand ich sie bei Mensch, Pferd, Hund und Katze in den Belegzellen wesentlich grösser als in den Hauptzellen. Gewöhnlich war nur einer vorhanden, in welchem Falle er meistens nahe der Zellbasis lag (Fig. 57, 59, 60, 64, 65). Häufig sah ich zwei oder auch drei beim Menschen. Immer waren sie von dunklen Körnchen umgeben. Nur sehr ausnahmsweise wurden sie an irgend einer Stelle von der intermediären Zone berührt.

Bonnet hat beobachtet, dass Leukocyten in die Belegzellen dringen. Ich habe dasselbe hier und da beim Menschen

gesehen. Sie können in grösserer Zahl in einem Klumpen in der Zelle vorhanden sein, wie Fig. 71 zeigt. Dieselbe Figur lehrt auch, dass die Färbbarkeit der Kerne der Leukoeyten, welche doch unter normalen Verhältnissen eine sehr intensive ist, bei dem Aufenthalt in der Zelle sehr herabgesetzt wird. Sie kann sogar ganz verloren gehen. Vergleicht man Stöhr's Figur 19 (die rechte Belegzelle mit vier rundlichen Klümpchen in einer Vacuole) mit meiner Figur 71; so wird man wohl auf den Gedanken kommen, dass, wie auch Hamburger meint, es sich da um Leukoeyten handelt, deren Kerne die Färbbarkeit verloren haben, und nicht um Sekretklümpchen, wie Stöhr meint, da, wie alle Golgi-Präparate und meine Beobachtungen an Eisenhämatoxylinpräparaten lehren, die Anordnung der Sekretmassen im Zellinnern an Bäumchen oder korb- (netz-) förmige feine Sekretgänge mit höchstens kleinen Anschwellungen und nicht an grosse, runde Vacuolen gebunden ist. Erst nach dem Austritt in das Hauptlumen der Drüse nimmt das Sekret Klümpchenform an.

Nach allen bisherigen Beobachtungen haben wir uns die Sekretion der Belegzellen in folgender Weise vor sich gehend zu denken: Das Sekret tritt als feine Körnchen, welche bei Anwendung der Heidenhain'schen Methode Hämatoxylinfärbung annehmen kann, in der centralen und peripheren Zone, welche physiologisch gleichwerthig sind, und das chemische Centrum, den Kern, enthalten, auf. Diese Körnchen rücken nach der intermediären Zone, wo sie ihre Färbbarkeit mit Hämatoxylin verlieren, aber sich leicht mit sauren Farbstoffen färben lassen, d. h. sie nehmen saure Reaction an, behalten jedoch dabei vorerst noch ihre Körnchengestalt bei. In der Mitte der sauren Zone werden die ausgereiften Sekretkörnchen flüssig und bilden so Sekretströme, welche in bäumchenförmig (Mensch, Hund), oder netzförmig (weitmaschig bei Pferd und Katze, engmaschig bei Nagern) angeordneten Sekretbahnen fließen, schliesslich die Zelle verlassen und entweder gleich in das Hauptlumen (Hals, Schaltstück) oder in einen grösseren primären Seitenzweig des Hauptdrüsenlumens (Drüsenkörper) gelangen oder erst später nach dem Passieren durch secundäre feinere, zwischenzellige Sekretgänge (Mensch, Pferd). Die Sekretmassen in den Seitengängen des Hauptdrüsenlumens können, da sie bei Fixationen gerinnen und so erhalten bleiben, Fortsätze (Stöhr) der Beleg-

zellen vortäuschen. (Die eigentliche freie Oberfläche der Belegzellen ist deutlich durch Kittleisten, welche sie mit den Nachbarzellen verbinden, markirt.) Beim Uebergang in das Hauptlumen zerfällt der bisher zusammenhängende Sekretstrom in einzelne rundliche Klümpchen, welche bis zum Uebergang der Drüsenhäuse in die Magengrübchen nachweisbar sind. Der Umstand, dass in fixirten Präparaten die Sekretmassen scharf begrenzte und sich durch Eosin etc. färbare Klümpchen bilden, beweist, dass die Consistenz des Sekretes keine dünnflüssige sein kann, dass es ferner ausser der Salzsäure noch einen gerinnbaren, wohl eiweissartigen Körper enthalten muss, welcher erst durch die Einwirkung des Pepsins verdaut wird, so dass jetzt erst die Salzsäure frei wird. Dies scheint erst in den Magengrübchen einzutreten.

In Bezug auf das Hauptlumen der Drüsenkörper möchte ich noch mittheilen, dass ich, wie beim Pferde, so auch beim Menschen Theilung des Hauptlumens und Wiedervereinigung der beiden Aeste zu einem einzigen Stamm beobachtet habe, jedoch nur in wenigen Fällen, ohne dass ich besonders danach gesucht hätte. Fig. 64, welche einen einzigen Schnitt darstellt und nicht etwa eine Reconstruction, zeigt dies so klar, dass ein Zweifel wohl ausgeschlossen ist. Es ist sogar wahrscheinlich, dass dicht links von der vollständigen Masehe noch eine weitere vorhanden war, doch konnte ich dies nicht weiter constatiren, da der Schnitt nicht einer Serie entstammt. Ich beabsichtige, auch über diesen Punkt noch weitere Untersuchungen anzustellen.

Zum Schluss gebe ich noch einige die Dicke der verschiedenen Schleimhautschichten resp. Länge der entsprechenden Drüsenabschnitte betreffende Zahlen:

Dieke der gesammten Schleimhaut	1,2 mm
Dieke der Grübchen führenden Schicht	0,256—0,325 mm
Länge des Drüsenhalses	0,046—0,078 mm
Länge des Schaltstückes (bis zum ersten Auftreten der Hauptzellen)	0,252—0,265 mm
Länge des Schleimzellen führenden Abschnittes überhaupt (bis zur letzten Schleimzelle)	0,265—0,312 mm
Länge des Schleim- und Hauptzellen haltenden Stückes (Uebergangsgebiet)	0,075—0,115 mm
Länge des Drüsenkörpers (also Hauptzellen haltender Theil)	0,465—0,558 mm

Dicke des drüsenfreien basalen Schleimhautabschnittes (Muscularis mucosae und Bindegewebe) 0,093 mm.

Kurz vor Abschluss dieser Arbeit habe ich auch noch den Pylorustheil vom Menschen und Pferd unter Anwendung der Eisenhämatoxylinmethode untersucht und zahlreiche zwischenzellige Sekretgänge aber keine binnenzelligen beobachtet. Die Gänge reichen oft bis in die Nähe der Membrana propria und laufen meist spitz aus, verhalten sich also ähnlich wie die Sekretgänge der Thränendrüse. Ich kann also bestätigen, was E. Müller an Golgi-Präparaten gefunden. Wie beim Fundus, so finde ich auch in der Regio pylorica das Mikrocentrum mitten im schleimhaltigen Abschnitt der Oberflächenepithelzellen.

Die Drüsenepithelzellen stimmen an Eisenhämatoxylin-Präparaten, soweit ich bis jetzt beurtheilen kann, mit den Zellen der Brunner'schen Drüsen überein, doch sind die Letzteren etwas grösser. Bisher gelang es mir noch nicht das Mikrocentrum aufzufinden. Eine Uebereinstimmung der Drüsenzellen mit den als Schleimzellen bezeichneten hellen Zellen in den Schaltstücken der Fundusdrüsen oder mit den Hauptzellen der letzteren halte ich auf Grund meiner Präparate für ausgeschlossen.

9. Dünndarm und Dickdarm des Menschen (Hingerichteter).

Mit Fig. 72—87.

Untersucht wurde die Schleimhaut des Duodenums, Ileums und der Flexura sigmoidea. Ueberall sowohl im Oberflächenepithel wie in demjenigen der Lieberkühn'schen Krypten und der Brunner'schen Drüsen konnte ich ein zusammenhängendes Kittleistennetz auffinden, und so die Angaben M. Heidenhain's, der zuerst mit seiner Methode dasselbe im Darm gesehen hat, bestätigen. Regelmässig fanden sich die Kittleisten an der Grenze zwischen Zelleib und Cuticula, welche letztere deutlich aus Stäbchen zusammengesetzt erschien.

Figur 76 stellt das Kittleistennetz von der Oberfläche einer hahnenkammförmigen Zotte des Duodenums¹⁾ dar. Man sieht,

1) Das Duodenum und auch der obere Theil des Jejunums des Menschen besitzen bekanntlich im Allgemeinen nicht einfache fingerförmige Zotten, sondern ausser einfach zungenartigen Zotten quer zum

dass die Maschen sowohl in Form als auch in der Weite etwas differiren. Der röthliche Fleck links ist eine Becherzelle. Fig. 77 stellt das Kittfadennetz aus dem untersten Ende einer Krypte dar. Die Maschen sind erheblich kleiner, da hier die Zellen die Form einer abgestumpften Pyramide besitzen, deren Basis etwas grösser, deren freie Oberfläche aber kleiner ist als diejenige der Zellen im anderen Abschnitte der Krypten, wo die Maschen, resp. die freien Zelloberflächen in querer Richtung etwas schmaler sind als in der der Kryptenaxe entsprechenden Richtung.

Die Verhältnisse der Centrankörper sind in den verschiedenen Zellarten ziemlich verschieden, weshalb es am besten ist, zunächst die Zellecharaktere etwas genauer zu präcisiren. Sehen wir zunächst von den Brunner'schen Drüsen ab, so glaube ich auf Grund meines Materials vier Zelltypen aufstellen zu müssen:

1. Die gewöhnlichen dunklen Epithelzellen mit der Stäbcheneuticula.

Die Zellen sind nicht überall gleichmässig gefärbt, vielmehr sehe ich drei Zonen (s. Fig. 72), eine oberflächliche, dunklere, welche den dritten Theil der Zelle einnimmt, darunter eine hellere von etwa $\frac{1}{6}$ der Zellhöhe und schliesslich wieder eine dunkle, basale, welche die Hälfte der Zelle ausmacht und den Kern enthält. Die Centrankörper und zwar ganz regelmässig in der Form des typischen Diplosomas, liegen dicht unter der Cuticula, ohne sie jedoch direkt zu berühren, und zwar gewöhnlich innerhalb eines minimalen, etwas helleren Feldes (Fig. 72, 73, 78, alle vom Duodenum 85, 86 vom *S. romanum*). Sind die Zellen aus irgend welchen Gründen schmaler und länger als gewöhnlich, so rückt das Diplosoma etwas von der Cuticula ab (Fig. 85, *S. romanum*).

Ich möchte besonders hervorheben, dass das Diplosoma

Darm stehende, oft langgestreckte Blätter, welche am freien Rande tief eingekerbt sind, so dass das ganze Gebilde wie ein Hahnenkamm aussieht. Bei *Inuus Rhesus* finden sich überhaupt nur quergestellte Blätter oder zungenartige Zotten, welche nicht eingekerbt sind. Diese Gebilde besitzen so ausgedehnte centrale Chylusräume, dass man sie in einem einzigen, selbst grösseren Schnitt an sämtlichen Blättern wahrnehmen kann. Ich gedenke bei anderer Gelegenheit über diesen Punkt zu berichten.

und der Kern an ganz entgegengesetzten Zellenden liegen. Es geht daraus hervor, dass in der ruhenden, d. h. nicht zur Theilung sich anschickenden Zelle die Beziehungen zwischen dem Mikrocentrum und dem Kern nur geringe sein können, dass aber, wenn das Diplosoma in gleichem Falle überhaupt das Centrum irgend welcher Vorgänge ist, diese sich an oder dicht unter der freien Zelloberfläche abspielen müssen. Nach allem, was wir bis jetzt über die Centralkörper wissen, ist wohl nicht mehr zweifelhaft, dass sie die Centren motorischer Vorgänge sind; wir müssen also zuerst daran denken, dass sich an der freien Zelloberfläche motorische Vorgänge abspielen. Doch welcher Art sollten diese sein? Diese Frage ist schon seit einiger Zeit beantwortet: E. Metschnikoff¹⁾ fand bei Cölenteraten, Du Plessis bei Turbellarien, dass die Entodermzellen pseudopodienartige Fortsätze ausstrecken, um die Nahrungsstoffe aufzunehmen. L. v. Thanhofer²⁾ sah Aehnliches beim Frosch und R. Wiedersheim³⁾ beim Grottenmolch (*Spelerpes fuscus*). Letzterer schildert seine Beobachtungen in folgender Weise: „Zwischen den im Darmkanal ziemlich häufig vorkommenden Flimmerzellen fanden sich auf grosse Strecken hin jene längst bekannten gewöhnlichen Darmepithelien, allein von jenem Basalsaum war im frischen Präparate nichts zu erkennen. Die freien Ränder erschienen im Gegentheil ohne jegliche scharfe Begrenzung, gleichsam offen, unregelmässig gelappt, aufgefasert und da und dort wie eingerissen und in dickere Flimmerhaare zerfallend.

Die so ins Darmlumen hereinragenden Fortsätze hielt ich anfangs für starr und dachte sogar an eine auf mechanischem Wege erfolgte Verletzung des Epithels, allein bald wurde ich eines Besseren belehrt. Das Protoplasma war am freien Rand einzelner Zellen in activer, amöboider Bewe-

1) Ueber d. Verdauungsorgane einiger Süßwasserturbellarien. Zool. Anz. I. Jahrg. 1878, S. 387. — Ueber die intracelluläre Verdauung bei Coelenteraten. Zool. Anz. III. Jahrg. 1880, S. 261.

2) Beitr. zur Fettresorption und histolog. Structur der Dünndarmzellen. Pflüger's Arch. Bd. VIII.

3) Ueber die mechanische Aufnahme der Nahrungsmittel in der Darmschleimhaut. Festschrift der 56. Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte. Freiburg 1884.

gung begriffen. Ganz deutlich konnte ich in den obengenannten faserartigen Zellfortsätzen langsame Formveränderungen beobachten, und zweimal sah ich auch, wie dieselben wieder in den Zelleib zurückgezogen wurden.“ Nach Verlauf von 1—2 Minuten hörten die Bewegungen vollständig auf, trotz Zusatz von Glaskörperflüssigkeit und Umrandung des Deckgläschens mit Wachs.

Ein Jahr vor Wiedersheim hat Th. Zawarykin¹⁾ beim Hunde, Kaninchen und der weissen Ratte die gleichen Untersuchungen angestellt und gefunden, dass sich der Cuticularsaum in der Weise ändere, dass die Stäbchen flächenhaft auseinandergehen, und wie kurze Cilien aussehen. Eingehende Untersuchungen über die Stäbchencuticula und Bewegungserscheinungen an derselben bei Salamander, Hund, Kaninchen und Meerschweinchen hat R. Heidenhain²⁾ angestellt. Er kommt zu dem Schluss (pag. 20): „Die Epithelzellen des Darmes sind befähigt, aktiv ihre Form zu ändern, aus ihrem Protoplasma an der freien Basalseite Fortsätze von veränderlicher Länge und Dicke auszusenden und den diese Fortsätze tragenden Theil durch Ab schnürung frei werden zu lassen. Unter gewöhnlichen Umständen haben diese Fortsätze die Gestalt kürzerer oder längerer Stäbchen; sie können sich aber auch zu langen, dünnen Härchen dehnen. Oft befindet sich zwischen ihnen eine ebenfalls aus dem Zelleibe stammende homogene Zwischenmasse, welche indess schwinden kann; dann ist die Basis der Zelle von freistehenden Stäbchen besetzt.“ (Es ist hier unter „Basalseite“ und „Basis“ die freie Oberfläche zu verstehen.) Es sind also, was ich noch besonders hervorheben möchte, nach Heidenhain die Stäbchen selbst, welche ausgestreckt werden.

Auf der Versammlung der Anatomischen Gesellschaft zu Strassburg demonstrirte ich³⁾ Präparate vom *S. romanum* eines Hingerichteten, die mit Eisenhämatoxylin gefärbt waren (s. Fig. 86 u. 87).

1) Ueber die Fettresorption im Dünndarm. Pflüger's Arch. Bd. 31. 5.—6. Heft. 1883.

2) Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut. Pflüger's Archiv f. d. ges. Physiologie. Bd. 43. Supplementheft. 1888.

3) Verhandlungen der anatom. Gesellschaft auf der 8. Versammlung in Strassburg pag. 245 unter Nr. 9.

Die gewöhnlichen Epithelzellen der Krypten nahe deren Mündung und hier und da auch die Zellen der Oberfläche zeigten einen mehr oder weniger dichten Besatz von cilienartigen Fäden, welche ungefähr die Länge von Flimmerhaaren besaßen. Ich dachte auch anfangs, dass es sich um solche handele. Bei sorgfältiger Betrachtung ergaben sich jedoch wesentliche Unterschiede: Die Fäden waren überall gleich dick und liefen nicht wie die Cilien, allmählich sich verjüngend, fein aus; ferner waren sie fein gekörnt wie das Protoplasma und liessen sich zwischen den heller gefärbten Stäbchen der Cuticula hindurch deutlich bis zum Protoplasma verfolgen, in das sie ohne Grenze direkt übergingen, während die ächten Cilien ganz glatt sind und eine jede von ihnen an ihrer Basis im Zelleib ein mit Eisenhämatoxylin sich dunkelblau färbendes Knötchen aufweist (s. Fig. 110 links, Oberflächenepithel des Uterus). Dazu kommt noch, dass die Zellen sehr verschieden mit den Fäden besetzt waren. Allerdings zeigten viele Zellen ein bestimmtes Maximum (s. Fig. 86 und 87 rechts), dagegen gab es auch sehr zahlreiche, welche nur wenige Fäden bis zu einem einzigen aufwiesen. Diese vereinzelt stehenden Gebilde waren häufig umgebogen, oder bildeten gar eine Schlinge, was ich an ächten Cilien nie beobachtet habe. Ich glaube daraus schliessen zu dürfen, dass die fraglichen Fäden weichere Consistenz besitzen als die Flimmerhaare. Alle angeführten Gründe sprechen dafür, dass die beschriebenen Fäden keine Flimmerhaare sind.

Ist somit die Identität mit letzteren ausgeschlossen, so ist noch die Möglichkeit vorhanden, dass es sich um Sekretfäden handelt. Hiergegen spricht jedoch der Umstand, dass ich nie Verklebungen und Zusammenfliessen oder Abreissen der Massen gesehen habe, was ich doch hier und da gefunden haben müsste, wenn es sich wirklich um Sekretströmchen handelte. Mit austretendem Sekret konnten die Fädchen also nichts zu thun haben. Auch lag keine Veranlassung vor, etwa an Bakterien zu denken.

Es blieb somit nichts anderes übrig, als in den fraglichen Gebilden feine Pseudopodien zu sehen, welche von den Epithelzellen zwischen den Stäbchen der Cuticula hindurch ausgestreckt worden sind, um Nahrung aufzunehmen. Ich muss noch besonders betonen, dass es nicht etwa die Cuticularstäb-

chen sind, welche ausgestreckt worden sind. Diese viel heller als das Protoplasma und die Pseudopodien gefärbten Gebilde bleiben an Ort und Stelle und unverändert. Dass dem so ist, erkennt man besonders an den Zellen, an denen nur vereinzelte dunklere Pseudopodien zu sehen sind, indem hier die Cuticula, wie sie auch Heidenhain abbildet, eine schmale basale¹⁾ und eine breite oberflächlichere Schicht aufweisen und deutlich senkrecht gestreift erscheinen, sich mit anderen Worten genau so verhalten, wie an den pseudopodienfreien gewöhnlichen Epithelzellen des ganzen übrigen Darmes. Der ganze Cuticularsaum ist auch an den Zellen, welche ganz dicht mit den flimmerartigen Pseudopodien besetzt sind, deutlich und scharf begrenzt zu erkennen.

Jetzt verstehen wir auch, warum das Mikrocentrum so nahe der freien Oberfläche zu finden ist, weil nämlich hier bei den betreffenden Zellen die einzige Stelle ist, wo motorische Vorgänge sich abspielen, und das Diplosoma seiner Aufgabe um so besser gerecht werden kann, je näher es dieser Stelle liegt.

Wenn nun, wie ich gezeigt habe, das Diplosoma dicht unter der Cuticula, und der Kern nahe der Zellbasis liegt, also beide weit von einander entfernt sind, wie ist da eine mitotische Kerntheilung möglich? Dass die Darmepithelien in den Krypten sich mitotisch theilen und sich reichlich theilen, wissen wir längst; man würde wohl bei gesunden Menschen und Säugethieren vergeblich nach einer Krypte suchen, die, wenigstens in den unteren Abschnitten, der Mitosen entbehrte. Ebenso ist längst bekannt, dass die Mitosen nie im Niveau der ruhenden Kerne, sondern erheblich weit darüber liegen. Bei Besprechung der Magengrübchen und der Fundusdrüsenhäuse habe ich angegeben, dass die eigentliche Lage der Kerntheilungsfiguren nur dadurch zu erklären sei, dass Kern und Mikrocentrum, welche ja auch dort für gewöhnlich weit auseinander liegen, sich einander nähern, dass sie sich etwa in der Mitte der ursprünglichen Entfernung treffen, und dass dann erst die Kerntheilung eintrete. Dies gilt auch für die Epithelzellen der Krypten des Dün- und Dickdarms.

1) Ich bezeichne mit Basis das festsitzende und nicht das freie Ende der Zelle und mit basal alles, was dieser Basis näher liegt.

Nachdem nun constatirt ist, dass der Kern und das Mikrocentrum sich einander nähern, drängt sich uns der Wunsch auf, zu wissen, was hier für Kräfte thätig sind, ob der Impuls zu dem Rendez-vous von dem Kern oder vom Diplosoma, oder ob er von sonst einer Stelle des Zelleibes ausgeht, ferner was für materielle Vorgänge stattfinden. Ich bin nur über den letzten Punkt in der Lage, einigen, wenn auch durchaus noch unvollkommenen Aufschluss geben zu können. Wir haben gesehen, dass bei den Epithelzellen der Magengrübchen häufig ein Axenfaden auftritt, der vom Mikrocentrum aus gegen den Kern hin gerichtet ist (Fig. 56 *c* und *d*), resp. wenn das Letztere, wie es hier und da vorkommt, dem Kern näher liegt — vielleicht ist diese Lage ein Zeichen dafür, dass das Mikrocentrum die Wanderschaft angetreten hat — über das Mikrocentrum hinaus gegen die Mitte der Sekretsammelstelle hinzieht (Fig. 56 *a* und *b* und Fig. 52 links). Da dieser Axenfaden und die tiefere Lage des Mikrocentrums nur da auftritt, wo auch Kernteilungsfiguren zu beobachten sind, so vermute ich, dass wir es hier mit einer axialen Protoplasma- (Archiplasma-?) Anhäufung zu thun haben, durch deren Contraction Mikrocentrum und Kern aneinandergebracht werden. Vergleichen wir nun hiermit die Fig. 72 (aus einer Krypte des Duodenums vom Hingerichteten), so sehen wir nahe bei einander zwei verschiedene Phasen der Annäherung (*a* und *b*). In beiden Fällen haben Kern und Mikrocentrum ihre Plätze schon verlassen und sich der hellen Zellzone genähert, resp. sie schon erreicht. In der Zelle *a* sieht man um das sonderbarer Weise einfache Centrosoma herum zunächst einen hellen, etwas länglichen Hof und um diesen herum eine dunkle Zone, welche im Allgemeinen Spindelform besitzt und am basalen Ende durch einen in der Zellaxe verlaufenden Faden mit dem Kern verbunden ist. Es ist wohl ausser allem Zweifel, dass dieser Verbindungsfaden eine wesentliche Rolle bei der Annäherung der beiden Gebilde spielt, und wir dürfen wohl annehmen, dass diese Rolle in der Contraction besteht, dass also der Verbindungsfaden als „Leitfaden“ dient. Die Einzahl des Centralkörpers ist befremdend, da in dem indifferenten Zellzustand ausnahmslos ein typisches Diplosoma vorhanden ist. In Fig. 76 und 77 (Flächenansichten) ist schein-

bar häufig nur ein Centrankörper vorhanden, doch deckt hier Eins das Andere. Ich glaube nicht, dass im Falle *a* etwa nur das eine Centrosoma die Wanderung angetreten hat, da ich von einem zweiten trotz sorgfältigsten Suchens nichts gefunden habe. Ich kann mir deshalb den Befund nicht anders erklären, als dass beide Centrosome miteinander vor der Wanderung oder im Anfang derselben mit einander verschmelzen. Selbstverständlich muss, falls dieser Vorgang thatsächlich stattfinden sollte, bei der Einleitung der Kerntheilung selbst wieder eine Centrankörpertheilung eintreten.

In der Zelle *b* ist die Annäherung schon weiter gediehen. Auch hier ist kein ächtes Diplosoma mehr vorhanden, sondern ein einziger deutlicher Centrankörper, an dem nach unten ein länglicher Anhang bemerkbar ist, der heller und dünner ist als der ächte Centrankörper. Ob wir in dem Anhang doch einen modificirten zweiten Centrankörper zu sehen haben, oder was er sonst für eine Bedeutung hat, vermag ich nicht zu sagen.

Der helle Hof ist etwas grösser und reicht bis an den Kern. Ebenso ist die dunkle Zone, aber nur an der der freien Zelloberfläche zugekehrten Seite verbreitert und geht hier verwaschen in das übrige Protoplasma über. Der Kern im Fall *b* steht deutlich höher als der im Fall *a*. Beide haben ihre Structur noch nicht verändert. Was weiter geschieht, und was dem Fall *a* vorangegangen ist, werden hoffentlich weitere Untersuchungen ergeben.

b) Die Becherzellen (Fig. 73—75 und 78 aus den Krypten des Duodenums; Fig. 85 und 86 aus dem S romanum).

Der Schleim besteht aus groben Körnern, die, wie derjenige in den Schleim- und den gemischten Drüsen bei Eisenhämatoxylinpräparaten Säure-Fuchsin lieber aufnehmen, resp. festhalten als das Sekret der Brunner'schen Drüsen und das Protoplasma. In der Mitte der gesamten Schleimanhäufung im Zelleib, zuweilen auch etwas mehr basal, seltener wenig über der Mitte bemerkt man unter günstigen Verhältnissen meistens einen einzigen Centrankörper. Derselbe ist von einem kleinen hellen Hof umgeben, der in besonders deutlichen Fällen durch einen aus feinsten Pünktchen bestehenden, wohl als Mikrosomenstratum

zu deutenden Kranz (eigentlich eine Kugelschale) abgeschlossen wird, eine Einrichtung, welche, wie man sich erinnern wird, auch in dem Oberflächen- und Grübchenepithel des Magens zu finden ist. Die nähere Umgebung dieses Systems färbt sich gewöhnlich ein wenig dunkler als das periphere Gebiet der Schleimansammlung. Nur in wenigen Fällen habe ich mit Sicherheit ein *Diplosoma* beobachtet (Fig. 75, in der linken der beiden Zellquerschnitte). Anfangs hat es mir Schwierigkeiten gemacht, den Centrialkörper aufzufinden. Häufig war er so blass gefärbt, dass ich ihn eben noch erkennen konnte, während die *Diplosome* der benachbarten gewöhnlichen Epithelzellen deutlich zu erkennen waren. In anderen Fällen suchte ich vergebens. Ich vermute, dass dies daran liegt, dass der Schleim, wie Farbstoffe, so auch beim Auswaschen das Eisensalz länger festhält, so dass, während bei den übrigen Zellen die Entfärbung schnell unterbrochen wird, dieselbe in den Becherzellen noch etwas weiter fortschreitet.

Aus der Lage des Mikrocentrums im Innern der Schleimanhäufung geht hervor, dass die Letztere den betr. Zellabschnitt nicht ausschliesslich erfüllt, dass sie vielmehr von einem feinen Protoplasma-gerüst durchsetzt wird, dass also Verhältnisse vorliegen, wie wir sie auch beim Oberflächenepithel des Magens kennen gelernt haben. Dies geht auch noch daraus hervor, dass, wie G. Bizzozero nachgewiesen hat, die Kerntheilung innerhalb der Schleimanhäufung stattfindet. Bis jetzt habe ich Schleimzellen mit Kerntheilungsfiguren noch nicht beobachtet. Habe allerdings im Dickdarm, wo Bizzozero beim Hunde solche gefunden, noch nicht danach gesucht.

e. Zellen mit grobmaschigem Protoplasma-gerüst (Fig. 79 und 80).

Diese Zellen finden sich ausschliesslich und regelmässig am Grunde der Krypten des Dünndarms und zwar im Duodenum nicht in allen Schläuchen, im Ileum dagegen ausnahmslos. Eine Cuticula besitzen sie nicht. In den weiten Maschen gewisser Funktionsstadien sitzen grobe, schwarzblau gefärbte Körner (Fig. 79); in anderen Zellen (Fig. 80) sind solche nicht gefärbt, dagegen sieht man an der Oberfläche eine körnige Masse über das Niveau der Kittleisten vorragen, dass man den Eindruck gewinnt, als

ob Sekret auszutreten im Begriff sei, zumal im Kryptenlumen die gleiche dunkle und körnige Masse zu finden ist, welche mit Schleim sicher nichts zu thun hat, da der Letztere sofort sich von den Massen unterscheiden lässt, indem er in gut differenzirten Präparaten das Hämatoxylin vollständig abgegeben hat. Der Kern ist in allen Zellen dicht an die Basis gedrängt, zuweilen sogar etwas abgeplattet. Bei der eigenartigen Structur des Zelleibes war es mir nicht möglich, mit Sicherheit die Centrankörper aufzufinden. Die Zellen erinnern sehr an diejenigen seröser Drüsen. An Präparaten vom Ileum, die mit Delafield'schem Hämatoxylin und dann mit Eosin gefärbt waren, zeigten sich die blinden Enden der Krypten schon bei schwacher Vergrößerung kräftig ziegelroth gefärbt. Bei starker Vergrößerung zeigte sich das Roth an die Sekretgranula der beschriebenen Zellen gebunden. Im Dickdarm habe ich von diesen Zellen nichts entdecken können. Dieser Unterschied zwischen Dünn- und Dickdarm tritt besonders scharf an Präparaten der Valvula coli hervor. Es unterliegt für mich keinem Zweifel, dass es sich um die gleichen Zellen handelt, welche Paneth¹⁾ bei der Maus und dem Meerschweinchen eingehend beschrieben, und welche Schaffer²⁾ auch beim Menschen an derselben Stelle gefunden hat. Wir dürfen daraus schliessen, dass die Paneth'schen Zellen normale und für den Fundus der Krypten des Dünndarms durchaus typische Gebilde sind, die wirklich secerniren, so dass die Lieberkühn'schen Krypten des Dünndarms (im Gegensatz zum Dickdarm!) als Drüsen aufzufassen sind.

d. Flaschenförmige, helle Zellen (Fig. 78 in der Mitte).

Diese Zellformen habe ich in wenigen Fällen in den Krypten des Duodenums beobachtet. Ihr grösserer, basaler Abschnitt ist

1) Paneth hat auch beim Menschen ähnliche Gebilde beschrieben, deren Granula sich von denjenigen der Maus dadurch unterscheiden sollen, dass sie Farbstoffe nicht festhalten. Ich finde im Gegentheil, dass abgesehen von den rothen Blutkörperchen und vereinzelten eosinophilen Zellen die Granula das Eosin am intensivsten angenommen haben.

2) Beiträge zur Histologie menschlicher Organe. Sitz.-Ber. d. k. Akad. d. Wiss. in Wien, math.-nat. Kl. Bd. 100. Abth. III. Dec. 1891.

stark aufgetrieben und ganz hell. Ein zartes, lockeres Protoplasmagerüst durchzieht den Abschnitt. In der Mitte desselben liegt der etwas mehr der Quere nach entwickelte Kern. Gegen die freie Oberfläche zu verjüngt sich die Zelle stark, so dass sie hier schmaler erscheint als die gewöhnlichen Epithelzellen. Dieser Zellenhals ist dunkler als der bauchige Abschnitt. Der Centralkörper (einfach) ist deutlich zu sehen und zwar an der Grenze zwischen oberem und mittlerem Drittel. Er liegt in einem grösseren, hellen Hof, der von einer dunklen Zone, die gegen die freie Oberfläche schmal ausläuft, umgeben ist, und sich deutlich von der Umgebung abhebt. Das Bild erinnert in dieser Beziehung sehr an die Zellen *a* und *b* in Figur 72, doch hat die gesammte Zelle ein ganz anderes Aussehen. Auch habe ich sonst nie etwas bemerkt, was auf Zelltheilung hingedeutet hätte. Ueber die Bedeutung dieser Zellenformen vermag ich keinen Aufschluss zu geben. Mit Schleimzellen haben sie anscheinend nichts zu schaffen. Eine Cuticula scheinen sie nicht zu besitzen.

Die Zellen der Brunner'schen Drüsen (Fig. 81—84).

Dieselben haben in Eisenhämatoxylinpräparaten ein sehr sonderbares Aussehen (Fig. 84). Man kann im Zelleib drei Zonen unterscheiden: Eine obere, ganz helle, eine mittlere, dunklere, deren oberflächlichere (d. h. periphere) Schicht schwarzblau gefärbt ist, und eine wieder hellere an der Basis. Ueberall findet sich ein zartes Protoplasmagerüst, das je nach der Färbung der betr. Zone mehr oder weniger dicht angeordnet ist. Zu erwähnen ist noch ein etwas dunkler gefärbter, verwaschener Streifen in der Axe der Zelle, der anscheinend bis zum Kern herabreicht. Die freie Oberfläche der Zellen ist über das Niveau des deutlichen Kittleistennetzes mehr oder weniger stark vorgewölbt, eine Beobachtung, welche man an so vielen Epithelien machen kann. Die Deutung als austretendes Sekret liegt nahe, jedoch ist die Möglichkeit, dass es sich um die künstlich vorgedrückte freie Zelloberfläche handele, nicht von der Hand zu weisen. Der Kern ist, wie man es gewöhnlich findet, platt an die Basis angedrückt, welche er in ihrer vollen Breite einnimmt. Das *Diplosoma* (in dieser Form treten die Central-

körper regelmässig auf) liegt annähernd in der Mitte des dem Lumen zunächst gelegenen, hellen Zellabschnittes, der wohl als Sekretsammelstelle aufzufassen ist; und zwar befindet es sich in einer etwas helleren Stelle des erwähnten axialen, dunkleren Streifens. Ein Mikrosomenstratum in seiner Umgebung oder eine strahlige Anordnung des Protoplasmagerüsts konnte ich auch nicht einmal andeutungsweise nachweisen. In Bezug auf den axialen Streifen möchte ich noch auf ähnliche Befunde bei den grossen Zellen der Thränen-drüse, beim Oberflächenepithel des Magens und auch bei den Nierenepithelien hinweisen. Obschon Mikrocentrum und Kern weit von einander entfernt liegen, liegt doch der Gedanke nahe, dass durch den Axenstreifen (Archiplasma?) irgend ein unbekannter Einfluss des einen Zellorgans auf das andere ausgeübt wird.

Was den Zusammenhang der Brunner'schen Drüsen mit dem Darmlumen anbelangt, so konnte ich, wie dies auch schon von anderer Seite für den Menschen angegeben worden ist, zwei Modi constatiren: Entweder schliesst sich die Drüse direkt und unvermittelt an den Grund einer Krypte an, so dass man dicht neben einander Becherzellen, Paneth'sche Zellen und solche der Brunner'schen Drüse sehen kann; oder die Drüsen besitzen einen besonderen Ausführungsgang, dessen Zellen alle Uebergänge zeigen von dem gewöhnlichen Darmepithel zu den typischen Zellen der Brunner'schen Drüsen. Dieser Uebergang beginnt schon in der Mucosa, indem unter der freien Oberfläche der Zellen eine helle Stelle auftritt, und die Cuticula nicht mehr nachzuweisen ist. Zugleich rückt das Diplosoma von der Oberfläche ab und nimmt die Mitte in der hellen Stelle ein (Fig. 81). Während die Zelle nun an Höhe abnimmt, die helle Stelle immer grösser wird, und der Kern sich mehr der Basis nähert, behält das Diplosoma immer seine annähernd centrale Lage in der hellen Stelle (Sekretsammelstelle?) bei (Fig. 82). Die Zellen werden schliesslich breiter als hoch. Man kann schon deutlich eine Andeutung der drei weiter oben beschriebenen Zonen erkennen (Fig. 83). Die oberste, das Diplosoma enthaltende entspricht der eben erwähnten, hellen Stelle. Von jetzt ab nimmt die Axe des Diplosomas, die bisher in ihrer Richtung

mehr der Zellaxe sich näherte, oder wohl gar mit ihr zusammenfiel, beliebige Richtung an (Fig. 84).

Der Umstand, dass in denselben Präparaten, in denen die Becherzellen Säure-Fuchsin angenommen haben, die Zellen der Brunner'schen Drüsen durchweg frei davon geblieben sind, spricht dafür, dass die Brunner'schen Drüsen von Schleimdrüsen verschieden sind. Vielmehr stimmen sie in den Eisenhämatoxylinpräparaten mehr mit den Pylorusdrüsen überein.

Die von anderer Seite gemachte Beobachtung, dass Theile der Brunner'schen Drüsen oberhalb der Muscularis mucosae liegen, finde ich an meinem Material bestätigt. Auch finde ich da, wo die Brunner'schen Drüsen spärlich werden, einzelne kleinere verzweigte Brunner'sche Drüsenschläuche, die gar nicht in die Submucosa hinabreichen, zwischen grösseren Gruppen von Lieberkühn'schen Krypten, ohne dass grössere Drüsen, die in die Submucosa reichen, in der Nähe zu sein brauchen.

10. Die Schilddrüse des Menschen.

Mit Fig. 88—92.

Ich beschränke mich hier auf die Beschreibung des Kittleistennetzes und der Centalkörper, welche ich überall, wo die Verhältnisse günstig waren, nachweisen konnte. Das Kittleistennetz zeigt, wie gewöhnlich, meist sechseckige Maschen (Fig. 61), die jedoch, entsprechend den verschiedenen Flächenausdehnungen der Zellen, sehr verschieden weit sein können. Eigenthümlich ist, dass an Netzen mit weiteren Maschen fast überall an den Knotenpunkten der Kitt fehlt (Fig. 91). Es handelt sich hier nicht etwa um Anfänge feiner, dauernder Seitengänge, wie im Schema *d* pag. 558, da man bei tieferer Einstellung nicht Bilder wie im Schema *e* erhält. Ich vermute, dass hier das Auseinanderweichen der Zellen behufs Durchlassen des Sekretes beginnt. Die Figuren 88 bis 90, Seitenansichten, zeigen, dass das Kittleistennetz wie sonst überall, wo keine Cuticularbildungen vorhanden sind, ganz oberflächlich liegt, und dass die einzelnen Leisten im Querschnitt scharf begrenzt sind und rundliche Form haben.

Die Centrankörper sind da, wo das Auffinden derselben überhaupt möglich ist, regelmässig in der Zweizahl vorhanden. Beide Centrankörper sind deutlich mit einander durch Centrodese verbunden (also Diplosoma). Sie sind in der Zelle so orientirt, dass der eine der Centrankörper, welcher gewöhnlich etwas länglich ist, meist die Mitte der freien Oberfläche unmittelbar berührt. Vielfach ist die Berührungsstelle höckerartig etwas über die Umgebung vorgewölbt. Ist genügend Platz vorhanden, so steht die Axe des Systems annähernd auf der Oberfläche senkrecht. In sehr vielen Fällen ist jedoch der Raum zwischen Kern und freier Zelloberfläche so unbedeutend, dass das System sich ganz quer stellen muss. Meist sieht man dann überhaupt nichts von den Centrankörpern, da der Kern sie verdeckt. Dies alles erklärt auch, warum man oft lange suchen muss, um günstige Flächenbilder (Fig. 91 und 92) zu bekommen. Ist man so glücklich und hat einen Flachschnitt, in dem nur die oberflächlichen Theile einer grösseren Zahl von Zellen ohne Kernfragmente enthalten sind, so kann man sich aufs Deutlichste überzeugen, dass thatsächlich alle Zellen das Centrankörpersystem besitzen, und dass dasselbe mit wenigen Ausnahmen ziemlich genau in der Mitte sitzt. Oft ist auch ein kleiner heller Hof um dasselbe herum angedeutet.

In einigen, sehr günstig liegenden Fällen konnte ich in Seitenansicht von dem basalen Centrankörper in der Verlängerung der Axe des Körnchensystems einen Faden ausgehen sehen und eine Strecke weit in das Protoplasma hinein verfolgen. In einem einzigen Falle (Fig. 90) ging auch deutlich ein feinsten Faden von dem oberflächlichen Körnchen aus und ragte frei in das Lumen hinein, ein Befund, welchem wir schon in den Ausführungsgängen des Pankreas begegnet sind, und welchem wir auch noch bei anderen Epithelien resp. Drüsen, zum Theil sogar als allgemeine Regel wiederbegegnen werden. Auf die muthmassliche Bedeutung dieser Einrichtung werde ich in der Schlussbetrachtung zu sprechen kommen.

11. Die Hypophysis des Menschen.

Mit Fig. 93 und 94.

Das Material, welches mir zu Gebote stand, war leider nicht ganz tadellos, indem hier und da die Epithelien von der Unterlage etwas losgelöst waren. Trotzdem waren die Präparate für meine Zwecke durchaus brauchbar. Die Färbung war wie gewöhnlich mit Eisenhämatoxylin und Säure-Fuchsin vorgenommen. Wirkliche Follikel vom Charakter derjenigen der Thyreoidea waren an der Grenze zwischen dem cerebralen und dem pharyngealen Abschnitte in geringer Zahl und Ausdehnung vorhanden. Die bekannten Zellenstränge und -Haufen, welche den grössten Theil des pharyngealen Abschnittes einnahmen, zeigten grösstentheils, falls sie günstig vom Messer getroffen waren, ein deutliches Lumen, das meist eckig und unregelmässig war und in vielen Fällen ein dunkelgefärbtes, homogenes Sekret enthielt. Die die Schläuche zusammensetzenden Zellen liessen zwei Haupttypen erkennen. Die eine am reichlichsten vorhandene Form war im Allgemeinen gross und protoplasmareich. Die Kerne waren ebenfalls gross und rund und zeigten einzelne dickere Chromatinklümpchen, welche gewöhnlich mit der Kernmembran in Contact standen. In einzelnen Zellen zeigten sich eingeschrünte Kerne, oder gar zwei Kerne, die jedoch gewöhnlich aneinander lagen und oft verschieden gross waren (Fig. 94). Die Zellen zeigten die verschiedensten Färbungsgrade. Einzelne waren feinschwarzblau granulirt; doch standen die Granula so dicht, dass die ganze Zelle fast schwarz erschien (Fig. 93 *a*). Wieder andere waren etwas weniger dunkel (Fig. 93 *b*); dann fanden sich Zellen vom Charakter der mit *c* und *d* bezeichneten. Die hellste Form ist in Figur 94 wiedergegeben.

Die helleren Zellen nun (Charakter *c* und *d* resp. Fig. 94) zeigten alle, wenn sie günstig getroffen waren, eine deutliche, grosse Attractionssphäre. Dieselbe war in der Peripherie mit zahlreichen, feinen, kurzen Zacken versehen, welche meistens mit einem ganz dunklen, oft schwarzen Körnchen endigten. In sehr günstigen Fällen war besonders bei den hellsten Zellformen in der Umgebung der Sphäre die Filamasse radiär zur Sphärenmitte angeordnet, wenn auch nur andeutungsweise. Die Sphäre war kräftig roth gefärbt, während das übrige

Protoplasma einen mehr violetten Ton angenommen hatte. In der etwas helleren Mitte war ausnahmsweise ein typisches Diplosoma zu beobachten, dessen Axe gewöhnlich durch den Kern ging, wenn auch nicht immer durch dessen Mitte.

Die Sphäre stand regelmässig mit dem Kern in Contact. Jedoch war die Lage in der Zelle eine ganz beliebige. Bald fand sie sich näher der freien Oberfläche, bald näher der Basis, bald mehr zur Seite. Dieses Verhalten ist durchaus befremdend und findet sich bei keinem der zahlreichen, von mir untersuchten anderen Epithelien.

Es ist sehr wahrscheinlich, dass wir es hier mit secernirenden Zellen und zwar mit verschiedenen Functionsstadien zu thun haben. Vielleicht haben wir in den Formen *a* und *b* einerseits und den Formen *c* und *d* andererseits zwei verschiedene Zellarten zu sehen, indem mir auch die ersteren etwas kleiner erschienen, und ich auch bis jetzt weder eine Attractionssphäre noch einen Centralkörper in ihnen habe entdecken können. Es wäre jedoch wohl möglich, dass durch die dunkle Färbung des Zelleibes diese Gebilde verdeckt wurden. Weitere Untersuchungen werden hoffentlich Klarheit über diesen Punkt bringen.

Eine weitere, helle Zellart (*e*) ist viel kleiner und protoplasmaärmer. Auch der Kern ist kleiner und mehr in die Länge gestreckt. Einen Centralkörper habe ich bis jetzt nicht in ihnen entdecken können.

An der dem Lumen zugekehrten Oberfläche hängen die Zellen ausnahmslos durch ein deutliches Kittleistennetz zusammen, das nichts Aussergewöhnliches zeigt.

12. Die Niere des Kaninchens.

Mit Fig. 95—101.

In den Ductus papillares und den gröberen Sammelröhrchen der Pyramiden ist das Epithel hoch und hell (Fig. 95), und das Protoplasmaagerüst zart und locker. In dem basalen Drittel der Zellen lassen sich deutlich auf der Unterlage senkrecht stehende Fäden wahrnehmen, welche im Querschnitt als feine Pünktchen erscheinen, also nicht etwa der Ausdruck von Wabenwänden sind. Die freie Oberfläche der Zellen ist meistens etwas vorgewölbt. Ein sehr schönes, sechs-

eckige Maschen aufweisendes Kittleistennetz, das regelmässigste, was ich je beobachtet, verbindet die Zellen an den Rändern der freien Oberfläche mit einander. Ich möchte deshalb gerade diese Epithelien für die Darstellung des Kittleistennetzes zu Demonstrationszwecken als bestes Object empfehlen.

Der Centrankörper ist ausnahmslos doppelt (also typisches Diplosoma), und liegt in der Zellaxe und zwar etwas von der freien Oberfläche entfernt, aber ihr doch viel näher als dem Kern. Die Axe des Doppelkörperchens fällt mit der Zellaxe zusammen, kann jedoch auch von ihr abweichen, wenn auch nicht mehr als 45° . Das ganze Gebilde ist von einem kleinen hellen Hof umgeben, der durch dunklere Körnchen, wenn auch oft nur undeutlich und unregelmässig abgegrenzt wird.

Der kugelfunde Kern liegt so weit von der Basis entfernt, dass sein oberster Punkt ziemlich genau der Zellmitte entspricht. Der Kern enthält ein bis drei gröbere, platte Chromatinklümpchen, welche der Kernmembran dicht anliegen und oft dieselbe etwas vorwölben. In der Nähe des Kerns bemerkte ich bei vielen Zellen schwarzblaue Körner (Fig. 95) mit dunklerem Contour bald unterhalb, bald oberhalb des Kerns und zwar häufig diesen direkt berührend. Ob es sich hier um aus dem Kern ausgetretene Massen handelt oder um was sonst, vermag ich nicht anzugeben.

Gegen die Rinde hin werden die Epithelzellen der Sammelröhrchen immer niedriger, das Mikrocentrum rückt immer näher der freien Oberfläche der Zelle, bis es sie vollständig berührt. Zugleich tritt eine Veränderung an ihm auf: der der Oberfläche zunächst liegende Centrankörper verlängert sich in der Richtung der Diplosomenaxe und zeigt eine Andeutung einer Einschnürung. Zugleich rücken beide Körnchen etwas weiter auseinander, so dass man die Centrodeseose als feinste Linie deutlich zu sehen bekommt.

An einem Präparat (Figur 96 a), von dem ich leider weder angeben kann, woher es stammt, noch wie es fixirt war, da ich den Block unbezeichnet von anderer Seite erhielt, war schon in den stärkeren Sammelröhrchen der Pyramiden die Einschnürung des länglichen, oberflächlichen Körperchens sehr deutlich zu erkennen. Sie ging

meistens sogar so weit, dass man mit vollem Recht im Ganzen von drei Centralkörpern sprechen konnte; doch lag der mittlere derselben stets dicht bei dem oberflächlicheren. Der letztere war der grösste von allen und erschien deutlich breiter als lang. Der mittlere war der kleinste von allen und kugelförmig. Das basale Korn war in querer Richtung etwas grösser als in longitudinaler. Das ganze Gebilde war von einem helleren, elliptischen Hofe umgeben, der durch ein Körnerstratum begrenzt war. In ganz besonders günstigen Fällen konnte ich auch von den einzelnen Körnern des Stratums feine Fäden radiär ausgehen sehen, jedoch nur auf ganz kurze Strecken hin. Auffallend war, dass sich die Centrodese deutlicher über den basalen Centralkörper in das Protoplasma hinein fortsetzte und sich auf eine Distanz, welche die Entfernung des basalen Centralkörpers vom oberflächlichsten etwas übertraf, verfolgen liess. Auch über das oberflächlichste Korn hinaus konnte ich die Dese verfolgen, aber weniger deutlich und weniger weit. Man könnte somit das ganze System mit drei ungleich gestalteten und grossen Perlen vergleichen, welche auf eine gerade gespannte Schnur aufgereiht sind. Ich möchte jedoch damit nicht gesagt haben, dass die Centralkörper durchbohrt wären.

In den Markstrahlen sind die Zellen der Sammelröhren etwa so hoch als breit. Hier berührt das Mikrocentrum fast immer die Oberfläche. Immer sieht man die Dese. Immer ist das oberflächlichste Körnchen länglich mit angedeuteter Einschnürung. Bei möglichst dünnen Schnitten und günstigen anderen Verhältnissen sieht man auch hier den bei dem Präparat unbekannter Herkunft beschriebenen, basalwärts ziehenden Faden („Innenfaden“ habe ich ihn bei der Beschreibung der entsprechenden Verhältnisse in den Epithelzellen der Ausführungsgänge des Pankreas genannt) vom Körnchensystem ausgehen und sich im Zelleib verlieren. Ferner ragt, ebenfalls wie beim Pankreas (Ausführungsgänge) ein „Aussenfaden“, von dem mit der Oberfläche in Contact stehenden Korn ausgehend, frei in das Lumen des Sammelröhrchens hinein. Der Aussenfaden hat manchmal ein Endknöpfchen, das aber stets den gleichen blassen Farbenton annimmt wie der

Faden selbst und höchstens etwa die Grösse eines Centralkörpers besitzt. Vielleicht handelt es sich nur um eine Verquellung des äussersten Fadenendes, da es eben nicht häufig zu beobachten ist. Ich habe das gesammte System, bestehend aus den beiden Körnchen (resp. drei, wenn das oberflächliche tief eingeschnürt ist): dem Aussenfaden, dem Zwischenfaden (Centrodese) und dem Innenfaden, bei der Demonstration auf der Anatomenversammlung in Strassburg „Centralgeissel“ genannt, wegen der entfernten Aehnlichkeit mit einer Geissel, und weil die Körnchen mit den Centrakörpern anderer Zellen zweifellos identisch sind. Ob der Ausdruck treffend ist oder nicht, will ich dahingestellt sein lassen. Ich möchte ihn, um unnöthige Umschreibungen zu vermeiden, beibehalten. Ich komme in der Schlussbetrachtung noch einmal auf das System zu sprechen.

In den Schaltstücken (s. Fig. 97 und 98), deren Epithel etwas breiter als hoch ist, ist das Kittleistennetz deutlich vorhanden. Das Centrakörpersystem steht mit einigen Ausnahmen immer mit der freien Oberfläche in Contact, besitzt überhaupt alles, was zu einer typischen „Centralgeissel“ gehört. Die erwähnten Ausnahmen betreffen einige Zellen, welche ich hier und da zwischen den typischen Epithelzellen sah. Sie waren dunkler, homogener und viel kleiner, oft wie von den Nachbarzellen zusammengedrückt. In diesen Zellen glaubte ich einige Male, das Centrakörpersystem etwas unter der Oberfläche zu sehen. Es hatte auch mehr den Charakter eines gewöhnlichen Diplosomas. Ob es sich hier um besondere Zellformen handelt oder nur um funktionelle Verschiedenheiten, vermag ich nicht anzugeben. Doch erscheint mir das letztere weniger wahrscheinlich, da die ganz gewöhnlich anzutreffenden Funktionsunterschiede nicht an nebeneinander liegenden Zellen ein und desselben Schaltstückes zu beobachten waren, sondern immer ganze Schaltstücke unter sich differirten. Fig. 97 und 98 zeigen solche Unterschiede. In Figur 97 sind die Zellen gross und ganz hell und zeigen nur eine unbestimmte Structur. Am hellsten ist die Zone zwischen Kern und freier Oberfläche. Es handelt sich hier wohl um sekretvolle Zellen. In Figur 98 sind die Zellen kleiner, besonders niedriger, welche Verminderung hauptsächlich die Zone zwischen Kern und Oberfläche betrifft. Diese schmale, oberflächliche Zone ist überhaupt heller als der breite basale

Abchnitt, der eine undeutliche, senkrechte Streifung aufweist. Die ganze Zelle ist entschieden dunkler als die andere Form, aber lange nicht so dunkel (ich spreche immer von Eisenhämatoxylinpräparaten) als die Zellen der Tubuli contorti. Diese Zellform glaube ich als sekretleer bezeichnen zu dürfen. Die Centrakörperverhältnisse sind bei beiden ganz gleich, nur gelingt es bei den sekretleeren Zellen nicht recht, den Innenfaden zu sehen, da wegen der geringen Entfernung zwischen Kern und Zelloberfläche der basale Centrakörper ganz gegen den Kern gedrängt ist.

In den Zellen der aufsteigenden Schenkel, die in dem Kaninchenmaterial nicht besonders gut conservirt waren, fanden sich nahe der Basis regelmässig einzelne, schwarzblau gefärbte Schollen, die kurze Ausläufer besitzen konnten. Die Letzteren verliefen jedoch nur in querer Richtung (auf das ganze Kanälchen bezogen). Anfangs war es mir nicht möglich, das Centrakörpersystem aufzufinden. Schliesslich gelang es mir jedoch, als ich Flächenansichten untersuchte. Da fehlte es nirgends. Als ich es endlich doch noch an Seitenansichten fand, konnte ich constatiren, dass es auch hier mit der Oberfläche in Contact stand. Ob ein Aussenfaden vorhanden ist oder nicht, vermochte ich nicht mit Sicherheit zu entscheiden. Die Kittleisten waren überall zu erkennen.

In den absteigenden Schenkeln (Fig. 99) mit den hellen platten Zellen, welche oft mehr als die Hälfte des ganzen Rohrquerschnittes einnehmen, ist die Centralgeissel mit allem Zubehör regelmässig vorhanden, und am besten an Querschnitten der Tubuli zu sehen, so weit der bis an die Oberfläche reichende Kern dies überhaupt zulässt. Hier ist das oberflächliche Korn am deutlichsten eingeschnürt, so deutlich wie in Fig. 96. Da zwischen Kern und Zelloberfläche kein Platz mehr ist, so liegt das System etwas abseits, doch so, dass das basale Ende des Systems meist gegen den Kern hingewendet ist. Das Kittleistennetz ist überall vollständig vorhanden. Es besitzt hier die grössten Maschen in der ganzen Niere. Die einzelnen Leisten verlaufen nicht gerade, sondern etwas wellig.

In den Tubuli contorti (Fig. 100 und 101) ist der oberflächliche Bürstenbesatz der Zellen deutlich vorhanden. An der Grenze zwischen ihm und dem Protoplasma kann auch ich das

von Sauer¹⁾ beschriebene und abgebildete, feine Körnchenstratum, welches sich ganz dunkel färbt, deutlich erkennen. An Stellen, wo die einzelnen Stäbchen oder Borsten des Bürstenbesatzes einzeln zu erkennen waren, schien es mir, als ob die Körnchen je an der Basis einer Borste sässen. Wir hätten dann, wenn ich richtig beobachtet habe, ähnliche Einrichtungen, wie man sie noch deutlicher an der Basis von Flimmerhaaren dicht unter der Zelloberfläche findet. Das Centralkörpersystem steht auch hier mit der Mitte der Zelloberfläche, also auch mit der Basalseite des Bürstenbesatzes, in unmittelbarer Berührung. Einen Aussenfaden konnte ich jedoch nicht mit Sicherheit nachweisen, da der Bürstensaum alles verdeckt. Einmal (Fig. 101) glaubte ich ihn gesehen zu haben, doch ist eine Täuschung wohl möglich. Das Kittleistennetz ist, wenn auch sehr fein, doch überall vollständig vorhanden. Die einzelnen Leisten verlaufen etwas geschlängelt.

An dem Epithel der Bowman'schen Kapseln konnte ich bis jetzt weder ein Kittleistennetz noch einen Centralkörper nachweisen.

Einer Beobachtung muss ich noch Erwähnung thun: Auf Längsschnitten sehe ich an den Zellbasen, d. h. zwischen ihnen und der Membrana propria äusserst feine, ziemlich dicht stehende schwarze Fäden, die circulär um das Canälchen herumlaufen. An den Tubuli contorti sind sie etwas stärker als an den Schaltstücken. An der Bowman'schen Kapsel kann man mehrere Richtungen erkennen, die sich theilweise durchkreuzen. Ob es sich dabei um Fibrillen besonderer Art oder um Zellausläufer oder um basale Kittleisten handelt, habe ich noch nicht feststellen können. Bis jetzt habe ich auch zwischen den Zellbasen und der Membrana propria nichts von Kernen, resp. Zelleibern, denen die feinen Fäden als Ausläufer angehören könnten, bemerkt. Allerdings liegen in der Membrana propria Zellen, deren Ausläufer mehr circulär verlaufen; sie treten aber nie mit den Epithelzellen in unmittelbare Berührung, wenigstens habe ich nichts davon bemerkt.

1) Sauer, H., Neue Untersuchungen über das Nierenepithel und sein Verhalten bei der Harnabsonderung. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. 46.

Nachdem ich diese Zeilen niedergeschrieben hatte, gelang es mir, auch an menschlichem Material das oben über Centralgeissel und Kittleistennetz Mitgetheilte nachzuweisen. Es hat deshalb keinen Zweck, die menschlichen Verhältnisse besonders zu beschreiben. Nur möchte ich noch bemerken, dass die Centralgeissel häufig excentrisch liegt, während sie sich beim Kaninchen, wie wir gesehen haben, gewöhnlich ziemlich genau in der Mitte der freien Zelloberfläche findet.

13. Ureter und Nierenbecken.

Mit Fig. 102—105.

a) Ureter des Menschen (Hingerichteter).

Die eigenthümlichen Formen der Zellen des Uebergangsepithels sind bekannt genug. Ich habe deshalb auf Einzelheiten nicht einzugehen und gebe nur eine ganz kurze Beschreibung der Verhältnisse im vorliegenden Falle. Das Epithel des vorliegenden Ureters zeigte nicht überall im Querschnitt die gleiche Dicke. In den Tiefen zwischen den Schleimhautfalten war es am dünnsten, oft nur drei Zelllagen dick. Am kleinsten waren die Zellen an der Basis des Epithels, gegen die Oberfläche hin nahmen sie ganz allmählich an Grösse zu. Am grössten waren demnach die Zellen der oberflächlichsten Schicht (Deckzellen). Diese waren an manchen Stellen bedeutend in die Breite gedehnt und unterschieden sich auch, wie ich noch zeigen werde, in anderen Beziehungen von den übrigen Zellen. Das Protoplasma aller Zellen mit Ausnahme der Deckzellen war im Allgemeinen ziemlich locker. Dies gilt hauptsächlich für den grösseren oberflächlichen Theil des Epithels bis dicht unter die Deckschicht. Besonders locker und hell war hier der grösste, den Kern einschliessende Abschnitt der Zellen. Ja, es war um den Kern herum eine grössere Zone fast frei von tingirbarem Protoplasma, doch waren scharfe Grenzen zwischen der helleren und dunkleren Zone nicht vorhanden. In den der Basis am nächsten stehenden Zellen und in denjenigen der Deckschicht fehlte diese grosse helle Stelle um den Kern herum. Höchstens fand ich hier und da einmal bei den Letzteren eine wirkliche Vacuole dicht am Kern und zwar entweder seitlich oder mehr gegen die Oberfläche zu (Fig. 104).

Ich glaube nicht, dass die helle, nicht scharf begrenzte

Zone um den Kern herum ein Kunstprodukt ist, da das Material kurze Zeit nach der Hinrichtung in Sublimat gelegt worden war, und ich an dem anderen, zu gleicher Zeit eingelegten Material nichts Dergleichen beobachtet habe. (Bei Fig. 95 könnte man eher an ein Kunstprodukt denken.)

Das Protoplasma der Deckzellen färbte sich durchweg mit Säurefuchsin viel stärker als dasjenige der übrigen Zellen. Ganz besonders gilt dies für eine deutlich, aber nicht scharf gegen den übrigen Zelleib abgegrenzte dicke, die freie Oberfläche bildende Schicht, die sich auch durch eine meist nicht sehr deutliche, senkrecht zur Oberfläche verlaufende Streifung auszeichnete. Da sich die genannte streifige Protoplasmaschicht nicht scharf gegen den übrigen Zelleib abgrenzen lässt, so glaube ich nicht, dass man von einer Cuticula sprechen darf. (Disselhorst¹⁾, der eine vergleichende Untersuchung des Ureters angestellt hat, hat die gestreifte Schicht überhaupt nicht gesehen.) Die Deckzellen zeigten viele Varianten. Oft waren sie gegen die darunter liegenden Zellen durch eine auf weitere Strecken hin gerade verlaufende Linie abgegrenzt, so dass es fast aussah, als ob sie nach fertiger Entwicklung des Epithels diesem nachträglich aufgesetzt wären, zumal eine Zelle dieser Schicht im Schnitt über vier darunter liegende Zellen sich erstrecken kann. Zuweilen sah ich die darunter liegenden Zellen mit ihrer leicht convexen Oberfläche, wenn auch nur unbedeutende Eindrücke auf der Unterseite der Deckzellen machen. Wieder in anderen Fällen war es umgekehrt: die Zellen der Deckschicht waren auf der Unterseite stark abgerundet und näherten sich überhaupt mehr der Kugelform (siehe Figur 104). Wieder in anderen Fällen waren die Zellen höher als breit, ohne dass die darunter liegenden Zellen sich wesentlich von denen anderer Stellen unterschieden hätten. An manchen Stellen sah ich abgestorbene Zellen, aber nur in der Deckschicht (Fig. 104 die schwarzblaue Zelle; über den Vorgang des Absterbens siehe weiter unten); oder ich fand auf eine mehr oder weniger grosse Strecke hin die Deckschicht ganz fehlend, so dass die darunter liegende Schicht frei lag. In diesem Fall waren die der Ober-

1) Der Harnleiter der Wirbelthiere. Anatomische Hefte I. Abtheil. 11. Heft. 1894.

fläche zunächst liegenden, also entblösten Abschnitte dieser Zellen deutlich dunkler mit Säurefuchsin gefärbt als der übrige Zelleib, zeigten also die Tendenz, den Charakter der Deckzellen anzunehmen. Man darf daher wohl annehmen, dass sie sich vollständig umgewandelt haben würden.

Das Absterben der Deckzellen geht, wenn ich die Bilder richtig deute, in folgender Weise vor sich: Gewisse schwarz blaugefärbte Körner, von denen noch weiter unten (folgende Seite) die Rede sein wird, und welche in ganz geringer Zahl fast in allen Deckzellen vorkommen (Fig. 104), nehmen an Zahl zu; besonders treten ganz kleine, unregelmässig gestaltete und schwarzblau sich färbende Krümel auf und vermehren sich derart, dass die betreffenden Zellen schliesslich viel dunkler aussehen als die übrigen Deckzellen (Fig. 103 links, das Stück einer nicht vollständig gezeichneten Zelle). Schreitet der Process in angegebener Weise fort, so beginnt die Zelle sich zu verkleinern und die Färbbarkeit durch Fuchsin-S. zu verlieren. Schliesslich resultiren Formen wie in Fig. 104 rechts. Solche Zellen haben augenscheinlich die Elasticität verloren, so dass sie bei Dehnungen des Epithels sich von der Unterlage und den Nachbarzellen ablösen und verloren gehen. In Fig. 103 ist oben rechts eine Stelle, wo sehr wahrscheinlich eine abgestorbene Zelle vor einiger Zeit ausgefallen ist.

Was die Kerne betrifft, so besaßen die Deckzellen deren öfters mehrere. Häufig fand ich auch tief eingeschnürte Kerne und vollständig durchgeschnürte, die jedoch dicht aneinander gedrängt lagen. Die Mehrkernigkeit ist also augenscheinlich auf amitotische Vorgänge zurückzuführen. Ueberhaupt ist es mir bis jetzt nicht gelungen, eine einzige Mitose im Ureterepithel aufzufinden.

Nie habe ich beim Menschen weder im Ureter noch in der Blase so grosse Riesenepithelzellen gefunden, wie sie Dogiel bei Nagern sah, oder eine Art Syneytium, wie es Disselhorst angiebt.

Regelmässig beobachtete ich in den Kernen aller Zellen einen oder mehrere schwarzblau gefärbte, rundliche Klümpchen, welche breit an der Kernmembran sassen. Nur in den Kernen der Deckzellen fand ich auch zuweilen meist nur eine grössere, kugelfunde, schwarze Masse im Innern des Kerns (Nucleolus oder Chromatin?). Ganz auffallend ist der Umstand, dass in Zellen aller Schichten aussen an der Kernmembran

mehrere verschieden grosse, schwarzblau gefärbte Körner oder Tröpfchen sassen, welche ein gewisses Grössenmaximum nicht überschritten. Ich fand kaum einen Kern, der nicht solche Auswüchse gehabt hätte, abgesehen von den Zellen der Deckschicht, wo diese Tröpfchen nur ausnahmsweise am Kern sassen. In einzelnen Fällen sah ich sie genau an einer Stelle hängen, wo ein schwarzes Klümpchen innen an der Kernmembran sass, so dass die beiden Massen nicht von einander zu trennen waren. Ich konnte mich des Eindrucks nicht erwehren, als ob diese Tröpfchen aus dem Kern austretende Substanz wäre. Thatsächlich bemerkte ich auch hie und da im Zelleib einzelne kugelrunde Massen, deren Grösse das Maximum der Kernanhänge nicht überschritt. Dieser Umstand beweist auch, dass die erwähnten Tröpfchen nicht etwa bei einer durch die Fixationsmittel hervorgerufenen Contraction der Kernmembran künstlich aus dem Kern herausgepresst wurden, da man dann solche nur am Kern und nicht in einiger Entfernung von ihm im Protoplasma finden dürfte. Die Massen in den Zelleibern lagen meistens mehr basal, doch fanden sich, wie die Fig. 103 lehrt, auch solche an andern Stellen. In mit Alauncochenille gefärbten Präparaten erscheinen die Tropfen blassroth. Welcher Art die austretende Substanz ist, kann ich nicht sagen. Wahrscheinlich ist, dass sie nicht aus der Zelle ausgestossen wird.

Die Centralkörper der Zellen des Uebergangsepithels sind, wie gewöhnlich, doppelt vorhanden, ohne dass man jedoch von Diplosomen sprechen darf. Denn die einzelnen Centralkörper sind zunächst nicht rundlich, sondern ausgesprochen stäbchenförmig und zwar etwa drei bis viermal so lang als breit. Zuweilen sind sie scheinbar rund, dann steht aber ihre Axe annähernd senkrecht auf der Präparatebene. Die Axen beider Stäbchen haben sowohl unter sich als auch in Bezug auf den Kern oder zur Oberfläche etc. ganz beliebige Richtung. Doch habe ich bis jetzt nichts gesehen, dass beide Axen zusammenfallen. Ferner konnte ich eine Centrodese in keinem Falle nachweisen. Die Entfernung der Stäbchen von einander kann bis zur doppelten Stäbchenlänge betragen, überschreitet aber in den meisten Fällen eine Stäbchenlänge nicht. Eine direkte Berührung beider habe ich nie beobachtet.

Das Stäbchenpaar liegt in einem kleinen helleren Hof, der allmählich in eine dunklere Zone übergeht. Die Letztere ist an der Peripherie gegen das übrige Protoplasma in besonders günstigen Fällen durch eine zackige Linie scharf abgegrenzt (Fig. 105), so dass man wohl von einer Astrosphäre sprechen kann. Das ganze System liegt regelmässig in dem der freien Oberfläche des Epithels näher liegenden Zellabschnitte, also niemals basal vom Kern. In Figur 103 ist der grösste Durchmesser fast jeder Zelle etwas nach rechts geneigt, als ob auf die Oberfläche ein schräg nach rechts gerichteter Druck ausgeübt worden wäre. Dem entsprechend liegt auch das Mikrocentrum etwas mehr rechts. In tieferen Schichten des Epithels und in der Deckschicht (Fig. 104) berührt das ganze System gewöhnlich den Kern. Da, wo die helle Zone um den Kern herum auftritt, ist das Mikrocentrum vom Kern abgedrängt. Dass dem so ist, lehren Zellen, in denen die helle Zone fehlt (man findet zuweilen solche in oberflächlicheren Schichten), und in denen dann die Attractionssphäre (niemals die Stäbchen selber) direkt den Kern berührt (Fig. 105). Da die Deckzellen in vielen Fällen reich an schwarzblau gefärbten Körnchen im Protoplasma sind, wird das Auffinden ihres Mikrocentrums sehr erschwert. In Fig. 104 ist es in drei Zellen deutlich in einem hellen, dunkelbegrenzten Hof zu sehen.

Auf die Aehnlichkeit der geschilderten Verhältnisse, das Mikrocentrum betreffend, mit denjenigen der Thränen-drüse, abgesehen von der deutlichen Attractionssphäre, brauche ich wohl nicht erst hinzuweisen.

Was nun die Kittverhältnisse betrifft, so sind dieselben beim Uebergangsepithel ganz eigener Art. Zunächst findet man an der freien Oberfläche des Epithels ein typisches, grossmaschiges Kittleistennetz. Dann sind die Deckzellen regelmässig an den Rändern der basalen Flächen durch ein fortlaufendes Kittleistensystem unter sich und mit den zunächst darunter liegenden Zellen verbunden. Diese Kittleisten hängen mit solchen zusammen, welche die Ränder der an die Deckzellen stossenden Flächen der betreffenden Zellen mit einander und mit den Deckzellen verkleben, so dass das Kittleistensystem unter den Deckzellen complicirter ist

als das an ihrer freien Oberfläche. Ferner findet man regelmässig sich blauschwarz färbende Kittleistensubstanz zwischen je zwei übereinander liegenden Zellen tieferer Schichten. Sind die Berührungsflächen zwischen diesen Zellen gross, so finden sich die Kittleisten stets an den Rändern und kleben diese auch noch an die Seitenflächen der benachbarten Zellen, so dass immer mindestens drei Zellen durch ein und dieselbe Kittleiste zusammengehalten werden. Diese Leisten stehen alle mehr horizontal. Gerade aufsteigende Kittleisten sind nur ausnahmsweise vorhanden und stellen dann ganz kurze Stücke einer etwas im Zickzack laufenden, im grossen Ganzen aber horizontal gerichteten Kittleiste dar. Sind die horizontal stehenden Berührungsflächen zweier übereinander geschichteten Zellen sehr klein (in Fig. 103 finden sich mehrere solcher Fälle), so kann auch eine kleine Kittscheibe oder ein Kittklümpchen zwischengeschoben sein, das jedoch mit anderen färbbaren Kittmassen nicht in Verbindung steht. Zusammenhängende Kittleistennetze konnte ich also nur an der oberen und unteren Fläche der Deckzellenschicht wahrnehmen. Gegen die Basis des gesammten Epithels zu werden die tingiblen Kittmassen spärlicher und unscheinbarer. Zwischen der am meisten basal gelegenen Zellschicht und der darüberliegenden konnte ich nichts mehr von Kitt nachweisen.

An der Unterseite der basalen Zellen sehe ich wieder reichliche, feinste, schwarze Fäden und Pünktchen (Querschnitte von Fäden), welche jedoch mit den Rändern der basalen Zellflächen nicht zusammenfallen. Vielleicht handelt es sich hier um feine, basale Kittleisten. Vielleicht auch kommt hier die feinere Structur einer Basalmembran zum Ausdruck. An der Thränendrüse und der Parotis habe ich direkt unter der Basis der Epithelzellen ebenfalls dunkle Streifen gesehen, dieselben aber auf Theile von basalen Zellen zurückführen können. Wir müssen auch hier an diese Möglichkeit denken. Alle Bemühungen, entsprechende Zelleiber und Kerne aufzufinden, waren jedoch bis jetzt erfolglos.

Zuweilen fand ich einzelne Leukoeyten im Epithel, theils rundlich (in Fig. 103 unten links), theils langgestreckt (unten rechts, zwischen Zellen der zweiten Lage).

b) Nierenbecken des Kaninchens.

Auf der Höhe der Nierenpapillen in der Umgebung der Mündungen der Ductus papillares ist das Epithel durchweg noch einschichtig. Auf den Abhängen der Papillen treten jedoch hier und da niedrigere Zellen zwischen den anderen auf. Diese sind $\frac{1}{2}$ bis $\frac{2}{3}$ so hoch als die anderen und an der Basis breiter als an der Spitze. In den meisten Fällen geht ein mässig weiter Gang von der Oberfläche des Epithels bis zu den niedrigeren Zellen. Hier und da finden sich jedoch auch niedrigere Zellen, welche vollständig von der Oberfläche des Epithels abgedrängt sind, so dass die Nachbarzellen über sie herübertagen und sie vollständig bedecken. Im feineren Bau sind alle Epithelzellen gleich.

Beim Uebergang des äusseren Papillenepithels in das Epithel des eigentlichen Nierenbeckens nehmen die niedrigeren Zellen an Zahl zu und bilden sehr bald eine geschlossene Lage. Zugleich werden die von der Basis abgedrängten, oberflächlicheren Zellen grösser und breiter. Weiter nach dem Ureter zu kommen zu den zwei Zellschichten allmählich andere hinzu, so dass wir schliesslich die gleichen Bilder erhalten wie im Ureter. Auch finde ich zuweilen im Protoplasma einzelne schwarzblaue Klümpchen in der Nähe des Kerns oder ihm direkt anliegend. Fig. 102 a zeigt einen Flachschnitt vom Epithel einer Nierenpapille dicht an deren Basis. Man sieht, dass die Maschen des Kittleistennetzes, resp. die Zellen selbst, sehr unregelmässige Formen haben¹⁾, dass ferner einzelne zwei Kerne besitzen. In jeder Masche, resp. Zelle sind je zwei stäbchenförmige Centralkörper zu erkennen, die sich gerade so verhalten wie diejenigen des menschlichen Ureters. Sie bilden also zusammen ein System und liegen zwischen Kern und freier Oberfläche und zwar in den Zellen der Nierenpapille mehr in der Mitte zwischen Kern und freier Oberfläche (das gilt auch für die niedrigeren Zellen), in dem eigentlichen Nierenbecken näher dem Kern und

1) Die Zeichnung ist kleiner gehalten als die übrigen, um nicht unnöthig Platz zu verschwenden. — Oben rechts (b) ist ein kleiner Theil der Zeichnung in gleicher Grösse gehalten wie die übrigen Figuren. Zwei von dem Stern ausgehende Linien verbinden die entsprechenden Stellen miteinander.

zwar in den Zellen aller Schichten in gleicher Weise. In einigen Zellen mit zwei Kernen (nahe dem unteren Ende der Zeichnung) habe ich bestimmt zwei Centrakörperpaare gesehen, von denen jedes der Lage nach je einem entsprechenden Kerne zugehört. Ich habe nicht in allen Zellen mit zwei Kernen auch zwei Centrakörperpaare auffinden können, woraus man jedoch nicht schliessen darf, dass das zweite Paar thatsächlich fehlt. Bei so kleinen Gebilden und dem Umstand, dass ein dunkler Kern direkt darunter liegen kann, ist es sehr leicht möglich, dass man sie übersieht. Die Zeichnung lehrt, dass, wenn das Centrakörpersystem auch im Allgemeinen zwischen Kern und freier Oberfläche liegt, es doch erheblich nach irgend einer Seite verschoben sein kann.

14. Die Samenblase des Menschen (Hingerichteter).

Mit Fig. 106 und 107.

Die Samenblase des Menschen besitzt bekanntlich kubisches Epithel. Auf der Höhe und den Seitenflächen der Leisten war das Epithel im vorliegenden Falle niedriger als in der Tiefe zwischen den Leisten. Hier und da fand ich zwischen und zum Theil unter den Epithelzellen einzelne andere, oben abgerundete und nur etwa halb so hohe Zellen (Fig. 107). Zuweilen traten diese basalen Zellen reichlicher auf und schlossen sich dicht an einander an, so dass thatsächlich eine Strecke weit das Epithel zweischichtig war. In solchen Fällen waren die basalen Zellen mehr abgeplattet und erschienen im Schnitt (senkrecht zur Oberfläche) annähernd spindelförmig (Fig. 106).

Die oberflächlichen Zellen werden durch ein ziemlich regelmässig gestaltetes Kittleistennetz zusammengehalten. In Präparaten, deren Entfärbung vorsichtig bewerkstelligt worden war, sah ich ganz gewöhnlich dicht unter der Epithelbasis feine, schwarzblau gefärbte Striche und Punkte ganz wie beim Epithel des Ureters. Ob es sich hier wirklich um Kitt handelt, vermag ich nicht zu entscheiden. Zwischen den basalen und den oberflächlichen Zellen konnte ich nichts dergleichen wahrnehmen.

Was die Centrakörper betrifft, so besitzen die basalen Zellen ausnahmslos je ein typisches Diplosoma. Dasselbe befindet sich regelmässig zwischen Kern und der dem

Lumen zunächst liegenden Zelloberfläche, kann dabei jedoch weit nach der Seite verschoben sein (Fig. 106 in der Mitte). Da die Protoplasmaschicht, welche das Gebilde birgt, nur dünn ist, verläuft die Axe desselben parallel zu der an dem ihn zunächst befindlichen Punkt der Kernoberfläche gelegten Tangentialebene.

Die Centrankörper der oberflächlichen Zellen zeigen dagegen ganz andere Verhältnisse. Zwar besitzt jede Zelle deren zwei, beide liegen aber weiter auseinander, als es gewöhnlich bei dem Diplosoma der Fall ist, und sind ungleich gestaltet. Der eine ist stets länglich, häufig quer eingeschnürt und berührt die freie Oberfläche unmittelbar; der andere ist rundlich und liegt mehr basal. Die sehr deutliche Centrodosome setzt sich in Zellen, wo der Raum zwischen Kern und Oberfläche es gestattet, über den basalen Centrankörper fort und verliert sich im Protoplasma.

Wenn auch nicht in allen Fällen, so doch in vielen, sah ich auch über das oberflächliche Körperchen hinaus den Verbindungsfaden sich fortsetzen und frei in das Lumen hineinragen. Wir haben also in den genannten Fällen Einrichtungen („Centralgeißel“), wie wir sie in gewissen Abschnitten der Niere durchaus als Regel kennen gelernt haben. Ob in den anderen Fällen der überaus feine „Aussenfaden“ prinzipiell fehlte, ob er abgerissen war, oder ob sein Fehlen nur vorübergehend, also periodisch ist, oder schliesslich ob er zwar vorhanden, aber an die Zelloberfläche angelegt und mit ihr künstlich verklebt war, so dass ich ihn nicht sehen konnte, das sind Fragen, in welche weitere Untersuchungen Licht bringen müssen, sowie in die Bedeutung der Einrichtung überhaupt. In wenigen Fällen konnte ich die beiden Centrankörper des Systems optisch nicht deutlich von einander trennen, was mir bei den Zellen im Ausführungsgangssystem des Pankreas vielfach auch nicht gelungen ist, so dass nur ein verhältnissmässig langes Stäbchen erkennbar war. Einmal (Fig. 106 rechts) lag der basale, runde Centrankörper neben dem oberflächlichen, länglichen. Fig. 107 zeigt zwei Zellen, deren Oberfläche etwas abgehoben ist. Sehr wahrscheinlich handelt es sich hier um Sekretansammlung unter der Oberfläche. Dabei hat das Centrankörperchen eine eigenthümliche Lage angenommen: in beiden

Fällen steckt das basale Körnchen im eigentlichen Protoplasma, während das oberflächlichere, eingeschnürte Körperchen in der Sekretansammlung liegt und zwar bei der rechten Zelle noch in Contact mit der Zelloberfläche und mit herausragendem Aussenfaden, in der linken Zelle mitten in der Sekretmasse und mit innerhalb der letzteren bis zur Oberfläche verfolgbarem Faden (früherem Aussenfaden). Falls es sich hier nicht um cellularpathologische Zustände oder Kunstprodukte handelt, sind von weiteren Untersuchungen dieser Verhältnisse wichtige Aufschlüsse über die Beziehungen der Centrakörper zur Sekretion zu erhoffen. Für jetzt muss ich mich auf die eben mitgetheilten Beobachtungen beschränken.

15. Der Nebenhoden des Menschen (Hingerichteter).

Mit Fig. 108 und 109.

In dem hohen Flimmerepithel sind bekanntlich im Wesentlichen zwei Zellformen vorhanden: ganz helle, rundliche mit breiter, etwas abgerundeter Basis (sogenannte „Ersatzzellen“), der Membrana propria aufsitzend, welche ich nicht ganz bis zur Oberfläche verfolgen konnte, und dunkler gefärbte, von der Basis bis zur Oberfläche reichende, die Flimmerhaare tragende Zellen. Gelingt es, Stellen zu finden, wo die Axen der Epithelzellen genau in der Schmittebene liegen, so sieht man bei günstig getroffenen Zellen der ersten Kategorie häufig einen immer schmäler werdenden Zellfortsatz zwischen den Flimmerzellen lumenwärts ziehen. Es gelang mir jedoch nie, denselben bis zur Oberfläche zu verfolgen. Andere Zellen waren dagegen fast kugelförmig. Die Zellen erscheinen zwischen diejenigen der zweiten Kategorie eingezwängt, so dass die letzteren auf die Seite gedrängt werden. Die Kerne sind annähernd kugelförmig und liegen ganz basal. Im Zelleib bemerkt man bei den genau längs getroffenen und vollständig im Schnitt liegenden Zellen eine kegelförmige, dem Kern aufsitzende und mit der Spitze oberflächenwärts gerichtete, etwas dunklere, feinstructurirte Protoplasmamasse, deren Spitze als feiner, mehr oder weniger dunkelblau gefärbter, meistens leicht geschlängelter Faden in den Zellfortsatz hinein ausläuft. Es gelang mir bis jetzt nicht, ihn über die Mitte des gesammten Epithels hinaus zu verfolgen. In der kegelförmigen Protoplasmamasse nun be-

merkte ich regelmässig in geringer Entfernung von dem Kern ein typisches Diplosoma, das aber gewöhnlich der Oberfläche der Masse anlag. In den runden Zellen, welche keinen Fortsatz aufwiesen, war auch keine dunklere Protoplasmaphasie zu bemerken. Das Diplosoma fehlte jedoch nicht und lag regelmässig dicht oberhalb des Kerns (s. Fig. 108 in der Mitte).

Ganz andere Verhältnisse zeigten die eigentlichen Flimmerzellen, die im Allgemeinen von der Basis bis zur Oberfläche reichten, wenn sie auch hier und da durch die hellen Zellen mehr oder weniger von der Basis abgedrängt waren. Die Zellen waren sehr verschieden breit, wie aus dem in Figur 109 dargestellten Flächenbild ersichtlich ist. Die in verschiedener Höhe liegenden Kerne waren der Zellform entsprechend in die Länge gestreckt. Auffällig ist, dass vielen Kernen, wenn nicht den meisten, an dem der Basis zugekehrten Ende ein oder zwei sehr verschieden grosse, kugelförmige und blauschwarz gefärbte Körner gewöhnlich unmittelbar aufsassen. Dieser eigenthümliche Befund erinnert sehr an die beim Ureter beschriebenen Verhältnisse, nur dass dort die schwarzen Körner allenthalben an der Kernoberfläche sasssen. Wie dort finden sich auch hier blauschwarz gefärbte Körnchen im Zelleib, jedoch viel zahlreicher und nur oberhalb des Kerns. Sollten die an der basalen Kernseite gelegenen Tropfen wirklich aus dem Kern stammen, was man wohl vermuthen, aber schwerlich bestimmt beweisen kann, so müsste man auch in der Kernmembran eine bestimmte, nur an der basalen Seite gelegene Austrittspforte (eine hypothetische „Karyopyle“) annehmen, da ich an keiner anderen Stelle der Kernoberfläche jemals ein Körnchen sitzen sah. Man müsste dann auch annehmen, dass die Körnchen oder Tröpfchen nach dem Austritt aus dem Kern an ihm vorbeiwandern und allmählich zur Oberfläche gelangen, soweit nicht solche etwa im Protoplasma selbst entstehen. Ob die hier beschriebenen Verhältnisse identisch sind mit den von Van der Stricht¹⁾ bei *Lacerta* gefundenen Sekretionsvorgängen, vermag ich nicht zu entscheiden, da sich meine Untersuchungen bis jetzt nur auf den Menschen erstreckten.

1) La signification des cellules épithéliales de l'épididyme de *Lacerta vivipara*. Comptes rendus d. l. soc. de biologie s. IX. f. 5 1893.

Mit Centralkörpern haben die am Kern sitzenden Körner sicher nichts zu schaffen. Der Zelleib war unterhalb des Kerns deutlich dunkler als anderswo, ein Umstand, den man so oft bei secernirenden Zellen findet.

Das Aufsuchen der Centralkörper wurde durch die zahlreichen Körner anfangs sehr erschwert. Es gelang jedoch bei guter Färbung und guter Beleuchtung bald, dieselben regelmässig dicht unter der Oberfläche, meist genau in der Mitte derselben, und zwar in einem etwas helleren Hofe zu finden. Sie sind gewöhnlich kleiner als die erwähnten dunkeln Körner im Protoplasma, weshalb man sie anfangs leicht übersieht. Wie auch in andern Fällen, findet man die Centralkörper viel leichter und unter günstigen Umständen in allen Zellen, wenn man in einem Flachschnitt auf die Kittleistenebene oder ein wenig tiefer einstellt (s. Fig. 109). Man beobachtet dann auch, dass nur in wenigen Fällen das Diplosoma excentrisch liegt. Dieser Umstand, dass in allen benachbarten Feldern das Diplosoma vorhanden ist, beweist, denke ich, dass keines der Felder zu einer hellen Basalzelle gehört, da ja bei diesen regelmässig das Diplosoma in der Nähe des Kernes liegt, dass also auch keine Zelle dieser Art trotz des beschriebenen aufwärtstrebenden Fortsatzes bis zur Oberfläche reicht. Die Axe des Diplosomas fällt meistens annähernd mit der Zellaxe zusammen, kann jedoch auch erlieblich davon abweichen. Niemals steht sie jedoch quer.

Zuweilen bemerkt man schmale, bis auf eine etwas hellere, obere Parthie blauschwarz gefärbte Zellen, wie wir das auch beim oberflächlichen Magenepithel und in der Deckzellenschicht des Uebergangsepithels kennen gelernt haben. Ich halte sie für abgestorbene Epithelzellen. Sie sind insofern von besonderer Bedeutung, als man an ihnen, da sie nur immer einzeln vorhanden sind, leicht entscheiden kann, ob sie durch die basalen Zellen von der Basalmembran abgedrängt werden oder nicht. Sie reichen regelmässig bis zur Basalmembran herunter und werden höchstens durch die basalen Zellen auf die Seite gedrängt oder erhalten von denselben seitliche, rundliche Eindrücke am basalen Abschnitt. Es geht daraus hervor, dass man keine Berechtigung hat, von einem geschichteten Epithel hier zu reden, obschon die hellen Zellen nicht bis zur Oberfläche reichen. Wir haben eben hier Verhält-

nisse wie in einem Walde: Gras oder Moos, Unterholz und hohe Bäume; sie überragen einander, aber sind nicht übereinandergeschichtet. Allerdings lagen die basalen Zellen auf grössere Strecken hin oft sehr nahe bei einander, dass die basalen Theile der Flimmerzellen sehr verschmälert wurden, doch konnte ich mich nie davon überzeugen, dass die Flimmerzellen von der Basis vollständig abgeschlossen wurden.

Einmal beobachtete ich eine Flimmerzelle, welche nicht nur nicht bis auf die Basis reichte, sondern sogar noch kürzer als breit war, also ganz oberflächlich lag, ohne jedoch über die Umgebung vorzuragen. Im Uebrigen hing sie mit den benachbarten Zellen in gewöhnlicher Weise durch Kittleisten zusammen.

Das Kittleistennetz liegt wie gewöhnlich ganz oberflächlich und zeigt, der ungleichen Dicke der Zellen entsprechend, sehr verschieden weite Maschen, so dass 10 der kleinsten Maschen wohl in einer einzigen der grössten Platz hätten.

Was die Frage anbetrifft, ob die basalen, hellen Zellen Ersatzzellen seien oder nicht, so möchte ich mich Hermann anschliessen, der in den „Ergebnissen“ für 1894 gegen den Namen „Ersatzzellen“ Front machen zu müssen glaubt. Er giebt an, dass bei Thieren Kerntheilungsfiguren in den Flimmerzellen sehr häufig seien. Ich habe zwar beim Menschen, so sehr ich mich auch bemüht habe, nicht eine einzige gesehen. Doch konnte ich andererseits auch nie eine Andeutung von Uebergängen zwischen den basalen Zellen und den Flimmerzellen auffinden.

Der Ersatz für die abgestorbenen und allmählich schrumpfenden Flimmerzellen kann sehr wohl zeitweilig durch Dickenwachsthum der Nachbarzellen geschaffen werden, wie die sehr verschieden dicken Querschnitte der Flimmerzellen beweisen (s. Fig. 109). Ich muss hierbei noch bemerken, dass der Hoden des Hingerichteten eine ganz minimale Spermatogenese aufwies und dementsprechend auch im Nebenhoden eine ganz geringe Menge von Spermatozoen zu finden war; ja in vielen Querschnitten des Ductus epididymidis war nicht ein einziges zu finden. Es geht daraus hervor, dass in der ganzen Geschlechtssphäre (vielleicht infolge psychischer Einflüsse) eine ganz geringe Thätigkeit herrschte, wodurch vielleicht auch der gänzliche Mangel an Kerntheilungsfiguren im Nebenhoden erklärt werden könnte.

16. Der Uterus des Menschen.

Mit Fig. 111—114.

Das Material war von anderer Seite mit Sublimat fixirt. Leider war es mir nicht möglich, irgend etwas über die Personalien der Leiche, von welcher der Uterus stammte, zu erfahren.

Das Oberflächenepithel war überall vorhanden und anscheinend gut fixirt. Ein deutliches Kittleistennetz verband die Ränder der freien Zelloberflächen mit einander. Jede Kittleiste erschien rundlich im Querschnitt.

Nur wenige Flimmerzellen waren zu beobachten; diese waren aber gut ausgebildet. Ein jedes Flimmerhaar zeigte an der Basis dicht unter der Zelloberfläche ein schwarzblau gefärbtes, stäbchenförmiges Knötchen. Eine Gliederung konnte ich an demselben nicht deutlich wahrnehmen. Die Länge des Stäbchens war ungefähr die eines Diplosomas. Die Flimmerhaare selbst waren nirgends mit einander verklebt, so dass ich jedes einzelne deutlich erkennen konnte. Es gelang mir in keinem Falle ein Centrosoma oder Diplosoma aufzufinden, obschon solche in den Nachbarzellen absolut scharf und schwarz hervortraten. Es ist jedoch wohl möglich, dass dasselbe zwischen den Basalknötchen der Flimmerhaare steckte und von diesen verdeckt wurde.

Die übrigen Zellen des Oberflächenepithels waren sehr verschieden hoch und breit, wie die Fig. 110 bis 113 zeigen. Die freie Oberfläche, an der ich nichts von irgend einer Cuticularbildung beobachten konnte, war meistens stark über das Niveau des Kittleistennetzes vorgewölbt, und zwar bei den einzelnen Zellen in sehr verschiedenem Grade. Hier und da fanden sich Gruppen von Zellen, bei denen der oberste Theil der Hervorragung ganz hell erschien (Fig. 112), so dass man den Eindruck erhielt, als ob sich hier Sekret angesammelt hätte. Die Grenze zwischen der hellen Stelle (Sekretanhäufung) und dem eigentlichen Protoplasma war nie eine absolut scharfe. Von dem Heraustreten des Sekrets aus der Zelle etwa durch Platzen der Zellmembran oder auf andere Weise konnte ich nichts wahrnehmen.

Einzelne Kerne überragten zum Theil (im Maximum bis zu $\frac{1}{3}$) das Niveau des Kittleistennetzes (s. Fig. 111). Man kann daraus schliessen, dass die Grösse der gesammten Zelle gegenüber derjenigen des Kerns eine relativ geringe sein muss.

Die Centrankörper waren ausnahmslos in jeder cilienfreien Zelle in Form je eines typischen Diplosomas vorhanden. Dasselbe lag in der Oberflächenkuppe und berührte stets die Oberfläche unmittelbar, aber nur mit einem einzigen Centrankörper. Es war bald ganz in der Spitze der Hervorragung, bald ganz an der Seite zu sehen. In den Fällen, bei denen eine Flüssigkeitsansammlung unter der Oberfläche stattgefunden hatte, lag das Diplosoma stets noch im unveränderten Protoplasma, aber meistens dicht an der Grenze und zugleich an der Zelloberfläche. In ganz wenigen Fällen sah ich von dem oberflächlichen Centrankörper einen feinen kurzen Faden ausgehen und frei an der Oberfläche vorragen. Eine Täuschung erscheint mir ausgeschlossen. Der Umstand, dass ich an den übrigen Zellen nichts dergleichen beobachtete, spricht nicht dagegen, da das sehr zarte Fädchen sicher leicht zerstörbar ist, besonders am Oberflächenepithel, wenn mehrere Stücke in einem Glase aufbewahrt werden (Fig. 113).

Wir haben bei der Thränenendrüse, dem Oberflächenepithel des Magens und bei den Becherzellen des Darms gesehen, dass das Mikrocentrum mitten in der Sammelstelle des Sekrets lag, dass also die letztere von einem, wenn auch noch so zarten Protoplasmagerüst, welches das Mikrocentrum in situ erhielt, durchsetzt sein musste. Bei den erwähnten Uterusepithelzellen lag jedoch das Mikrocentrum niemals in der Sekretansammlung, sondern stets im eigentlichen Protoplasma, waraus ich schliessen muss, dass die Sekretansammlung ganz frei von Filarmasse ist. Es liegt nun nahe, anzunehmen, dass auch der scharfe oberflächliche Contour dem geronnenen Sekret angehöre, wie man das so häufig sieht (z. B. an den wurstförmigen, der Zelloberfläche aufsitzenden Sekretmassen in der Thränenendrüse), und dass die Grenze zwischen der Sekretansammlung und dem unveränderten Protoplasma der eigentlichen Zelloberfläche entspreche. Aber gerade der Umstand, dass diese Grenze nicht scharf ist, ruft Bedenken hervor, dies anzunehmen. Bei obiger Auseinandersetzung ist vorausgesetzt, dass es sich um wirkliche, normale Sekretion handelt. Wir dürfen uns jedoch nicht verhehlen, dass auch ein cellularpathologischer Vorgang oder gar ein Kunstprodukt vorliegen könnte.

Die Drüsen (es handelt sich um Fundus uteri) zeigten ein hohes, ganz helles Epithel (Fig. 114), das etwa 2—3 mal so hoch war als das Oberflächenepithel. Das Kittleistennetz zeigte ziemlich regelmässige Maschen und wurde von der Zelloberfläche nicht wesentlich überragt. Das helle Protoplasma zeigte nichts besonders Erwähnenswerthes. Irgend eine Zonirung oder Andeutung besonderer Funktionsstadien vermochte ich nicht nachzuweisen. Auch vom Austreten des Sekretes sah ich nichts. Die Kerne waren viel grösser als diejenigen des Oberflächenepithels und erreichten oft die halbe Länge der Zelle. Sie lagen zwar im Allgemeinen näher der Basis, in den einzelnen Zellen jedoch verschieden weit von ihr entfernt.

Ausnahmslos konnte ich in jeder Zelle je ein typisches Diplosoma nachweisen. Nur ausnahmsweise lagen die beiden Centrialkörper etwas weiter auseinander. Die Desmose fehlte in dem Falle jedoch nicht. Die Axe des Systems näherte sich zwar meist der Zellaxe, oder fiel ganz mit ihr zusammen, wich jedoch nicht selten von ihr ab und konnte sogar in wenigen Fällen fast quer stehen. Ganz auffallend war die Lage des Gebildes im Zelleib: Bald fand es sich in der Nähe des Kerns, bald ganz dicht an der freien Oberfläche, bald irgendwo dazwischen, aber niemals basal vom Kern. Man könnte mit Rücksicht auf die Beobachtungen am Epithel der Darmkrypten denken, dass die Diplosome herunterrückten, um eine Kerntheilung einzuleiten. Dieses ist jedoch ausgeschlossen, da es mir nie gelang, eine indirekte oder direkte Kerntheilung aufzufinden. Auch war es mir nicht möglich, die Verschiedenheit in der Lage zur Sekretion in Beziehung zu bringen, obschon das Letztere das Wahrscheinlichere ist. Vielleicht werden vergleichende Untersuchungen Aufklärungen über den fraglichen Punkt bringen.

Fig. 114 stellt einen etwas dickeren Schnitt dar. Sämmtliche Kerne und Diplosome wurden eingezeichnet.

17. Geschichtetes Plattenepithel.

Mit Fig. 115 und 116.

Zuerst untersuchte ich mit Eisenhämatoxylin gefärbte Präparate von der Fingerbeere von Inuus Rhesus und von Tastballen eines wenige Tage alten Kätzchens. Die Epithelfasern

färbten sich jedoch so intensiv schwarzblau, dass es mir absolut unmöglich war, etwas vom Mikrocentrum in irgend einer Epithelzelle zu beobachten. Besseren Erfolg hatte ich jedoch beim Studium des Cornealepithels vom Rhesusaffen und des Plattenepithels der Zunge vom Menschen.

a) Das geschichtete Plattenepithel der Cornea von Inuus Rhesus.

Mit Fig. 115.

Das Epithel zeigte im Allgemeinen die bekannten Verhältnisse. Die unterste Schicht enthielt prismatische Zellen, welche im Allgemeinen wenig höher als breit waren, aber ziemliche Höhenschwankungen zeigten. Sie nahmen den vierten Theil bis die Hälfte der gesammten Epitheldicke ein. Die folgenden Schichten nahmen schnell an Dicke ab, so dass schon einzelne Zellen in der zweiten Schicht und sämtliche in der dritten Schicht breiter als hoch waren. Die tieferen Zellen steckten immer, wie das von dem Cornealepithel ja allgemein bekannt ist, mit ihren abgerundeten Kuppen in entsprechenden Vertiefungen der darüber liegenden Zellen.

Die Zellen der tiefsten Schicht zeigten eigenartige Reliefverhältnisse. An den Seitenflächen beobachtete ich feine, parallel verlaufende und auf der Unterlage senkrecht stehende, blass bläulich gefärbte Linien, welche mir der Ausdruck von Leisten zu sein schienen. Ob nun diejenigen der Nachbarzellen mit den Kanten zusammenstiessen, oder ob sie in einander griffen, vermochte ich nicht bestimmt zu entscheiden. Flachschnitte würden darüber Klarheit bringen. Ich habe solche jedoch noch nicht angefertigt, da diejenigen senkrecht zur Oberfläche meinem Hauptzwecke, d. h. dem Aufsuchen der Centrankörper vollständig genügten. Auf den abgerundeten Kuppen der Zellen machten die Leisten zahlreichen, kleinsten Wärzchen Platz, welche breit und dunkel contourirt waren, während im Bereich der Leisten die Contouren viel feiner erschienen. Diese Wärzchen fanden sich auch auf der convexen Oberfläche der Zellen der zweiten Schicht, wenn auch nicht so bestimmt ausgesprochen. Bei den folgenden Zellen konnte ich von den Wärzchen nichts wahrnehmen, wohl aber den dunklen Saum.

Es machte mir nicht den Eindruck, als ob die dunkle,

die Zelloberfläche überziehende Schicht (Saum) Kitt darstellte. Vielmehr scheint es mir sich hier eher um dunkler gefärbtes Exoplasma zu handeln. Jedenfalls kann ich diese Frage noch nicht bestimmt entscheiden. Auch über eine die Grenze zwischen Epithel und Unterlage darstellende Schicht feinsten, ganz dicht stehender, dunkelblauer Pünktchen — sie sind viel feiner als die Centrankörper — konnte ich noch nicht in's Klare kommen. Jedenfalls handelt es sich nicht etwa um Querschnitte subepithelial verlaufender feinsten Nervenästchen, da die durch die Bowman'sche Membran ziehenden Nerven sich stets ungefärbt präsentiren.

Die Centrankörper konnte ich in jeder Zelle der drei untersten Schichten als echtes Diplosoma deutlich nachweisen und zwar wie bei allen übrigen Epithelien immer zwischen dem Kern und der der Oberfläche des Gesamtepithels zugekehrten Seite. Regelmässig sah ich, falls der Schnitt genügend dünn war, und die Nachfärbung mit Säurefuchsin die genügende Intensität hatte, das Diplosoma in einem wenig dunkleren, rundlichen Felde, das einen noch dunkler punktierten Saum aufwies. Zuweilen war innerhalb dieser Attractionssphäre dicht um das Diplosoma herum noch ein ganz schmaler, heller Hof zu bemerken. Vom Rande der Attractionssphäre aus konnte ich in sehr günstigen Fällen deutlich einzelne Strahlen, wenn auch nicht weit in den Zelleib hinein, verfolgen. Eigenthümlicherweise lag regelmässig die Attractionssphäre der Zellperipherie dicht an, ganz ohne Rücksicht darauf, ob der Kern dicht dabei oder weiter entfernt lag. Ich habe viele Fälle beobachtet, wo zwischen der Attractionssphäre und dem Kern ein deutlicher, mehr oder weniger breiter Protoplastastreifen lag, in dem ich günstigen Falls eine Andeutung von der erwähnten Strahlung sah, die von der Attractionssphäre ausging. Es liegt also auch hier eine gewisse Lageunabhängigkeit des Mikrocentrums nebst Sphäre vom Kern vor. Das eben Erörterte gilt für die beiden untersten Zellschichten und zwar hauptsächlich für die basale. Bei den folgenden, protoplasmaärmeren Zellschichten trat die Attractionssphäre nicht mehr so deutlich hervor und berührte, wo sie erkennbar war, sowohl Kern als Oberfläche, da überhaupt

wenig Raum zwischen beiden vorhanden war. Bei den stärker abgeplatteten Zellen konnte ich das Mikrocentrum nur in einigen erkennen, weil es hier mehr seitlich lag und deshalb wohl in den Fällen, wo ich es nicht bemerkte, vom Kern verdeckt wurde. Augenscheinlich hatte es keinen Platz zwischen dem Kern und der der Oberfläche zugekehrten Seite der Zelle.

b) Geschichtetes Plattenepithel der Zungenwurzel vom Menschen (Hingerichteter).

Mit Fig. 116.

Das Protoplasma des Oberflächenepithels färbte sich hier zwar weniger intensiv als in der Haut, doch hatte ich ebensowenig bei der Nachforschung nach Centrialkörpern Glück. Ich konnte constatiren, dass nicht sämtliche Zellen durch Riffe und Stacheln, resp. durch diese miteinander verbindende Kittklümpehen miteinander verbunden waren. Vielmehr hingen die stark plattgedrückten Zellen einer dickeren, dicht unter der Oberfläche gelegenen Schicht an ihrer scharfen Kante durch continuirliche Kittleisten, die hier wie bei den einschichtigen Epithelien und beim Uebergangsepithel geschlossene Maschen bilden, zusammen. Da, wie gesagt, nicht nur die Zellen einer einzigen, oberflächlichsten Schicht, sondern auch die einiger darunter liegenden Schichten auf diese Weise zusammengekittet waren, so fanden sich mehrere Kittleistennetze über einander, welche jedoch an gewissen Stellen, wo Leisten benachbarter Netze sich kreuzten, zusammenhingen. Dieses Kittleistensystem setzte sich in das einfache Kittleistennetz der oberflächlichsten Zellschicht der Endstücke der Drüsenausführungsgänge fort.

Diese Endstücke besitzen ein vielschichtiges, dem Oberflächenepithel gleiches Epithel, d. h. die Zellen (echte Stachelzellen) sind mit Ausnahme der kubischen Zellen der oberflächlichsten Schicht, in welcher die Ränder der die Epitheloberfläche bildenden Zellflächen durch ein typisches Kittleistennetz zusammenhängen, durch zahllose, feinste Kittklümpehen mit einander verbunden. Diese Zellen zeigten, da sie weiter von der Oberfläche des Stückes entfernt lagen, und deshalb das Sublimat an ihnen nicht die intensive Oberflächenwirkung ausüben konnte, eine geringe Färbung des Protoplasmas. Auch trat die Färbung der

Kittklümpchen weniger scharf hervor. Dies veranlasste mich, sofort nach Centralkörpern zu fahnden und zwar diesmal mit entschiedenem Erfolg: ich konnte constatiren, dass bei den Zellen sämtlicher Schichten, mit Ausnahme der oberflächlichsten, in dem der freien Oberfläche am nächsten liegenden Zelleibabschnitt eine rundliche, mit Säurefuchsin sich ein wenig dunkler färbende, gegenüber der Granulirung des übrigen Zelleibes fast homogene Stelle sich befindet, und dass dieser Fleck regelmässig ein Centralkörperpaar enthält. Stäbchenform der einzelnen Centralkörper habe ich nie beobachtet. Ebensowenig konnte ich eine Centrodese nachweisen, obschon die beiden Centralkörper nie das für Diplosomen charakteristische Entfernungsmaximum überschritten. Es ist aber sehr wohl möglich, dass die Centrodese zu schwach gefärbt war, um sie erkennen zu können. Die Attractionssphäre — denn so haben wir doch wohl die rundliche Parthie um das Diplosoma zu bezeichnen — stand regelmässig mit der Zelloberfläche in Contact; meistens auch mit dem Kern, und zwar, wenn die Entfernung zwischen beiden die Dicke der Attractionssphäre nicht überschritt. Bei den der Epithelbasis zunächst liegenden Zellen, welche kleiner sind, d. h. weniger Protoplasma besitzen, in unserm Fall auch vielfach etwas breiter als hoch erschienen, lag das Diplosoma dem Kern ziemlich nahe; auch war die Attractionssphäre nicht recht zu erkennen. Im Allgemeinen waren die Verhältnisse so klar, dass ich auf verhältnissmässig grosse Strecken hin bei sämtlichen Zellen sowohl die Sphäre als auch besonders das Diplosoma ausnahmslos auffand, allerdings erst, nachdem ich die betreffende Stelle längere Zeit auf das Angestrengteste beobachtet hatte¹⁾.

Was nun die Zellen der oberflächlichen Lage anbelangt, so sind die Centralkörper derselben bei einiger Uebung sofort zu erkennen. Sonderbarerweise ist gewöhnlich nur ein einziger Centralkörper vorhanden, der die Oberfläche

1) Nach meinen bisherigen Erfahrungen gehört das geschichtete Plattenepithel, was das Auffinden der Centralkörper betrifft, zu den schwierigsten Objecten, wenn man von denjenigen Epithelien absieht, bei denen man aus besonderen Gründen dieselben überhaupt nicht auffinden kann.

zwar nicht direkt berührt, aber ihr doch ziemlich nahe liegt und in allen Zellen die gleiche Entfernung von ihr beibehält. Er liegt gewöhnlich in der Mitte des Querschnittes, doch kommen auch Abweichungen hiervon vor. Nur in wenigen Fällen glaubte ich zwei Centralkörper zu sehen, die aber sehr dicht bei einander lagen. Ein einziges Mal sah ich direkt unterhalb des einzelnen Centralkörpers, der sich an der typischen Stelle befand, in grösserer Entfernung ganz nahe beim Kern ein zweites, gleich grosses Körnchen, das mit dem Hauptkorn durch eine äusserst feine Linie verbunden war. Das ganze System war von einem etwas helleren Hofe umgeben. Etwas, was an eine Attractions-sphäre erinnerte, vermisste ich bei allen oberflächlichen Zellen. Höchstens war ein kaum angedeuteter, hellerer Hof um den Centralkörper zu beobachten.

18. Die Knäueldrüsen.

Mit Fig. 117 u. 118.

Als ich einen mit Eisenhämatoxylin gefärbten Schnitt von der Kopfhaut des Menschen untersuchte, um die Kittverhältnisse und die Beschaffenheit der Centralkörper der Talgdrüsen kennen zu lernen, was übrigens ein vollständig negatives Resultat ergab, fiel mir auf, dass das Lumen im secernirenden Abschnitt der Schweissdrüsen nicht einfach war, sondern feine Nebengänge zwischen die Zellen sendete, ohne dass an der äusseren Oberfläche der Schläuche irgendwelche Complicationen zu bemerken waren. Da das Material nicht ganz tadellos war, untersuchte ich die betreffenden Drüsen in der unmittelbar nach dem Tode mit Sublimat fixirten Fingerhaut eines gesunden Inuus Rhesus. Im vorigen Kapitel habe ich schon bemerkt, dass in dem geschichteten Plattenepithel die Epithelfasern überaus deutlich, und zwar blauschwarz auf farblosem Grunde hervortraten, dass aber von den Centralkörpern deshalb nichts zu sehen war. Um so mehr Glück hatte ich, wie man sehen wird, bei der Untersuchung der Knäueldrüsen des Rhesusaffen.

Das Epithel zeigte die bekannten Verhältnisse: dasjenige des Ausführungsganges, soweit er in der Cutis verlief, war zweischichtig. Die oberflächliche Schicht zeigte an Eisenhämatoxylinpräparaten eine fast schwarzblau gefärbte Oberfläche, wie ich

das auch von den Ausführungsgängen der Thränendrüse angegeben habe. Gegen den secernirenden Abschnitt hin streckten die Zellen der basalen Schicht sich in der Richtung der Schlauchaxe mehr in die Länge und verloren allmählich die seitliche Fühlung unter sich, so dass die Zellen der oberflächlichen Schicht sich zwischen sie hineindrängten und mit der Membrana propria in Berührung traten. Schliesslich resultirten die bekannten Verhältnisse: helle, secernirende Epithelzellen in einer Lage und zwischen ihnen und der Membrana propria die bekannten, langgestreckten, einen gewissen Zwischenraum zwischen sich lassenden, als glatte Muskelfasern gedeuteten Zellen, welche trotz ihrer Form zweifellos epithelialer Natur sind. Mit den glatten Muskelfasern haben sie die deutlich hervortretenden, schwarzblau gefärbten und der Länge nach parallel verlaufenden Fibrillen gemein.

Das Lumen war in den secernirenden Abschnitten ungefähr so weit als die Epithellage dick war, betrug also den dritten Theil des Durchmesser des ganzen Schlauches. Wie schon oben bemerkt, gehen vom Hauptlumen kurze, mehr oder weniger weite Nebengänge aus, welche radiär zwischen die Epithelzellen dringen. Ungefähr in halber Höhe der secernirenden Zellen oder noch näher deren Basis theilen sie sich in 2 bis 5 blind endigende, zwischenzellige Sekretecapillaren. Diese sekundären Nebengänge ziehen schräg nach allen Seiten gegen die Muskelfaserschicht resp. die Basis des Epithels zu, um ganz in deren Nähe zu endigen. Zuweilen biegen sie jedoch noch um und ziehen eine Strecke weit der Peripherie des Schlauches parallel weiter, um dann erst zu endigen. Wenn die primären Nebengänge, bevor sie sich in die sekundären theilen, ziemlich weit zwischen die Epithelien eindringen, dann können die sekundären Gänge auch gleich unter annähernd rechtem Winkel abgehen und parallel mit der Schlauchperipherie weiterlaufen. Die primären Nebengänge werden von 2 bis 5 Zellen begrenzt (Fig. 117), während die sekundären Kanälchen nur von zwei Zellen begrenzt werden. Die Weite der sekundären Sekretgänge (Sekretecapillaren) ist ungefähr dieselbe wie in den übrigen Drüsen (Speicheldrüsen etc.), oft eher noch etwas weiter. Dass die bis jetzt geschilderten Gänge zwischenzellig und nicht binnenzellig verlaufen, ist ausser

allem Zweifel, da überall deutlich die Kittleisten wahrzunehmen sind, welche sich bei der hellen Färbung der Zellen selbst scharf von der Umgebung abheben.

Als ich nun die einzelnen Epithelzellen genauer auf ihre Structur hin untersuchte, bemerkte ich in dem äusserst zarten Protoplasmagerüst theils im Querschnitt, theils in Längsansicht feinste Röhrechen, welche eine deutliche, etwas dunkler als das Protoplasmagerüst gefärbte Wand besaßen. So weit die Feinheit der Verhältnisse es gestattete, glaubte ich zahlreiche Fäden des Mitoms in die Wand der Kanälchen übergehen zu sehen, so dass sich mir der Gedanke aufdrängte, die Wand bestehe aus einer Verfilzung der Mitomfäden. Sollte dem wirklich so sein, dann müsste der Filarfilz ein sehr dichter sein, da er mir homogen erschien. Solcher Kanälchen besass jede Zelle mehrere. Sie hingen theils mit den Nebenumina, theils mit dem Hauptlumen zusammen. Dass diese feinsten Gänge binneuzellig verlaufen, unterliegt keinem Zweifel, da nie von Querschnitten derselben Zellgrenzen ausgehen, und ihr Contour auch niemals Kittleisten enthält (vergl. die Allgemeine Erörterung pag. 557 und ff.).

Was nun die Centralkörper betrifft, so besitzt jede secernirende Epithelzelle je ein stäbchenförmiges Gebilde, das in vielen, wenn nicht den meisten Fällen in der Mitte mehr oder weniger eingeschnürt erschien, so dass es im günstigsten Falle einem Diplosoma mit stark hervortretender Centrodeseose glich. In der Regel berührte das Stäbchen die Zelloberfläche und zwar gewöhnlich die dem Hauptdrüsenlumen zugekehrte; doch fand ich dasselbe in einigen Fällen mit der einem Nebenumen angehörigen Oberfläche in Contact. Stets stand das Gebilde auf der Oberfläche annähernd senkrecht. Einen über die Oberfläche vorspringenden Faden, wie an den Epithelzellen der Niere etc., konnte ich trotz sorgfältigster Beobachtung nicht entdecken. In vereinzelten Fällen lag das Stäbchen etwas von der Oberfläche entfernt, doch konnte ich nicht eruiren, was die Ursache dieses Verhaltens war. Am nächsten liegt der Gedanke, dass hier besondere Funktionszustände im Spiele sind. Jedenfalls sind zur Aufklärung neue Untersuchungen nöthig.

Der Kern zeigte nichts Besonderes. Er lag etwas näher der Basis, doch so, dass die Zellenmitte in ihn hineinfiel.

Fig. 118 stellt den Querschnitt eines Tubulus dar. Sämmtliche größeren und feineren Lumina sind eingezeichnet; die zwischenzelligen sind schwarz, resp. grau ausgemalt und zwar um so dunkler und bestimmter, je näher sie dem Beschauer liegen, wodurch das ganze Gangsystem plastischer erscheint. Das Gleiche gilt für die Kerne. Auf diese Weise ist das Präparat künstlich in ein Golgi-Präparat umgewandelt, das vor den gewöhnlichen den Vorzug voraus hat, dass sicher alle zwischenzelligen Sekretgänge zur Darstellung gelangt sind.

Schlussbetrachtung.

Hier soll nur auf die Centrakörper und die Sekreteapillaren eingegangen werden.

A. Die Centrakörper.

1. Die Lage derselben.

Wenn wir die beschriebenen Epithelarten zunächst mit Rücksicht auf die Lage des Mikrocentrums mit einander vergleichen, so ergibt sich, dass überall da, wo nicht Sekretkörnchen etc. die Untersuchung überhaupt unmöglich machen, das Mikrocentrum nicht im Kern, sondern im Zelleib und zwar, wenn genügend Raum vorhanden ist, zwischen dem Kern und der der freien Epitheloberfläche zunächst gelegenen Zellseite liegt. Dass diese Zustände nicht nur beim Erwachsenen, sondern auch in verhältnissmäßig früher Zeit der Entwicklung herrschen, lehren die Beobachtungen von M. Heidenhain und Cohn¹⁾ Ueberhaupt haben diese Autoren das Mikrocentrum ganz allgemein bei ihrem Material (junge Entenembryonen der ersten Brütungstage) in allen Zellformen aufgefunden. Bei dem embryonalen Material könnte man einwenden, dass alle Zellen über kurz oder lang sich theilen würden, und dass aus diesem Grunde das Mikrocentrum seine extranucleäre Lage vorläufig beibehalten habe, um erst, wenn die Zelltheilungen weniger häufig aufeinanderfolgen, seine intranucleäre Lage wieder dauernd einzunehmen. Nun, wir

1) Verhandlungen der Anatom. Gesellsch. auf der 10. Versammlung in Berlin 1896.

dürfen auf Grund dessen, was wir bis jetzt über die Lage des Mikrocentrums wissen, getrost behaupten, dass es, ganz allgemein gesprochen, in der Regel überhaupt nicht im Kerne liegt, und dass, wenn dies trotzdem mit Sicherheit bei irgend einer Zelle nachgewiesen sein oder werden sollte, es sich nur um Ausnahmen handeln kann. Jedenfalls dürfte es recht schwierig sein, mit Sicherheit nachzuweisen, dass das, was man aus dem Kern austreten sieht, auch wirklich das Mikrocentrum ist und nicht irgend eine andere Substanz (vergl. den Befund bei den Epithelzellen des Ureters und der Epididymis).

Es liegt somit keine Veranlassung vor, in Lehrbüchern in einem Schema der Zelle das oder die Centrakörper in den Kern zu zeichnen (vide die neueren Auflagen des Lehrbuchs der Histologie von Stöhr)¹⁾.

Während bei mésodermalen Zellen das Mikrocentrum im Allgemeinen meist bestimmte Lagebeziehungen zu dem Kerne besitzt²⁾, hat sich dasselbe bei den ektodermalen und endodermalen Epithelzellen für gewöhnlich ganz von dem Kerne emanzipirt. Nur bei den Zellen der Hypophysis und zwar in den Schläuchen mit engem Lumen steht die grosse Attractionssphäre mit dem Kern, wie es scheint, stets in Contact. Diese Zellen zeichnen sich auch von allen anderen Epithelien dadurch aus, dass das Mikrocentrum anscheinend regellos bald an der basalen, bald an der der freien Zelloberfläche, bald an der den Nachbarzellen zugekehrten Seite des Kerns liegen kann. Regelmässig basale Lage scheint das Mikrocentrum nur in den Zellen der oberen zwei Drittel des Schmelzepithels der Zahnanlage zu besitzen (Cohn³⁾). Kurz vor dem Abschluss dieser Arbeit fand ich im Hodenkanälchen des mehrfach erwähnten Hingerichteten, der nur spärliche Spermatogenese aufwies, in wandständigen

1) Auch O. Hertwig und Hansemann glauben bekanntlich ebenfalls, dass die Centrakörper für gewöhnlich Bestandtheile des ruhenden Kerns seien.

2) Bei Chromatophoren der Knochenfische kann allerdings der Kern ganz in der Nähe des Mikrocentrums, aber auch weitab an der Peripherie der Zelle liegen.

3) Ueber epitheliale Schlussleisten an embryonalen und ausgebildeten Geweben. Verhandl. d. physikal.-medicin. Gesellsch. z. Würzburg. N. F. XXXI. Bd. 1897.

Zellen, die ganz den Charakter der Sertuli'schen Zellen zeigten, aber protoplasmareicher waren und nicht mit Spermatischen in Verbindung standen, je ein typisches Diplosoma an der basalen Seite des Kerns, hier und da etwas seitwärts verschoben, stets aber ganz nahe dem Kern.

Sonst liegt das Mikrocentrum regelmässig zwischen Kern und freier Zelloberfläche. Und zwar in verschiedener Höhe:

a) mehr in der Nähe des Kerns in den Basalzellen (Pseudo-„Ersatzzellen“) des Nebenhodens und im Uebergangsepithel. Auch die protoplasmareichen Zellen in den Schläuchen der Hypophysis wären hier anzuführen, so weit bei ihnen das Mikrocentrum zwischen Kern und freier Zelloberfläche liegt. Bei den Belegzellen der Fundusdrüsen glaube ich es auch näher dem Kern zu sehen. Bei den Deckepithelien der Magengrübchen kommt dies nur ausnahmsweise vor.

b) Ungefähr in der Mitte zwischen Kern und freier Zelloberfläche hauptsächlich in sekretvollen Drüsenzellen, z. B. in den Becherzellen des Darms, den Oberflächenzellen des Magens, den Schleimzellen der Schaltstücke der Fundusdrüsen, den grossen Zellen der Thränendrüse, den flaschenförmigen Zellen der Dünndarmkrypten etc.

c) Näher der Oberfläche als dem Kern liegt das Mikrocentrum in den stärkeren Sammelröhrchen der Niere, ferner in den Zellen der Brunner'schen Drüsen. Vorübergehend auch in manchen Drüsenzellen.

d) Ganz in der Nähe der freien Zelloberfläche, resp. der der freien Oberfläche des Gesamtepithels zunächst liegenden Zellseite, ohne sie jedoch unmittelbar zu berühren, wird das Mikrocentrum sehr häufig gefunden und zwar vor allem in sämtlichen gewöhnlichen Epithelzellen des Dünndarm und Dickdarms (also mit Ausschluss der Becherzellen, der Paneth'schen Zellen und der hellen flaschenförmigen Zellen), in den Zellen der Häuse der Fundusdrüsen des Magens, in den Speichelröhrchen, im Nebenhoden, vorübergehend in manchen Drüsenzellen. Auch das geschichtete Plattenepithel ist hierher zu rechnen. In manchen Fällen ist es schwer zu erkennen, ob die betreffenden Zellen hierher oder zur nächsten Gruppe gehören.

e) In unmittelbarem Contact mit der freien

Zelloberfläche fand ich das Mikrocentrum vor allem in sämtlichen Nierenkanälchen mit Ausnahme der größeren Sammelröhren im Deckepithel des Uterus, im Ausführungsgangsystem des Pankreas, in den interlobulären Gallengängen, in der Thyreoidea, im sekretleeren Zustande der grossen Zellen in der Thränen-drüse, auch in den Knäueldrüsen.

f) Sehr veränderlich kann die Lage des Mikrocentrums in Drüsenzellen sein. Vor allem ist hier die grosse Zellart der Thränen-drüse zu erwähnen. Hier ist die Lage vom jeweiligen Sekretionsstadium abhängig, d. h. sie wechselt in ein und derselben Zelle. Am meisten variabel ist die Lage des Mikrocentrums in den Zellen der Drüsen im Fundus uteri (Fig. 114): bald liegt es ganz in der Nähe des Kerns, bald dicht unter der freien Oberfläche, bald irgendwo dazwischen; doch vermochte ich nicht zu ermitteln, ob das Mikrocentrum während der Sekretion in jeder einzelnen Zelle einen Lagewechsel durchmacht, oder ob es in jeder Zelle einen festen Platz hat, der aber bei den verschiedenen Zellen verschieden ist. Mir scheint eher das letztere der Fall zu sein. Eine Lageveränderung findet sich auch bei der Einleitung der Kerntheilung in den Darmepithelien und im Anschluss an dieselbe.

2. Die Form und Anzahl der Centrankörper, resp. der Centrankörpergruppen.

Hierüber giebt die vorliegende Arbeit folgende Aufschlüsse:

a) Den Centrankörper habe ich α) als einfaches, kugeliges Körnchen in den Epithelzellen nur ausnahmsweise angetroffen und zwar in der oberflächlichen Zelllage der Ausführungsgänge kleiner Schleimdrüsen der Zunge, in der Tiefe der Magengrübchen und in Becherzellen. Eigenthümlich erscheint mir, dass bei der Einleitung der Kerntheilung in dem Darm-Kryptenepithel, d. h. wenn Kern und Mikrocentrum sich aufsuchen, das Mikrocentrum als einfaches Korn auftritt, während es doch vorher in der vollständig ruhenden (d. h. sich nicht theilenden Zelle) ausnahmslos als Doppelkorn erscheint und später die beiden Polkörperchen der Spindel liefern muss.

β) Der einfache Centrankörper besitzt Stäbchenform bei den Epithelien der Knäueldrüsen, der serösen Zungendrüsen, der interlobulären Gallengänge und der Ausführungsgänge des

Pankreas. Das Stäbchen war in vielen Fällen (besonders bei den Knäueldrüsen) jedoch so deutlich eingeschnürt, dass man von einem Diplosoma mit stark hervortretender Centrodeseose sprechen musste.

b) Der Centrankörper ist d o p p e l t und zwar α) die beiden Körner sind anscheinend k ü g e l r u n d und mehr oder weniger deutlich d u r c h e i n e „Centrodeseose“ (Heidenhain) mit einander verbunden. Es ist, wie es sich immer mehr herausstellt, durchaus die typische Form des Mikrocentrums ganz im Allgemeinen. Und zwar sowohl im embryonalen Leben (Flemming bei Salamanderlarven: Heidenhain und Cohn¹⁾ bei Entenembryonen) als auch bei ausgewachsenen Individuen. Ich habe deshalb für diese Form des Mikrocentrums den Ausdruck *Diplosoma* gebraucht. Die Axe desselben nähert sich meistens sehr der Zellaxe oder fällt mit ihr zusammen.

β) Die beiden Centrankörper sind s t ä b c h e n f ö r m i g. Typisch ist diese Form für die Epithelzellen der Thränenndrüse und des Uebergangsepithels vom Nierenbecken herab bis zur Blase.

Eine Centrodeseose habe ich nur bei den grossen Zellen der Thränenndrüse nachweisen können, aber auch hier nicht in jedem Falle. Streng genommen handelt es sich hier nicht um eine solche, sondern um eine fadenförmige, in der Zellaxe verlaufende, dunklere Protoplasma- (Archiplasma-?) Anhäufung, welche die Stäbchen enthält. Die Stäbchen sind meist weiter von einander entfernt als die Körner des Diplosomas. Die Richtung der beiden Stäbchen zu einander ist beliebig, doch kann ich mich nicht erinnern, Epithelzellen beobachtet zu haben, in denen die Axen beider Stäbchen zusammen eine Linie gebildet hätten. Die Axe des Systems, d. h. die Verbindungslinie der Mitten beider Stäbchen, fällt in den meisten Fällen mit der Zellaxe zusammen, kann jedoch auch jeden beliebigen Winkel mit ihr bilden. Bei den sekretleeren Epithelzellen der Thränenndrüse liegen beide Stäbchen regelmässig der freien Zelloberfläche an. Bei den gleichen Zellen glaube ich bestimmt an den Stäbchen zuweilen eine leichte Einschnürung zu sehen, so dass man von einer *Phalangenform* sprechen könnte.

Z w e i P a a r e v o n S t ä b c h e n fand ich in zweikernigen

1) l. c.

Epithelzellen des Nierenbeckens vom Kaninchen. Jedes Stäbchenpaar lag gewöhnlich über je einem Kern.

e) Das Mikrocentrum besteht aus drei in einer Reihe liegenden, durch eine scharf ausgeprägte Centrodesmose mit einander verbundenen Centrakörpern, in den Epithelzellen der größten Sammelröhren der Niere eines Säugers (von welchem, kann ich leider nicht angeben; wird aber durch vergleichende Untersuchung zu ermitteln sein; Kaninchen ist es sicher nicht). Die Centrodesmose setzt sich in diesem Fall regelmässig noch über die Endglieder der Centrakörperkette hinaus ins Protoplasma hinein fort. Die einzelnen Centrakörper sind unter sich nicht gleich gestaltet (das Genauere ist in der betr. Abhandlung nachzulesen).

d) Das Mikrocentrum zeigt die Form der „Centralgeissel“ in sämtlichen Nierenkanälchen mit Ausnahme der Sammelröhren, in dem Ausführungsgangsystem des Pankreas, in den Samenblasen. Vereinzelt glaubte ich sie zu sehen im Oberflächenepithel des Fundus uteri und in der Schilddrüse. Die Centralgeissel ist dem eben geschilderten Centrakörpersystem sehr ähnlich. Doch kommt als wichtiges Characteristicum hinzu, dass der der freien Oberfläche der Zelle zunächst liegende Centrakörper diese ausnahmslos berührt, und, dass von demselben ein feiner Faden, der „Aussenfaden“ (die eigentliche Geissel), frei über die freie Zelloberfläche hinaus in das Kanallumen hineinragt. Am typischsten ist die Centralgeissel in den Nierenkanälchen gestaltet. Deutlich getrennt sah ich die der freien Zelloberfläche zunächst liegenden Centrakörper nur in den absteigenden Schenkeln der Henle'schen Schleifen. In allen übrigen Nierenkanälchen sowie in der Samenblase erscheinen sie zusammen nur als ein einziges, deutlich eingeschnürtes, längliches Korn. In den Ausführungsgängen des Pankreas erschien die Centrakörpergruppe mehr als ein eingeschnürter Stab. In den Fällen, wo ich beim Uterus und der Schilddrüse das Vorhandensein einer Centralgeissel zu sehen glaubte, wich die Gestalt der Centrakörpergruppe nicht deutlich von einem Diplosoma ab.

Es unterliegt keinem Zweifel, dass die in neuerer Zeit von mehreren Autoren (jüngst von Meves für den Menschen) ¹⁾ an-

1) Meves, Zur Entstehung der Axenfäden menschlicher Spermatischen. Im Anat. Anz. Bd. 14. 1897 pag. 168.

gegebenen Befunde an Spermatiden, bestehend in einem Diplomsoma, von dem ein Centrankörper die Zelloberfläche unmittelbar berührt, und von dem ein Faden, die erste Anlage des Axenfadens, frei über die Zelloberfläche vorragt, identisch sind mit meiner „Centralgeißel“. Ein Vergleich der Figuren der Meves'schen Abhandlung mit meinen Figuren 37, 90, 97—99 und 106 beweisen das zur Genüge.

Gerade der Umstand, dass die Centralgeißel der Spermatiden sich zum Bewegungsorgan der Spermatozoen ausbildet, beweist, dass ich mit meiner Vermuthung, in dem fraglichen Gebilde eine Geißel, also einen ursprünglich bewegten Apparat sehen zu müssen, Recht gehabt habe. Dass bei den Zellen, an denen ich die Centralgeißel gefunden habe, die letztere wirklich auch Bewegungen ausführt, ist damit noch nicht bewiesen.

Es wäre auch an die Möglichkeit zu denken, dass die zarte Geißel, deren Bewegung für die Beförderung des im Drüsenlumen befindlichen Sekretes doch sicher ohne Bedeutung ist, als eine Art Sinnesorgan der Zelle wirkt, d. h. dass Veränderungen in der Zusammensetzung des im Drüsenlumen fließenden Sekretes einen Reiz auf die Geißel und durch deren Vermittelung auf die Zelle selbst ausübe, wodurch die Sekretion qualitativ oder quantitativ beeinflusst werden könnte. Schliesslich wäre es ja auch möglich, dass das Gebilde überhaupt nicht mehr functionire, sondern nur ein phylogenetisches Ueberbleibsel sei¹⁾. Es wird jedenfalls eingehender Untersuchungen an lebendem und fixirtem Material bedürfen, um die Frage nach der Bedeutung des fraglichen Zellorgans zu lösen. Besonders wäre es wünschenswerth, die bewegliche Geißeln tragenden Zellen niederer Thiere auf die Beziehungen der Geißeln zum Mikrocenrum hin zu untersuchen. Es ist zu erwarten, dass dieselben dort im Wesentlichen die gleichen sind.

3. Das Vorhandensein einer Sphäre.

Eine solche scheint mir bestimmt vorhanden zu sein in den Epithelzellen der engen Schläuche der Hypophysis,

1) Böhm und v. Davidoff bilden in ihrem Lehrbuch der Histologie Zellen aus der Urniere von Petromyzon ab, welche je eine kräftige Geißel besitzen.

ferner im Ureterepithel und im geschichteten Plattenepithel. Mindestens eine Andeutung von Centrirung des Protoplasmas findet sich im Oberflächenepithel des Magens, in den Becherzellen des Darmes, in den Zellen der Thränendrüse, in den Schleimzellen der Submaxillaris und in den Epithelzellen der Sammelröhre der Niere.

Eine sphärenartige Anhäufung oder Verdichtung von Protoplasma entwickelt sich bei Einleitung der Kerntheilung in den Zellen der Darmkrypten.

4. Die hohe Lage der Kerntheilungsfiguren in Cylinderepithelien.

Dieselbe ist beobachtet im Magen und Darmepithel (in den Becherzellen der Dickdarmkrypten von G. Bizzozero), im Nebenhodenepithel, im Medullarrohr von Embryonen. Der Grund liegt darin, dass der Kern und das Mikrocentrum für gewöhnlich weit von einander entfernt liegen und sich daher einander nähern müssen, wenn die Kerntheilung eingeleitet werden soll. Sie treffen sich in einer weit über der Kernzone liegenden Schicht (im Ascaris-Darm dicht unter der freien Oberfläche), wo dann die Kerntheilung stattfindet. Während des Aufbruchs zum Rendez-vous entwickelt sich eine sphärenartige Verdichtung des Protoplasmas in der Umgebung des Mikrocentrums, welches selbst in der hellbleibenden Mitte diese „Sphäre“ zu finden ist. Ein von dieser zum Kern ziehender „Leitfaden“ scheint durch seine Contraction die Annäherung beider Zellorgane zu bewirken. Ob nun vom Mikrocentrum oder vom Kern der Anstoss zur Wanderschaft gegeben wird, kann erst durch neue, eingehendere Untersuchungen festgestellt werden. Jedenfalls kommt bei den betreffenden Epithelzellen zu den bekannten Phasen der Kerntheilung eine weitere einleitende hinzu, welche ich als „Prosynode“ (ἡ προσύνοδος, die vorausgehende Zusammenkunft) bezeichnen möchte. Dementsprechend müssen am Ende der Kerntheilung die beiden Tochterzellorgane wieder auseinanderrücken und ihren definitiven Platz aufsuchen, ein Vorgang, der „Dialyse“ (ἡ διάλυσις, das Auseinandergehen) genannt werden möge.

5. Die Beziehungen des Mikrocentrums zur Sekretion.

Wir haben gesehen, dass das Mikrocentrum bei verschiedenen geladenen Drüsenzellenarten (Thränen-drüse, Becherzellen etc.) mitten in der Sekretsammelstelle liegt. Besonders auffällig ist dies für die Becherzellen und Schleimzellen der Magenoberfläche, da man anzunehmen geneigt war, die helle Stelle derselben lediglich als Schleimpfropf aufzufassen. Bei der Thränen-drüse habe ich die Sekretion etwas weiter verfolgt und die mutmassliche Rolle des Mikrocentrums bei derselben klar zu machen versucht. Ich kam zum Schluss, dass das Mikrocentrum wahrscheinlich das Centrum für die das Austreiben des Sekrets aus der Zelle verursachende Protoplasmacontraction in der Sekretsammelstelle sei.

6. Die Bedeutung der Centralkörper im Allgemeinen.

Fassen wir die Hauptmomente dessen zusammen, was wir über die Centralkörper wissen, so ergibt sich Folgendes: Sie liegen bei der Kerntheilung in Centren motorischer Vorgänge, die die Beförderung der getheilten Chromatinmassen gegen diese Centren hin zur Folge haben etc. Bei nicht in Theilung begriffenen Zellen finden wir immer die Centralkörper möglichst nahe an Stellen motorischer Vorgänge. Können dieselben durch den ganzen Zellleib mit gleicher Intensität vor sich gehen, so liegt das Mikrocentrum möglichst von allen Punkten gleich weit entfernt, d. h. in der Mitte der Zelle (Leukoeyten, Pigmentzellen) oder derselben doch möglichst nahe, wenn die Grösse des Kerns eine genau centrale Lage nicht gestattet (bei glatten Muskelfasern liegt es dicht neben der Mitte des Kerns und, wie es scheint, nie an dessen Enden). Finden motorische Vorgänge nur in einem gewissen, wenn auch ausgedehnten Zellausschnitt, statt (wie ich es für die Sekretsammelstellen gewisser Drüsenzellen als sehr wahrscheinlich ansehe,) so liegt das Mikrocentrum annähernd im Centrum dieser Stelle. Spielen sich motorische Vorgänge nur an einem Theil der Ober-

fläche ab, so liegt das Mikrocentrum diesem Theil der Oberfläche stets möglichst nahe. Da solche einseitigen Bewegungen bei Epithelien nur an der freien Oberfläche stattfinden, so liegt das Mikrocentrum dicht unter derselben (Flimmerzellen des Nebenhodens, Pseudopodien treibende Epithelzellen des Darms).

Handelt es sich nur um einen einzigen Faden (Geißel), der über die Oberfläche vorragt und eventuell bewegt werden könnte, so liegt das Mikrocentrum in dem im Zelleib verlaufenden Theil des Fadens dicht unter der Zelloberfläche und zwar so, dass die Achse des Centrakörpersystems mit der Achse des Fadens zusammenfällt.

Ich glaube aus alledem den Schluss ziehen zu dürfen, dass, ganz allgemein gesprochen, das Mikrocentrum das motorische Centrum, also das „Kinocentrum“ der Zelle sei (gegenüber dem Kern als „Chemocentrum“).

Ob die an der Basis der Cilien der ächten Flimmerzellen dicht unter der Zelloberfläche gelegenen länglichen Knötchen¹⁾ mit dem das typische Kinocentrum darstellenden Diplosoma verwandt sind, woran beim Vergleich mit der „Centralgeißel“ zu denken, so nahe liegt, oder nicht, liesse sich vielleicht durch entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen feststellen.

B. Die Sekreteapillaren.

In der vorliegenden Arbeit habe ich versucht, die strittige Frage nach der Lage der Sekreteapillaren verschiedener Drüsen zu entscheiden und zwar mit Hilfe der Kittleisten, welche als überall zwischen den Rändern freier und befeuchteter Zelloberflächen vorhandene Einrichtungen auch in der Wand zwischenzelliger Sekretgänge zu finden sind, während sie an binnenzelligen Gängen fehlen müssen. Die Ergebnisse meiner Untersuchungen sind kurz folgende:

1. Sekreteapillaren konnte ich überhaupt nicht finden in den Schleimdrüsen und schleimproducirenden Abschnitten der gemischten Drüsen (Submaxil-

1) Dieselben fehlen in den Flimmerzellen des Nebenhodens, sind aber sehr deutlich in denjenigen des Uterus und der Tube.

laris und Sublingualis), in der Hypophyse, Thyreoidea, in den Fundusdrüsen des Uterus, in den Lieberkühn'schen Krypten, in den Brunner'schen Drüsen, in der Niere.

2. Nur zwischenzellige Sekretecapillaren finden sich in der Parotis, im Pankreas, in den serösen Zungendrüsen, in den serösen Abschnitten der Submaxillaris, der Sublingualis und verwandter Drüsen, in der Thränendrüse, und in den Fundusdrüsen des Magens zwischen den Hauptzellen.

3. Zwischenzellige und binnenzellige Sekretcapillaren zugleich finden sich von den untersuchten Drüsen überhaupt nur in den Fundusdrüsen des Magens (beim Menschen jedenfalls beide Capillarformen; ob bei Thieren auch zwischenzellige, muss noch genauer festgestellt werden), und den Schweissdrüsen. Hierher ist auch bekanntlich die Leber zu rechnen.

Ich sehe mich also in der Lage, die Zahl der mit binnenzelligen Sekretecapillaren versehenen Drüsen sehr einschränken zu müssen, was ich besonders für die Speicheldrüsen betonen möchte gegen R. Krause, der so bestimmt für die binnenzellige Natur der Sekretecapillaren bei diesen Drüsen eintritt. Ich stelle mich demnach ebenso bestimmt auf die Seite von Erik Müller, der in seiner letzten Arbeit¹⁾ schreibt (pag. 321): „Die Sekretcapillaren der Eiweissdrüsen sind alle intercellulär gelegen.“

Bern, den 20. Februar 1898.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXVII—XXIX.

Sämmtliche Figuren, mit Ausnahme von No. 20, 21, 41, 42, 70, 102, sind unter Anwendung eines Seibert'schen Apochromaten 2 mm gezeichnet. Die Färbung ist, wo nicht anders angegeben, Eisenhämatoxylin mit oder ohne Säurefuchsin.

1) Drüsenstudien. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1896. Anat. Abth.

- Fig. 1. Dreizellige Drüse von Phronima. *aa* = secernirende Zellen; *b* = Ampullarzelle; *c* = Ausführungsgangzelle; *A* = Ausführungsgang; *KK* = Kerne.
- Fig. 2. Thränendrüse des Menschen. Ausführungsgang mit zwei Zellschichten. An zwei Stellen reichen Zellen der obersten Schicht zwischen denjenigen der basalen Schicht hindurch bis zur Membrana propria.
- Fig. 3, 4 u. 5. Thränendrüse des Menschen. Zwischen den Drüsenzellen und der Membrana propria gelegene, den glatten Muskelfasern der Schweißdrüsen vergleichbare Zellen.
- Fig. 6. Thränendrüse des Menschen. Hohe „sekretvolle“ Drüsenzellen mit je zwei stäbchenförmigen Centralkörpern in der Sekretsammlstelle. Kittleistennetz. Sich kreuzende Linien unbekannter Bedeutung auf der freien Zelloberfläche. Die schwarzen Punkte zwischen den Epithelzellen und der Membrana propria sind quergetroffene Ausläufer der basalen Zellen (s. Fig. 3, 4 u. 5).
- Fig. 7. Thränendrüse des Menschen. Grosse, helle Drüsenzellen wie in Fig. 6; kleine Drüsenzellen mit groben Sekretkörnern; basale Zellen *aaa*.
- Fig. 8. Thränendrüse des Menschen. Grosse Drüsenzellen in der Austossung des Sekretes begriffen; Centralkörper ganz oberflächlich; Kittleisten; *aaa* = Ausläufer basaler Zellen.
- Fig. 9. Thränendrüse des Menschen. Sekretleere grosse Drüsenzellen mit feinmaschiger Protoplasmastructur (Charakter der Zellen in Fig. 6, 7 rechts und 8); Centralkörper ganz oberflächlich; Kittleisten.
- Fig. 10. Thränendrüse des Menschen. Sekretzellen mit weitmaschigem Protoplasmerüst (vom Charakter der Zellen in Fig. 7 links; eine Zelle ist deutlich in Sekretion begriffen); in jeder Zelle je ein Paar stäbchenförmiger Centralkörper in der Nähe der freien Oberfläche; Kittleisten; bei *a* basale Zelle.
- Fig. 11. Thränendrüse des Menschen. Flächenansicht der in Fig. 10 abgebildeten Zellen; in einigen Zellen liegen die Centralkörper auffallend weit auseinander; Kittleistennetz; Mündungen von vier zwischenzelligen Sekretgängen.
- Fig. 12. Thränendrüse des Menschen. Zellen vom gleichen Charakter wie in Fig. 10 und 7 links; Centralkörper oberflächlich; mehrere zwischenzellige Sekretgänge; sämtliche Lumina sind schwarz resp. grau ausgemalt, wodurch das Präparat künstlich in ein Golgi-Präparat umgewandelt ist; je weiter die Sekretgänge und Kerne vom Beschauer entfernt liegen, um so heller und unbestimmter sind sie dargestellt, wodurch eine gewisse Perspektive erzielt wird; bei *aa* basale Zellen.
- Fig. 13. Thränendrüse des Menschen. Granulirte Zellen (Plasmazellen?) mit je zwei stäbchenförmigen Centralkörpern innerhalb eines granulafreien Hofes.

- Fig. 14. Parotis des Menschen. Sechs zwischenzellige Sekretgänge im Querschnitt mit je zwei Kittleisten; bei *a* basale Zelle.
- Fig. 15. Parotis des Menschen. Zwischenzellige Sekretgänge: sechs im Querschnitt, wovon einer von zwei Zellen und fünf von drei Zellen gebildet werden; ein gegabelter, zwischenzelliger Sekretgang mit dunklen Contouren (von den Kittleisten herrührend) im Längsschnitt; bei *a* basale Zelle.
- Fig. 16. Parotis des Menschen. Zwischenzellige Sekretgänge in verschiedenen Ansichten; bei keinem fehlen die Kittleisten; links unten kommt ein Sekretgang einem Kern ziemlich nahe, ob- schon er zwischenzellig verläuft; die Fig. 16*a* soll zeigen, wie die betreffende Stelle aussehen würde, wenn der betreffende Sekretgang quer getroffen wäre; der Pfeil über 16*a* giebt die Richtung an, in welcher man blicken müsste, um die Ansicht in Fig. 16 zu erhalten.
- Fig. 17. Parotis des Menschen. Zwischenzellige Sekretgänge in Quer- und Schrägschnitt mit Kittleisten; oben links kommt ein Sekretgang einem Kern sehr nahe, ohne jedoch binnenzellig zu verlaufen.
- Fig. 18. Parotis des Menschen. Zwischenzelliger Sekretgang in Seitenansicht; nur an den dunkelblauen, von Kittleisten herrührenden Contouren des Ganges kann man auf seinen zwischenzelligen Verlauf schliessen.
- Fig. 19. Parotis des Menschen. Basale Zelle mit mehreren, von Ausläufer zu Ausläufer durch den Zelleib hindurch und über den Kern hinweg ziehenden und sich kreuzenden Fibrillenzügen.
- Fig. 20 u. 21. Epiglottisdrüsen des Menschen. Schleimzellen in verschiedenen Funktionsstadien neben einander und Randzellencomplexe (Fig. 21); in Fig. 20 enthält das Lumen zwei verschiedene gefärbte Sekretarten. Delafield'sches Hämatoxylin und Eosin.
- Fig. 22. Seröse Zungendrüse des Menschen. Verschiedene Funktionsstadien (*a* bis *g*); in drei Zellen (*p*) je ein stäbchenförmiger, eingeschnürter Centralkörper; Kittleisten; kurze zwischenzellige Sekretgänge; bei *x* basale Zellen.
- Fig. 23 u. 24. Glandula submaxillaris des Menschen. Zwischenzellige Sekretgänge in Quer- und Längsschnitt; Kittleisten; in Fig. 23 rechts unten einige kleine Sekretvacuolen an einem Sekretgang sitzend.
- Fig. 25 u. 26. Glandula submaxillaris des Menschen. Gemischte Drüenschläuche; zwischenzellige Sekretgänge nur zwischen serösen Zellen, in Fig. 25 auch ein solcher zwischen einer serösen (*a*) und einer Schleimzelle (*b*) mit Sekretvacuolen; bei *c* basaler lamellöser Abschnitt einer serösen Zelle; Centrirung der Schleimzellen; Kittleisten.

- Fig. 27. Glandula submaxillaris des Menschen (von einem andern Individuum). Sekretleere, seröse Zellen; enge, zwischenzellige Sekretgänge mit Kittleisten im Querschnitt; gleiche Vergrößerung wie bei den vorigen Präparaten.
- Fig. 28 u. 29. Glandula submaxillaris des Menschen. Centrirte Schleimzellen.
- Fig. 30. Glandula submaxillaris des Menschen. Zellen aus einem Speichelröhrchen mit austretendem Sekret; Kittleisten im Querschnitt; Diplosoma.
- Fig. 31. Glandula submaxillaris des Menschen. Kleiner Ausführungsgang mit Becherzelle Diplosoma; dicht unter der freien Oberfläche; Kittleisten; Sekretionserscheinungen.
- Fig. 32—36. Pankreas des Menschen. Die Beziehungen der Schaltstücke, der centroacinären Zellen und Drüsenzellen zu einander: die centroacinären Zellen sind Theile der Schaltstücke; nur zwischenzellige Sekretgänge mit Kittleisten.
- Fig. 37. Pankreas des Menschen. Künstliches Golgi-Präparat; erhalten durch Ausmalen sämtlicher, in dem gezeichneten Abschnitt vorhandener, zwischenzelliger Sekretgänge; die mit Pfeilen versehenen Kanalstücke waren von centroacinären Zellen umgeben, sind also Schaltstücklumina; die Pfeile geben die Richtung an, in welcher sich die Lumina verzweigen.
- Fig. 38. Pankreas des Menschen. Epithel eines Ausführungsganges; Sekretion; Centralgeißeln und geißelfreie Mikrocentren; Kittleisten.
- Fig. 39. Pankreas des Menschen. Epithel eines Ausführungsganges von der Fläche gesehen; Mikrocentrum in jeder Zelle; Kittleisten-netz.
- Fig. 40. Leber der Katze. Gallencapillare mit Kittleisten.
- Fig. 41. Magenfundus vom Pferd. Plattenmodell des unteren Theils einer Drüsengruppe mit vielen Anastomosen zwischen den Schläuchen; *b* stellt Fig. *a* von links gesehen dar.
- Fig. 42. Magenfundus vom Pferd. Teil eines zu dem Plattenmodell verwandten Schnittes (die Stelle ist in Fig. 41 *a* links oben leicht wieder zu finden); das Verhalten der Drüsenlumina entspricht vollständig dem äusseren Bilde. Leitz Obj. 7. Oberhäuser's Camera; Delafield'sches Hämatoxylin und Eosin.
- Fig. 43. Magenfundus vom Pferd. Oberflächenepithel im Querschnitt (*a*) und in Längsansicht (*b*); Interzellularbrücken und -Lücken; Mikrocentrum in jedem Zellquerschnitt von *a*; Kittleisten in *b*.
- Fig. 44 u. 45 (*a* bis *c*). Magenfundus vom Pferd. Belegzellen mit von hellem Hof umgebenen, binnenzelligen Sekretgängen; in Fig. 44 reicht die Belegzelle nicht bis zum Hauptlumen; in Fig. 45 *c* münden binnenzellige Sekretgänge in einen zwischenzelligen Gang; in Fig. 44 u. 45 *c* Kittleisten im Querschnitt.

- Fig. 46. Fundusdrüse von der Katze. Golgi-Färbung; Fixation mit Schwefelammonium; Delafield'sches Hämatoxylin und Eosin; von den binenzelligen Sekretgängen der Belegzellen sind nur die gezeichnet, welche bei scharfer Einstellung auf das Kernkörperchen theils scharf, theils nur verschwommen zu erkennen waren.
- Fig. 47. Fundusdrüsen vom Hunde. Golgi-Präparat; die geschwärzten Sekretmassen sind um so schärfer dargestellt, je näher sie dem Beschauer liegen; eine Belegzelle gehört zugleich zwei Tubuli an.
- Fig. 48 (*a, b, c*) bis 51. Fundusdrüsen vom Hunde. Golgi-Färbung; Fixation mit Schwefelammonium; Delafield'sches Hämatoxylin und Eosin; Belegzellen mit binenzelligen Sekretgängen; von den letzteren sind die am dunkelsten und schärfsten gehalten, welche bei genauer Einstellung auf das Kernkörperchen scharf und bestimmt hervortraten.
- Fig. 52–56. Epithel aus den Magengrübchen des Menschen. Fig. 52, 55 u. 56 Epithelzellen im Längsschnitt; Mikrocentrum in der Schleimansammlung. In Fig. 55 links eine abgestorbene Zelle, rechts eine Mitose in der Mitte zwischen der Mikrocentrenzone und der Kernzone. In Fig. 56 verschiedene Abweichungen von der gewöhnlichen Lage des Mikrocentrums; deutliche Entwicklung einer Proto-(Archi-)Plasmaanhäufung in der Zellaxe; es handelt sich hier vielleicht um die „Prosynode“ oder um die „Dialyse“. Fig. 53 u. 54 Epithelzellen im Querschnitt; bei 53 *a* Einstellung auf die Mikrocentren, bei *b* auf das Kittleistennetz derselben Zellen.
- Fig. 57. Fundusdrüsen des Menschen. Uebergangsgebiet des Drüsenhalses in das Schaltstück; zwei Belegzellen, die drei Zonen zeigend; Diplosoma in allen Zellen.
- Fig. 58 u. 61. Fundusdrüsen des Menschen. Schaltstück, Fig. 58 im Längsschnitt, Fig. 61 im Querschnitt; Schleimzellen mit Mikrocentrum; Belegzellen; Kittleisten im Querschnitt.
- Fig. 59 und 60. Fundusdrüsen des Menschen. Uebergang aus dem Schaltstück in den Drüsenkörper; Schleimzellen (ganz hell), zum Theil mit Diplosoma; Hauptzellen (grau, mit runden Kernen); Belegzellen (braun), die drei Zonen zeigend; in Fig. 59 Belegzelle mit austretender Sekretmasse; Kittleisten.
- Fig. 62. Fundusdrüsen des Menschen. Uebergangsgebiet zwischen Schaltstück und Körper. Schleimzelle; Belegzelle; Hauptzelle; kurze, zwischenzellige Drüsengänge zwischen der Belegzelle und einer (nicht erkennbaren) Hauptzelle mit Kittleisten; *a* ist direkt beobachtet, *b* soll zeigen, wie *a* von der freien Oberfläche gesehen erscheinen würde bei Einstellung auf das Kittleistennetz.
- Fig. 63. Fundusdrüsen des Menschen. Drüsenkörper; kurze zwischen-

zellige Sekretgänge zwischen den Hauptzellen, mit Kittleisten.

- Fig. 64. Fundusdrüsen des Menschen. Ende des Drüsenkörpers. Hauptzellen und Belegzellen. Zu den Letzteren führt vom Hauptdrüsenlumen ein mit Kittleisten versehener, von den Hauptzellen gebildeter Nebengang, von dem zwischenzellige Sekretgänge zwischen die Hauptzellen und die Belegzellen, resp. zwischen die Belegzellen dringen. Das Hauptlumen theilt sich, um sich bald wieder zu vereinigen. Kittleistennetz mit langgestreckten, vom sechseckigen Typus abweichenden, zum Theil rechteckigen Maschen.
- Fig. 65 bis 67. Fundusdrüsen des Menschen. Zwischen den Hauptzellen und einer Belegzelle zwischenzellige, mit Kittleisten versehene Sekretgänge, mit denen die intermediäre (die nicht erkennbaren, binnenzelligen Sekretgänge enthaltende) Zone in Verbindung steht.
- Fig. 68 zeigt, wie der in Fig. 67 dargestellte, zwischenzellige Sekretgang im Querschnitt aussehen würde.
- Fig. 69. Idealer Querschnitt durch das letzte, erweiterte Ende eines vom Hauptlumen zu einer Belegzelle führenden Nebenganges, von dem drei zwischenzellige Sekretgänge zwischen die Belegzelle und die benachbarten Hauptzellen dringen; Kittleisten.
- Fig. 70. Schema zweier zusammenstossender Belegzellen vom Menschen. Centrale (den oder die Kerne enthaltende) Zone mit bläulich gefärbten Granula; intermediäre (die binnenzelligen Sekretgänge enthaltende) helle Zone; periphere, der centralen gleiche Zone. Zwischen beiden Zellen ein zwischenzelliger, mit den binnenzelligen Sekretwegen zusammenhängender und mit Kittleisten (im Querschnitt erscheinend) versehener Gang.
- Fig. 71. Belegzelle des Menschen, eine Gruppe Leukocyten enthaltend, deren Färbbarkeit sehr herabgesetzt ist.
- Fig. 72. Duodenum des Menschen. Gewöhnliche Epithelzellen mit Stäbchencuticula aus dem tieferen Theil einer Lieberkühn'schen Krypte. In *a* u. *b* Zellen im Stadium der Prosynode. Diplosome in den ruhenden Zellen nahe der freien Oberfläche; Kittleisten im Querschnitt.
- Fig. 73 bis 75. Becherzellen in Längs- und Querschnitt mit Centrakörper.
- Fig. 76 u. 77. Duodenum des Menschen. Epithel von der freien Oberfläche gesehen. Centrakörper in jeder Zelle. Kittleistennetz. Fig. 76 von einer hahnenkammförmigen Zotte; Fig. 77 aus dem Grund einer Lieberkühn'schen Krypte.
- Fig. 78. Duodenum des Menschen. Epithel aus dem tieferen Theil einer Krypte; zwei gewöhnliche Zellen mit Cuticularsaum, zwei Becherzellen und eine flaschenförmige, helle Zelle unbekannter Bedeutung. Centrakörper; Kittleisten.

- Fig. 79 u. 80. Duodenum des Menschen. Paneth'sche Zellen aus dem Grund einer Krypte. Fig. 80 mit austretendem Sekret.
- Fig. 81. Duodenum des Menschen. Zellen aus dem Ausführungsgang einer Brunner'schen Drüse. Diplosome; Kittleisten.
- Fig. 82 u. 83. Duodenum des Menschen. Uebergangsformen zwischen den Zellen des Ausführungsganges und den eigentlichen Drüsenzellen einer Brunner'schen Drüse. Diplosoma annähernd in der Mitte einer helleren, oberflächlicheren Schicht.
- Fig. 84. Duodenum des Menschen. Zellen einer Brunner'schen Drüse. Diplosoma in der Sekretsammelstelle einer jeden Zelle.
- Fig. 85 bis 87. Colon des Menschen. Epithelzellen aus den Krypten nahe der Mündung derselben. In Fig. 86 u. 87 gewöhnliche Epithelzellen mit Stäbchencuticula und Pseudopodien. In allen Figuren besitzen die gewöhnlichen Epithelzellen je ein Diplosoma in einem schmalen, hellen Hof nahe der Oberfläche. In den Becherzellen liegt der Centralkörper mitten in der Sekretsammelstelle. Kittleisten.
- Fig. 88 bis 92. Glandula thyreoidea des Menschen in Seitenansicht (Fig. 88 bis 90) und von der freien Oberfläche gesehen (Fig. 91 u. 92). Ueberall Mikrocentrum in Contact mit der freien Oberfläche. In Fig. 90 rechts eine Centralgeissel. Kittleisten; in Fig. 91 Unterbrechungen an den Knotenpunkten.
- Fig. 93 u. 94. Hypophysis des Menschen. Drüsenschlauch mit deutlichem Lumen und mit Kittleisten. *a* u. *b* Zellen mit dunkel gefärbten Granula (verschiedene Sekretionsstadien). *cc* Zellen mit deutlicher, grosser Attractionssphäre dicht am Kern; an ganz beliebiger Stelle. Diplosoma in jeder Attractionssphäre. *ee* Protoplasmaärmere Zellen mit langgestrecktem Kern.
- Fig. 95. Niere des Kaninchens. Epithel einer Sammelröhre mit Diplosoma in jeder Zelle etwas entfernt von der freien Oberfläche derselben; Kittleisten; dunkel gefärbte Körper unbekannter Bedeutung in der Nähe des Kerns.
- Fig. 96. Niere unbekannter Herkunft. Epithel einer Sammelröhre. Das Mikrocentrum besteht aus drei gleichsam auf einen Faden gereihten Centralkörpern verschiedener Form. In *b* ist das Mikrocentrum willkürlich vergrössert dargestellt.
- Fig. 97 u. 98. Niere des Kaninchens. 2 Schaltstücke in verschiedenen Funktionsstadien (Fig. 97 ist ein wenig stärker vergrössert als 98). Jede Zelle besitzt eine „Centralgeissel“. Kittleisten. Feinste Fibrillen unbekannter Bedeutung dicht unter dem Epithel.
- Fig. 99. Niere des Kaninchens. Absteigender Schenkel. Centralgeissel.
- Fig. 100 u. 101. Niere des Kaninchens. Gewundenes Kanälchen mit Mikrocentrum (Centralgeissel?) dicht unter dem Bürstenbesatz.
- Fig. 102. Nierenbecken des Kaninchens. Flächenansicht des Epithels dicht an der Basis einer Nierenpapille. *a* etwas schwächer

vergrössert als die übrigen Abbildungen; *b* eine kleine Stelle aus *a* in der gleichen Vergrößerung wie die übrigen Figuren. Unregelmässige Zellformen. Ein Paar stäbchenförmiger Centralkörper in jeder Zelle; einige zweikernige Zellen besitzen zwei Paare derselben. Kittleistennetz.

- Fig. 103. Ureter des Menschen. Schnitt durch die ganze Dicke des Epithels. Mikrocentrum in Gestalt zweier Stäbchen fast in sämtlichen Zellen mit Ausnahme der Deckschicht zu erkennen. Es liegt innerhalb einer nicht überall deutlichen, zackigen Sphäre, welche sich zwischen dem Kern und der der freien Epitheloberfläche zugekehrten Zellseite findet. Blauschwarzgefärbte Körner an der Kernoberfläche. Kittsubstanz zwischen den Rändern der freien Oberflächen und der basalen Flächen der Deckzellen, überhaupt zwischen sämtlichen Zellen der oberen zwei Drittel des Epithels.
- Fig. 104. Ureter des Menschen. Deckschicht mit einer abgestorbenen Zelle. In drei Zellen je ein Paar stäbchenförmiger Centralkörper in der Nähe der der freien Epitheloberfläche zugekehrten Kernseite. Kittleisten zwischen den Rändern der freien Zelloberflächen und der basalen Seiten.
- Fig. 105. Ureter des Menschen. Zelle aus einer mittleren Schicht des Epithels mit Stäbchenpaar innerhalb einer die Kernoberfläche berührenden, zackigen Sphäre. Schwarzblaue Körner an der Kernoberfläche.
- Fig. 106 u. 107. Samenblasen vom Menschen. Centralgeissel in den oberflächlichen Zellen; Diplosoma in den basalen Zellen. Kittleisten.
- Fig. 108. Nebenhoden des Menschen. Je ein Diplosoma dicht unter der freien Oberfläche der Flimmerzellen sowie je ein solches in den Basalzellen. Körner im Zelleib und im Contact mit dem basalen Ende der Kerne. Kittleisten. Eine abgestorbene Flimmerzelle (blauschwarz).
- Fig. 109. Nebenhoden des Menschen. Flimmerzellen von der freien Oberfläche gesehen, auf die letztere eingestellt. Mikrocentrum in jeder Zelle mit hellem Hof. Kittleistennetz mit sehr variabler Maschenweite.
- Fig. 110—113. Uterus des Menschen. Oberflächenepithel. In jeder Zelle Diplosoma in Contact mit der freien Oberfläche. In Fig. 113 Andeutung einer Centralgeissel. Kittleisten.
- Fig. 114. Uterus des Menschen. Drüsenepithel aus dem Fundus. Diplosome in sehr wechselnder Höhe, aber immer zwischen Kern und freier Zelloberfläche.
- Fig. 115. Cornea vom Rhesusaffen. Diplosoma in den drei unteren Zellschichten nahe der der freien Epitheloberfläche zugekehrten Zellseite.
- Fig. 116. Geschichtetes Plattenepithel der Zunge des Menschen.

Diplosoma von einer dunkleren Protoplasmaanhäufung (Sphäre) umgeben dicht an der der freien Epitheloberfläche zugekehrten Zellseite. Oben rechts ein Leukocyt mit Diplosoma.

Fig. 117 u. 118. Schweissdrüse vom Rhesusaffen. Binnenzellige und zwischenzellige Sekretgänge. In Fig. 118 sind die zwischenzelligen Sekretgänge ausgemalt, und das Ganze so künstlich in ein Golgi-Präparat umgewandelt; je näher die Sekretgänge dem Beschauer liegen, um so dunkler sind sie gehalten. Zum Theil als eingeschnürte Stäbchen erscheinende Diplosome im Contact mit der freien Zelloberfläche. In Fig. 117 Kittleisten. Die glatten Muskelfasern sind an der dunkelblauen Färbung der Fibrillen kenntlich.

(Aus dem Königl. pathologisch-anatomischen Universitäts-Institut zu
Königsberg i. Pr.)

Beiträge zur Kenntniss der Entwicklung und des Baues der Glandulae parathyreoideae (Epithelkörperchen) des Menschen.

Von

Ludwig Schreiber, cand. med.

Hierzu Tafel XXX.

Wenn ich den zahlreichen in jüngster Zeit erschienenen Arbeiten über die Entwicklung und den Bau der von Sandström entdeckten Glandulae parathyreoideae im Folgenden noch eine neue hinzufüge, so glaube ich darin eine Rechtfertigung zu finden, dass die bisherige Kenntniss von diesem Gegenstande vornehmlich an Thieren gewonnen ist, und die wenigen Untersuchungen, welche an menschlichem Material angestellt wurden, zum Theil vollkommen widersprechende Resultate geliefert haben.

Im Verlaufe meiner Arbeit, welche ich von Mitte Januar bis Ende December 1897 im hiesigen pathologisch-anatomischen Institut ausgeführt habe, ergaben sich nun Befunde, die vielleicht geeignet erscheinen, die noch wenig umfangreichen Beobachtungen über die Entwicklung und den Bau der in Rede stehenden Organe des Menschen zu ergänzen und wenigstens in einigen Punkten den schroffen Gegensatz zwischen den bisher hierüber herrschenden Anschauungen zu beseitigen.

Wiewohl eine erschöpfende Zusammenstellung der diesbezüglichen Literatur in der Köhn'schen Arbeit (7 a u. 7 b) existirt, möchte ich dennoch, zur leichteren Orientirung, einen Ueberblick der bisherigen Veröffentlichungen den nachfolgend mitzutheilenden eigenen Untersuchungen voranschicken.

Literatur-Uebersicht.

Die erste Kenntniss von den *Glandulae parathyreoïdeae* verdanken wir Sandström¹⁾, der sie im Jahre 1880 an der Schilddrüse des Menschen und einiger Säugethiere entdeckte. „Bei den von ihm untersuchten 50 menschlichen Individuen fand er sie constant als paarige Drüse jederseits an der hinteren Fläche der Seitenlappen oder in der Nähe des unteren Randes der Schilddrüse oder endlich in der Nähe der *Arteria thyreoïdea inferior*. Die Grösse der Drüsen schwankt zwischen 3—15 mm, im Durchschnitt sind sie 6 mm gross. Der Gestalt nach sind sie in der Regel mehr oder weniger plattgedrückt; die Farbe ist meist rothbraun mit einem Stich ins Gelbliche. Von der *Arteria thyreoïdea inferior* treten ein oder mehrere Zweige in die Drüse ein. Auf dem Durchschnitt der erhärteten Drüsen erkennt man zuweilen schon mit unbewaffnetem Auge eine undeutliche Lappung der Substanz, die von einer gemeinsamen Bindegewebshülle umgeben ist. Ihre Zellen bestehen aus einem runden Kern und einem ihn umgebenden feinkörnigen Protoplasma; die Zellgrenzen treten nach Erhärtung in Müller oder Ueberosmiumsäure in der Regel nicht deutlich hervor. Die aus den beschriebenen Zellen zusammengesetzte Drüsensubstanz bietet, was ihre gröbere Anordnung betrifft, manche Variationen dar: 1. Oft erscheint sie als eine einzige zusammenhängende Zellmasse, durchzogen von einem ziemlich dichten Capillarnetze. 2. In anderen Fällen besteht das Drüsenparenchym aus netzartig mit einander zusammenhängenden Zellbalken, deren Maschen von den Blutgefässen und dem diese umgebenden Bindegewebe ausgefüllt sind. 3. Endlich findet man zuweilen auch die Drüsenzellen zu mehr weniger zahlreichen runden Klümpchen „Follikeln“ vereinigt. Nicht selten finden sich diese drei verschiedenen Typen nebeneinander in einer Drüse; zuweilen ist in der ganzen Drüse nur eine Form vertreten.“ — Auf Grund dieser Untersuchungen, die sich auch noch auf eine Reihe von Säugern erstrecken, spricht Sandström folgende Ansicht aus: „Die also beim Menschen und bei anderen Säugethiern vorhandene Drüsenbildung gehört offenbar derselben Gruppe von Drüsen an wie die Schilddrüse; sie bietet nämlich in ihren besonders beim Menschen vorkommenden verschiedenen Variationen grosse Uebereinstimmung mit den verschiedenen Entwicklungsstadien der Schilddrüse, und sie dürfte als eine der Schilddrüse verwandte embryonale Drüse betrachtet werden können. Mit den nur ausnahmsweise vorkommenden, mit der Schilddrüse im Bau ganz übereinstimmenden *Glandulae thyreoïdeae accessoriae* hat die vorliegende Drüsenbildung nichts zu thun; in den Fällen, wo jene vorkommen, ist diese neben ihnen vorhanden. Sandström nennt die neuen Drüsen

1) cf. Referat von Retzius in Hoffmann-Schwalbe's Jahresberichten über die Fortschritte der Anatomie u. Physiologie (Bd. IX. Lit. 1880).

Glandulae parathyreoïdeae, um (wie bei Parovarium, Paradidymis) auf ihre embryonale Natur hinzuweisen. Ihre physiologische Bedeutung ist natürlich ganz unklar; dagegen sind sie für die Pathologie wahrscheinlich von Bedeutung, da sie zu Neubildungen Anlass geben können.“

Ohne Kenntniss der Sandström'schen Entdeckung giebt ein Jahr später Stieda Aufschluss über die Genese der fraglichen epithelialen Körper. In seiner Arbeit über die Entwicklung der Thymus, Thyreoïdea und der Glandula carotica, welche Stieda an einer Reihe von Sängethieren studierte, beschreibt er bei einem Schweineembryo von 18 mm einen epithelialen Strang, welcher von der Rachenspalte bis zur äusseren Haut sich hinzieht. „Zwischen dem (nach Stieda) Vagus und den seitlichen Grenzen des Rachens verdickt sich der Strang zu einem dreieckigen Gebilde, dessen Basis mit dem Strang zusammenfällt, während die Spitze des Dreiecks nach vorn und unten gekehrt ist.“ „Die diesen dreieckigen Körper bildenden Zellen sind rundlich oder eckig mit zartem Protoplasma (0,006 mm im Durchmesser), mit rundlichen, scharf contourirten Kernen. Die Zellen liegen sehr dicht aneinander, nehmen das Carmin lebhaft an, und deshalb erscheint der dreieckige Körper stärker gefärbt als der epitheliale Strang. Dass dieser Körper wie der Strang epithelialer Natur ist, unterliegt keinem Zweifel.“ — Auch an älteren Embryonen, sowohl von Schweinen, als auch von Schafen konnte Stieda mit Sicherheit diese Gebilde als epitheliale Anhäufungen, die sich vom Epithel der dritten und vierten Kiemenspalte symmetrisch abgeschnürt haben, wiedererkennen. Stieda selbst glaubt den epithelialen Körper an der dritten oder vierten Kiemenspalte als Glandula carotica ansprechen zu müssen, was aber nur eine Vermuthung von ihm ist, welche, wie er selbst sagt, er mit Sicherheit nicht beweisen könne. Eine striete Unterscheidung der Kiemenspalten gelang ihm bei den frühen Stadien nicht, gleichwohl glaubte er die dritte als Mutterboden der Glandula carotica annehmen zu dürfen. Welches Schicksal hernach die epithelialen Reste an der vierten Kiemenspalte erleiden, diese Frage lässt er offen. Seine diesbezüglichen Abbildungen veranschaulichen das Lageverhältniss des epithelialen Körpers zur Schilddrüse, Thymus und Arteria carotis recht deutlich und zeigen denselben immer an der lateralen und hinteren Fläche der Schilddrüsenseitenlappen, doch stets durch Lage und Structur seine Selbständigkeit der Thyreoïdea und Thymus gegenüber bewahrend. Ein Vergleich dieser Bilder mit den Angaben neuerer Autoren, ich meine Prenant, Tourneux und Verdun, auf die ich noch zurückkomme, lassen wohl kaum einen Zweifel erwalten, dass diese epithelialen Körper — sicherlich diejenigen an der vierten Kiemenspalte — den Glandulae parathyreoïdeae Sandström's vollkommen identisch sind. Stieda untersuchte zu junge Embryonen, als dass ihm selbst die Eigenart dieser Gebilde und ihre an der fertigen Carotisdrüse gänzlich abweichende Structur hätte in die Augen fallen können.

Merkwürdiger Weise ruhten trotz dieser interessanten Angaben

Sandström's und Stieda's die weiteren Untersuchungen über die neu entdeckten Organe länger als ein Jahrzehnt. Erst im Jahre 1892 brachte eine Reihe von Mittheilungen Gley's¹⁾ die Frage über die Herkunft und die physiologische Bedeutung der in Rede stehenden Gebilde wieder in Fluss; Gley hoffte auf dem Wege des Experiments die Antwort hierauf zu erhalten. An einer Zahl von Hunden und Kaninchen nahm er totale Schilddrüsenexstirpationen vor, die ihm eine befriedigende Erklärung für die merkwürdige Erscheinung des Auftretens der Kachexia strumipriva bei ersteren und des Ausbleibens derselben bei letzteren allein aus dem verschiedenen Lageverhältnis der Glandules thyroïdiennes²⁾ zur Schilddrüse bei diesen Thieren zu geben schienen. Infolge der engen Beziehung nämlich, welche beim Hunde die Glandules thyroïdiennes mit den Schilddrüsenseitenlappen eingehen, werden sie bei einer Thyreodectomie notwendiger Weise jedesmal mit entfernt, während dieselben bei den erwachsenen Nagern, insbesondere beim Kaninchen wegen ihrer mehr isolirten Lage im Körper zurückbleiben und nach Umwandlung in echtes Schilddrüsenewebe und beträchtlicher Volumenzunahme (etwa um das Doppelte) vicariirend die Function der ursprünglichen Schilddrüse übernehmen.

Diese Mittheilungen, welche für die Glandules thyroïdiennes in der Physiologie und Pathologie der Schilddrüse eine hervorragende Stellung prätirten, haben bisher keine Bestätigung gefunden, ja Moussu und Hofmeister, welche an einem grösseren Material diesbezügliche Nachuntersuchungen angestellt haben, sind sogar zu einem direkt entgegengesetzten Resultate gelangt.

So hat das Experiment, anstatt die Frage zu klären, dieselbe nur noch complicirt. Glücklicher schien der Weg, den die nun folgenden Autoren einschlugen. In seiner Arbeit über die Entwicklung der Schilddrüse, der Thymus und der Carotisdrüse wandte Prenant auch der Herkunft der Glandules thyroïdiennes seine volle Aufmerksamkeit zu. Auf Grund seiner Beobachtungen an Schafsembryonen, von denen er alle Entwicklungsstadien studierte, glaubte er den Glandules thyroïdiennes einen selbständigen epithelialen Ursprung aus der vierten Kiemenfurche zuerkennen zu müssen, ganz analog der Carotisdrüse, deren Anlage er von der dritten Kiemenfurche herleitete. Seine Angaben hierüber, die bei näherer Betrachtung nur eine Ergänzung zu den diesbezüglichen Mittheilungen Stieda's bilden, gebe ich im Folgenden kurz wieder: „La troisième poche branchiale entodermique est composée, comme la quatrième, de deux branches; l'étude des coupes sériées montre que la forme est identique dans l'une et l'autre poche. Leurs produits sont également semblables, au début tout au moins. Toutes deux donnent, en effet, naissance à un puissant

1) Die Mittheilungen Gley's sind mir nur durch Referate aus Schmid's Jahrb. Bd. 233—341, 1892 bekannt geworden.

2) So bezeichnet Gley die Glandulae parathyreoïdeae Sandström's.

diverticule ventral, creux; en outre, dans l'angle de leurs deux branches se forme, par épaississement de leur paroi, un organe arrondi, plein, de texture semblable, de structure cellulaire identique, ayant des rapports analogues. Le diverticule parti de la troisième poche est le thymus. Celui qui prolonge la quatrième poche est l'ébauche thyroïdienne latérale. L'organe annexé à la troisième poche est la glandule thymique (glande carotidienne). Celui qui est appendu à la quatrième poche est la glandule thyroïdienne.

A ce stade, les dérivés respectifs des deux fentes branchiales sont encore parfaitement homodynames, et le sont non seulement par leur origine, mais encore par leur constitution; ils sont donc de plus homotypiques. Plustard, l'homotypie se conservera parfaite entre la glande carotidienne et la glandule thyroïdienne; non seulement leur constitution, mais leurs rapports mêmes continueront d'être analogues, puisque nous savons que, de même que la glande thyroïdienne demeure en connexion avec l'ébauche de la thyroïde latérale issue de la quatrième poche, la glande carotidienne est incorporée à la tête du thymus dérivée de la troisième poche branchiale.

Fast gleichzeitig mit Prenant veröffentlichte Kohn seine sorgfältigen Untersuchungen über Vorkommen und Structur der betreffenden Organe, denen er den Namen „Epithelkörperchen“ beilegte (nach dem Beispiel Maurer's, welcher mit demselben ähnlich zusammengesetzte Gebilde von Amphibien bezeichnete). Kohn's Untersuchungen beziehen sich in erster Linie auf junge Katzen, bei denen ihm die regelmässigsten und einfachsten Verhältnisse in Bezug auf anatomische Lage und histologischen Aufbau der fraglichen Organe vorhanden zu sein schienen. An jedem der beiden Schilddrüsenseitenlappen fand er constant ein sogenanntes „äusseres“ (d. h. ausserhalb des Schilddrüsenparenchyms liegendes) und ein „inneres“ (d. h. von Schilddrüsenparenchym umschlossenes) Epithelkörperchen von gleicher histologischer Structur. In analoger Lagebeziehung zur Schilddrüse beschreibt er ausserdem noch ein „äusseres“ und „inneres“ Thymusläppchen als ebenso constante Befunde. Die Entwicklung dieser Gebilde hat Kohn zwar nicht untersucht, gleichwohl spricht er auf Grund seiner histologischen Ergebnisse folgende Vermuthung über ihre Genese aus: „Ich halte es für wahrscheinlich, dass all die genannten vier Gebilde (nämlich äusseres und inneres Epithelkörperchen eines jeden Schilddrüsenseitenlappens) als rudimentäre Organe aufzufassen seien, die selbständigen, in der Nähe der Ursprungsstätten der Thyreoidea und Thymus gelegenen Anlagen ihre Entstehung verdanken und erst secundär in so innige räumliche Beziehung zur Schilddrüse treten. Von diesen rudimentären Organen differenziren sich zwei zu Thymusgewebe (zum inneren und äusseren Thymusläppchen der Schilddrüse), die zwei anderen verbleiben in einem Zustande geringerer Differenzirung, so dass sie späterhin in ihrem Baue weder der Schilddrüse noch auch der Thymus entsprechen.“

So schien die Frage über das Wesen der Epithelkörperchen

endgültig beantwortet, als ein Jahr später Schaper die Sandström'sche Theorie von der embryonalen Schilddrüsenatur der Glandulae parathyreoideae wieder aufnahm. An dieser Stelle auf alle Differenzen zwischen den bisherigen Angaben und den Beobachtungen Schaper's einzugehen, würde den Rahmen einer knappen literarischen Uebersicht überschreiten; nur die wesentlichsten Punkte, mit denen er die Wiederaufnahme der älteren Theorie begründet, seien hier berücksichtigt. Ihm dienten in erster Linie Schafe als Untersuchungsobject; seine Erfahrungen über das Verhalten der Epithelkörperchen beim Menschen stützen sich auf das Studium der Halsorgane dreier Erwachsener, eines dreijährigen Kindes und eines Neugeborenen. Embryologische Angaben finden wir bei Schaper nicht, seine Schlüsse über die Genese der fraglichen Organe leitet auch er ausschliesslich aus seinen histologischen Befunden her. Schon bezüglich der anatomischen Lage der Epithelkörperchen weichen die Mittheilungen Schaper's erheblich von denen der übrigen Autoren ab. Beim Schafe bezeichnet er als ihren Hauptfundort die nächste Umgebung der Carotisbifurcation, ebenda fand er sie auch beim Menschen, wobei er sie jedoch in der Nähe der Schilddrüse gleichfalls nicht vermisste. Ausserdem beschreibt Schaper auch beim Menschen ein sogenanntes „inneres“, also von Schilddrüsenparenchym eingeschlossenes Epithelkörperchen als vollkommenes Analogon zu den von Kohn bei der Katze gefundenen. Dieses bisher unberücksichtigt gebliebene multiple Vorkommen in Verbindung mit den histologischen Bildern der Epithelkörperchen, in denen er unzweifelhafte colloidgefüllte Follikel mit einer gewissen Regelmässigkeit wahrgenommen haben will, veranlasst Schaper zur Aufstellung folgender Sätze:

„Von einem paarigen Auftreten der Epithelkörper und ihrem alleinigen Vorkommen in unmittelbarer Nähe der Schilddrüse kann im allgemeinen nicht die Rede sein.“

„Die Epithelkörperchen verharren für gewöhnlich in ihrem mehr oder weniger indifferenten, functionslosen Zustande; unter gewissen Bedingungen jedoch, die uns vor der Hand noch unbekannt sind, können sich dieselben weiter entwickeln und zwar nach der Richtung des typischen Schilddrüsenorgans hin, wobei jedoch in der Regel nicht das ganze Organ, sondern nur ein beschränkter Abschnitt desselben in einen derartigen Fortbildungsprocess einbezogen wird, während der grössere Theil auf embryonaler Stufe zurückbleibt.“

„Die äusseren Epithelkörperchen sind abgesprengte, auf gewissen Stadien der embryonalen Entwicklung zurückgebliebene Partikel der lateralen Schilddrüsenanlage.“

„Innere und äussere Epithelkörperchen sind einander völlig gleichwerthig. Die Differenzen in ihrer Lagebeziehung zur Schilddrüse sind auf bis jetzt unbekannt entwickelte geschichtliche Ursachen zurückzuführen. Ich vermuthete, dass die äusseren Epithelkörperchen aus einzelnen Zellenkomplexen hervorgegangen sind, die auf dem Wege, den die Schilddrüse während ihrer Entwicklung zur Erlangung ihrer

definitiven Lage durchläuft, den Zusammenhang mit letzterer verloren haben und durch gleichzeitigen Verlust der zu ihrer typischen Weiterentwicklung nöthigen Correlationen in ihrem jeweiligen embryonalen Zustande verblieben sind. Vielleicht sind auch die innern Epithelkörperchen in gleicher Weise entstanden und als die zuletzt abgesprengten Keime anzusehen, die infolge ihrer unmittelbaren Anlagerung an die Schilddrüse bei fortschreitender Fortentwicklung von dieser umwachsen und wieder gänzlich in dieselbe hineinbezogen worden“.

Embryologische Studien an Halsorganen von Katzenembryonen brachten Jacoby zu der Ansicht, dass inneres und äusseres Epithelkörperchen einem ganz verschiedenen Mutterboden entstammten; ersteres sollte aus der Schilddrüse, letzteres aus der Thymus hervorgehen. Als er jedoch seine embryologischen Befunde experimentell in Gemeinschaft mit Blumenreich zu erhärten suchte, stellte sich alsbald seine Anschauung als irrig heraus. Eine Veröffentlichung dieser Experimente ist bisher nur in Form einer kurzen vorläufigen Mittheilung erfolgt, der ich die fünf Cardinalsätze entnehme:

„1. Es besteht keine histologische Verwandtschaft zwischen Schilddrüse und Nebendrüsen¹⁾ des Kaninchens.

2. Eine genetische Beziehung dieser Gebilde ist noch durchaus zweifelhaft.

3. Die Zurücklassung oder Mitentfernung der Nebendrüsen bei der Thyreodectomie hat keinen Einfluss auf die Lebensprognose des Thieres; bezüglich der Folgeerscheinungen ist zu bemerken, dass sowohl complet wie incomplet thyreodectomierte Kaninchen zum Theil kachectisch werden, zum Theil der Kachexie entgehen.

6. Die histologische Untersuchung der im Körper verbliebenen Nebendrüsen ergab keine Structurveränderungen, also auch keine Umwandlung in Schilddrüsengewebe.

7. Auf Grund unserer Versuche müssen wir den Nebendrüsen des Kaninchens im Gegensatz zu den anderen Autoren eine directe physiologische Beziehung zur Schilddrüse absprechen.“

Nur eine jüngst erschienene Arbeit Tournoux's und Verdun's²⁾ möchte ich noch anführen, die um so grösseres Interesse beansprucht, als die beiden Forscher sich mit der Entwicklung der Epithelkörper speciell beim Menschen befasst haben. — Den beiden an der lateralen Seite jedes Schilddrüsenlappens befindlichen Epithelkörpern schreiben sie einen verschiedenen Ursprung zu. Bezüglich der vierten Kiemen-

1) So bezeichnen Jacoby und Blumenreich die Epithelkörperchen.

2) Die embryologischen Untersuchungen Groschuff's sind mir erst nach Abschluss der vorliegenden Arbeit bekannt geworden. Aus denselben ersehe ich, dass die Mittheilungen Tournoux's und Verdun's bezüglich der Genese der Epithelkörperchen des Menschen im Wesentlichen eine Bestätigung der schon von Groschuff erhobenen Befunde bilden.

spalte decken sich ihre Befunde mit denen Stieda's und Prenant's; auch sie leiten von ihr Schilddrüse und einen Epithelrest her. Während aber Stieda und Prenant aus der dritten Kiemenspalte die Thymus hervorgehen lassen und den Epithelrest an derselben als die künftige Glandula carotica deuten, erblicken Tourneux und Verdun in diesem epithelialen Rest die Anlage des zweiten Epithelkörperchens, indem sie mit Katschenko, Marchand, Paltauf und Schaper die epitheliale Natur der Glandula carotica leugnen und dieselbe als eine Verdickung der Adventitia der Carotidenwand sich anlegen lassen. Demnach verwerfen sie auch den Collectivnamen „Epithelkörperchen“ und bezeichnen den Epithelrest an der dritten Kiemenfurche wegen seiner embryologischen Beziehung zur Thymus als „glandule thymique“ und den der vierten, der den gleichen Mutterboden mit der Thyreoidea theilt, als „glandule thyroïdienne“. Die Structur dieser beiden ihrer Entwicklung nach differenten „glandules“ ist nach ihren Befunden vollkommen analog. Ich ziehe es vor bezüglich dieser Verhältnisse sowie der Lageveränderung der fraglichen Organe im Verlaufe ihrer ersten Entwicklung die eigenen Worte Tourneux's und Verdun's hier folgen zu lassen:

„Les glandules thyroïdiennes formées, ainsi que nous l'avons indiqué, aux dépens des parois dorsales des quatrièmes poches endodermiques sont primitivement situées audessous des glandules thymiques. Plus tard, par suite de l'abaissement des cordons thymiques entraînant les glandules thymiques annexes, les glandules thyroïdiennes deviennent supérieures. En rapport avec la face postérieure des lobes latéraux de la thyroïde (au niveau des thyroïdes latérales) elles sont interposées entre la carotide primitive et l'oesophage.“ — „Les glandules thymiques naissent sur la paroi des troisièmes poches endodermiques et, lorsque les canaux thymiques se sont détachés du pharynx et allongés, elles restent attenantes à leur extrémité supérieure. A l'épaississement superficiel, qui donne naissance à la glandule thymique, répond une saillie interne de la paroi opposée s'enfonçant dans la cavité de la troisième poche, et déterminant sur la coupe la forme d'un eroissant.“ — „Les glandules thymiques accompagnent les canaux thymiques dans leur déplacement de haut en bas et de dehors en dedans. Elles passent ainsi en avant des thyroïdes latérales, et vont s'accoler à la face postérieure du croissant thyroïdien, au point d'union de l'isthme avec les lobes latéraux. L'évolution structurale de ces glandules est identique à celle des glandules thyroïdiennes.“

Dies zur Charakteristik des augenblicklichen Standes der Frage. — Eine Entscheidung der Controversen spitzt sich demnach im wesentlichen auf die Beantwortung folgender Punkte zu:

1. Sind die Glandulae parathyroïdeae¹⁾ genetisch selbstän-

1) Aus später zu erörternden Gründen will ich fortan die ursprüngliche Bezeichnung „Glandula parathyroïdeae“ beibehalten.

dige Organe oder sind sie nur als abgesprengte, in embryonalem Zustande verbliebene Keime der Schilddrüse zu betrachten?

2. Verharren diese Organe während des ganzen Lebens in ihrem indifferenten Zustande oder sind sie befähigt, sich zu echtem Schilddrüsengewebe zu entwickeln?

Diese Fragen ihrer Lösung näher zu bringen ist der Zweck der folgenden Betrachtungen.

Untersuchungsmaterial und Untersuchungsmethode.

Zur eigenen ersten Orientirung stellte ich zunächst Nachuntersuchungen an den Halsorganen von Katzen und Kaninchen an, indem ich dieselben in transversale Schnitte zerlegte; die ausführlichen histologischen Angaben K o h n's über die Glandulae parathyreoïdae dieser Thiere kann auch ich vollkommen bestätigen. Meine weiteren Untersuchungen beziehen sich ganz ausschliesslich auf menschliches Material, und zwar umfassen dieselben alle Entwicklungsstadien des Menschen von der zehnten Woche des fötalen Lebens bis zu siebenjährigen Individuen. Die fötalen Schilddrüsen einschliesslich derjenigen von Neugeborenen wurden im Zusammenhange mit der Trachea, dem Oesophagus und der Arteria carotis herauspräparirt und in transversale Schnittserien zerlegt, was in erster Linie mit Rücksicht auf die S e h a p e r'schen Angaben über das multiple Vorkommen der Glandulae parathyreoïdae vor allem an der Arteria carotis geschah. Diese Methode bot ausserdem noch den nicht zu unterschätzenden Vorzug, dass sie jederzeit eine leichte und sichere Orientirung über die Zahl der Parathyreoïdae und vornehmlich über ihre Lagebeziehung zu den Nachbarorganen bei vollkommener Schonung des Präparats ermöglicht. An den postembryonalen menschlichen Schilddrüsen gelingt es in den meisten Fällen die Parathyreoïdae isolirt herauszupräpariren¹; allerdings ist man hierbei den verschiedensten Täuschungen unterworfen: nicht gar selten entpuppen sie sich bei mikroskopischer Untersuchung als einfache Lymphknötchen oder als die Thymuslappchen der Schilddrüse, schliesslich öfter als die im Bau der Thyreoïdea

1) Für die Untersuchung wurden die Glandulae parathyreoïdae stets im Zusammenhange mit einem kleinen Stück Schilddrüsengewebe gelassen.

vollkommen analogen Nebenschilddrüsen. Selbst das entscheidende makroskopische Kriterium, die symmetrische Anlagerung der Parathyreoïdeae an die Schilddrüse, lässt häufig im Stich. Zur Vermeidung dieser Irrthümer empfiehlt sich daher die frische Untersuchung eines kleinsten Theilchens der betreffenden Knötchen in Kochsalzlösung, der man zur Färbung der Kerne vom Rande des Deckglases her essigsames Vesuvin zufließen lässt.

Zur mikroskopischen Untersuchung wurde nur durchaus wohl conservirtes Material benutzt. Alle Untersuchungsobjecte wurden entweder in Müller'scher Flüssigkeit oder in Rabl'scher Lösung (Picrinsäure-Sublimat) oder — und zwar dies am häufigsten — in einem Gemisch von Müller'scher Flüssigkeit mit Formol zu gleichen Theilen fixirt und nach Auswaschen in Wasser in 96 % Alcohol gehärtet. Eingeschlossen wurden die Präparate sämmtlich in Celloidin und mittels eines Schlittenmikrotoms in Schnitte von 8—15 μ zerlegt. Als Färbeflüssigkeiten für die Schnitte wurden Saffranin, van Gieson-Lösung, vornehmlich jedoch Hämalau-Eosin benutzt.

Histologischer Bau der Glandulae parathyreoïdeae in ihren verschiedenen Entwicklungsphasen.

Den Ausgangspunkt meiner Untersuchungen am Menschen — und nur diese seien hier berücksichtigt — bildeten zwar die Halsorgane von Neugeborenen, doch empfiehlt es sich bei der Darstellung des histologischen Aufbaues der Glandulae parathyreoïdeae in ihren verschiedenen Entwicklungsstadien die zeitliche Folge festzuhalten. Um mich nicht unnützer Wiederholungen schuldig zu machen, will ich nur solche Altersphasen ausführlich mittheilen, welche eine wesentliche Veränderung in der Structur oder eine veränderte Beziehung zu den Nachbarorganen bedeuten. — Ich beginne mit der Beschreibung der diesbezüglichen Verhältnisse bei einem

zehn Wochen alten Fötus (33 mm Kopf-Steiss-Länge).

Vor der Trachea und dieselbe hufeisenförmig umschliessend liegt die Schilddrüse; ihre Epithelstränge sind in einzelne Haufen zerfallen, deren Zellen sich hie und da schon zu Follikeln anordnen; interstitielles Bindegewebe und Gefässe sieht man nur in spärlicher Menge; eine bindegewebige Hülle

ist noch nicht vorhanden. An den lateralen Seiten der Schenkelenden des Hufeisens, vor der Arteria carotis und von ihr durch eine recht beträchtliche Bindegewebsbrücke geschieden erblickt man rechts und links in annähernd gleicher Höhe je ein ovales, aus Epithelzellen zusammengesetztes Knötchen, das nach Lage und Aussehen unschwer als *Glandula parathyreoidea* zu recognosciren ist. Rechte und linke Parathyreoidea zeigen einen vollkommen identischen Bau. Die Gestalt derselben ist auf Transversalschnitten elliptisch, ihr grosser Durchmesser beträgt $108\ \mu$, der kleine $82\ \mu$; sie sind von einer derben fibrösen $8\ \mu$ dicken Kapsel allseitig umschlossen, deren Zellen Spindelform zeigen. Documentiren schon hierdurch diese Organe ihre vollkommene Selbständigkeit gegenüber der Thyreoidea, so wird dieselbe bei einem genaueren Vergleiche der Anordnung der beiderseitigen Zellen noch augenfälliger. Die Kapsel der Parathyreoidea ist ausschliesslich von Epithelzellen erfüllt; Bindegewebe ist auch nicht in geringsten Spuren vorhanden, ebensowenig sind Gefässe sichtbar. Die Hauptmasse der Zellen ist polyedrisch, nur die Randzone wird von einer einfachen Lage kurz-cylindrischer Zellen gebildet; das Aussehen derselben lässt keinen Zweifel an ihrer epithelialen Natur zu. Die Grösse der Zellen beträgt im Durchschnitt $9,4\ \mu$, während die des angrenzenden Schilddrüsengewebes nur $7,4\ \mu$ messen. Die Zellmembran ist nur an vereinzelt Zellen als sehr zarte Linie erkennbar; etwas deutlicher tritt sie an den peripheren Cylinderzellen hervor. Das Protoplasma ist fein granulirt und mit Eosin nur wenig tingirbar. Der Kern ist gross ($6,7\ \mu$ im Durchmesser), bläschenförmig, rund bis oval; sein Chromatin ist grobkörnig; er zeigt zwei bis sechs tiefblau gefärbte Kernkörperchen. — Bemerket sei noch, dass weder die rechte, noch die linke *Glandula parathyreoidea* irgend welche näheren Beziehungen mit dem Schilddrüsenparenchym eingeht.

Bei einem **drei Monate alten Fötus** ($8\frac{1}{2}$ cm Kopf-Steiss-Länge) fand ich je zwei *Glandulae parathyreoideae* an jedem der beiden lateralen Seitenlappen der Schilddrüse, von denen die oberen etwa in der Höhe des oberen Isthmusrandes, die unteren am aboralen Schilddrüsenpole lagen, letztere durch einen beträchtlichen Bindegewebszug von der Thyreoidea getrennt. Zur Arteria carotis haben dieselben entsprechend dem

Wachsthum der Halsorgane jegliche Beziehung verloren. — Bezüglich der histologischen Structur zeigt die rechte und linke obere Glandula parathyreoïdea keinen wesentlichen Unterschied gegenüber dem vorigen Stadium. Ein etwas anderes Bild geben die unteren Glandulae: in ihren centralen Parthien sieht man, jedoch ohne bestimmte Anordnung, vier zarte bindegewebige Septa, die in sich Capillaren bergen, welche infolge ihres Gehalts an rothen Blutkörperchen leicht als solche zu erkennen sind. Die Epithelzellen zeigen zu den Gefässen keine bemerkenswerthe Beziehung. Die Zellmembran tritt hier auch an den centralen Epithelien viel deutlicher hervor. Es machen diese Gebilde gegenüber den mehr oral gelegenen und gegenüber den Glandulae parathyreoïdeae des zehn Wochen alten Embryo entschieden den Eindruck höherer Differenzirung. — Nicht unerwähnt will ich lassen, dass die Schilddrüse in diesem Stadium im Wesentlichen schon das Bild des fertigen Organs giebt; ihre Epithelien haben sich zum grössten Theil schon zu Follikeln angeordnet; dieselben sind zwar noch klein, enthalten aber schon reichlich Colloid, das sich mit Eosin kräftig rosaroth gefärbt hat. Ich hebe dies hervor, um die gänzliche Verschiedenheit von Glandula parathyreoïdea und Schilddrüse auf dieser Entwicklungsstufe zu zeigen.

Wenn ich dem nächsten von mir untersuchten Stadium, einem **Fötus von 4 $\frac{1}{2}$ Monaten**¹⁾, eine ausführlichere Beschreibung widme und dadurch vielleicht manches bereits Erwähnte wiederholen muss, so hoffe ich mich damit entschuldigt, dass die Glandulae parathyreoïdeae in dieser Zeit einen ganz besonders regelmässigen und charakteristischen Aufbau der sie zusammensetzenden Elemente zeigen, welcher vor allem das Verständniss für die älteren Phasen wesentlich erleichtert. — Auch in diesem Falle sind vier Glandulae vorhanden, je zwei auf jeder Seite an der hinteren Fläche der lateralen Schilddrüsenlappen. Bei einer transversalen Schnittserie vom oralen nach dem aboralen Schilddrüsenpole erscheint zuerst links unmittelbar oberhalb des Isthmus eine Parathyreoïdea; 50 μ unterhalb des un-

1) Die Halsorgane dieses Foetus verdanke ich der Liebesswürdigkeit des Herrn Privatdocent Dr. M. Askanazy; für die Uebersetzung derselben spreche ich ihm an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank aus.

teren Randes derselben treten gleichzeitig die beiden rechten auf und noch tiefer, am unteren Schilddrüsenrande, liegt die zweite linke Parathyreoïdea. Alle vier Glandulae sind von annähernd elliptischer Form; ihr grosser Durchmesser beträgt im Durchschnitt 630 μ , der kleine 390 μ . Die beiden linken Organe zeigen einen vollkommen analogen Bau (Taf. XXX, Fig. 1). Die zarte, allseitig geschlossene Kapsel besteht aus fibrillärem Bindegewebe mit spärlichen, einen stäbchenförmigen Kern enthaltenden Zellen. Von ihr aus dringen hie und da zwischen die Epithelzellen Septa, die etwa dreimal so breit als die Kapsel sind und Capillaren oder kleinere Gefässe einschliessen; sie nehmen einen wesentlichen Theil der Parathyreoïdea ein und verleihen ihr durch ihre netzförmige Vereinigung ein charakteristisches Aussehen. In die Maschen dieses Netzes erscheinen die Epithelzellen gleichsam suspendirt. Die Randzone des Organs zeigt eine typische radiäre Anordnung der Epithelien, in den centralen Parthien liegen sie in regellosen Haufen nebeneinander. — Die Zellen selbst stellen meist Polyeder mit vier, sechs oder acht Flächen dar, ihr Durchmesser beträgt 10,4 μ , während die des angrenzenden Schilddrüsenorgans nur 8,8 μ messen; eine sehr derbe Zellmembran grenzt sie scharf von einander ab. Ihr Protoplasmasaum ist weit, homogen, durchscheinend, mit Eosin nicht tingirbar. Der Kern ist gross (7,4 μ im Durchmesser), bläschenförmig, oval bis rundlich, er ist sehr hell gefärbt, was besonders gegenüber den viel dunkleren benachbarten Gefässendothelien in die Augen fällt; sein Chromatin ist hell, er besitzt ein, zwei bis sechs deutlich erkennbare, tiefer tingirte Kernkörperchen. — Bemerkenswerth ist noch, dass einige regellos liegende Kerne beträchtlich grösser als die übrigen sind und ihr Protoplasmaleib dementsprechend dicker.

Um schliesslich noch in Kürze auf die Anordnung der Gefässe und ihr Verhältniss zu den Epithelien einzugehen, so ist schon erwähnt, dass sie zum Theil in den Bindegewebssepten verlaufen, zum Theil liegen ihre Endothelien ohne jegliche bindegewebige Umscheidung direkt den Epithelzellen an; auffallend ist die senkrechte Stellung der Zellen zur Längsachse der Gefässe, und dass die den Gefässen zugekehrte Fläche der Zellen einen mindestens um das Doppelte vergrösserten Protoplasmasaum zeigt. — Mitosen wurden nicht gesehen.

Vollkommen identisch ist der Bau der rechten medialen und der obersten Partie der lateralen Parathyreoïdea. Nur wäre zu bemerken, dass die Kapsel der medialen Parathyreoïdea an der unteren vorderen, also an der der Schilddrüse zugekehrten Fläche unterbrochen ist; hier sieht man einige Epithelien in einem lockern zwischen Thyreoïdea und Parathyreoïdea gelegenen Bindegewebszuge ohne erkennbare Anordnung eingestreut, jedoch so, dass sie vom Parenchym der Schilddrüse durch deren bindegewebige Hülle streng gesondert sind. — Recht beachtenswerth ist der Befund an dem lateralen Organe, das, wie gesagt, in seinem obersten Theil das schon entworfene normale Bild gewährt. Auf dem zwölften Schnitte des letztern (1 Schnitt=10 μ) erblickt man an der vordern medialen Fläche einen schmalen sichelförmigen Saum von viel kleineren und durch ihre Färbung sich scharf abhebenden Zellen; je weiter nach unten man die Schnittserie verfolgt, um so grösser wird die Siehel; schliesslich gelangt man zu einem Schnitte, der gar keine Epithelien mehr zeigt und der nur von diesen intensiv gefärbten Zellen eingenommen wird. Weder Zellmembran noch Protoplasmaleib ist an ihnen sichtbar, ihr Kern ist klein und tiefblau tingirt. Lässt schon das ganze Aussehen der Zellen kaum einen Zweifel an ihrer lymphoiden Natur zu, so wird dieser Eindruck durch das Auftreten zweier Hassal'schen Körperchen zur Gewissheit. Es hat hier demnach ein direkter Uebergang von Parathyreoïdea zu einem der schon oft von den Autoren bei Säugern erwähnten Thymusläppchen der Schilddrüse stattgefunden und zwar in der Weise, dass beide allenthalben von einer gemeinsamen bindegewebigen Kapsel umschlossen sind.

6 $\frac{1}{2}$ Monate alter Fötus. Der Unterschied gegen das vorige Stadium ist unbedeutend. Die Glandulae parathyreoïdeae liegen in diesem Falle nicht neben-, sondern übereinander. Das Verhältniss der Bindegewebssepten zu den Epithelien ist derart, dass diese an Masse zugenommen haben und viel dichter aneinandergereiht sind. Die Bindegewebssepten sind an Zahl spärlicher geworden, haben jedoch an Breitenausdehnung gewonnen, dabei sind ihre Fibrillen sehr zart und arm an Kernen; die in ihnen verlaufenden Capillaren sind blutleer, ihr Lumen ist weit, wodurch die netzartige Structur des Organs noch augenfälliger wird. Auch hier geht eine der Parathyreoïdeae die

innigsten Beziehungen zu einem Thymuslappchen ein; das Thymusgewebe breitet sich diffus im unteren Segmente der Parathyreoïdea aus; lymphoide Zellen und Epithelien liegen hier bunt durcheinander, letztere sind jedoch an ihrem weiten, nicht tingirten Protoplasmasaum und an ihrer derben Zellmembran leicht kenntlich. — Das Thymusgewebe ist am aboralen Schilddrüsenpole so reichlich, dass ich anfangs der Meinung war, es beginne in diesem Falle der obere Theil des Hauptkörpers der Thymus schon hinter dem Isthmus der Thyreoïdea; concentrisch geschichtete Hassal'sche Körperchen sind nur in sehr geringer Zahl vorhanden.

Ein wesentlich anderes Bild liefert die Parathyreoïdea der **Neugeborenen**, wiewohl bei genauerer Betrachtung die Differenz mehr eine quantitative als qualitative ist; qualitativ nur insofern, als der Protoplasmaleib der Epithelzellen schmaler geworden und die Zellmembran nur vereinzelt als ausserordentlich zarte Linie sichtbar ist. Von diesem Stadium gelangten drei Halsorgane zur Untersuchung; allen dreien ist gemeinsam eine entschiedene Zunahme der Epithelzellen gegenüber dem Bindegewebe, das eigentlich nur als Adventitia der Capillaren und kleinern Gefässe vorhanden ist. Ganz besonders dicht sind die Epithelien um das Blutgefässsystem gelagert, und die unmittelbar an die Adventitia stossende Zellenzone setzt sich gegen die übrigen durch ihre tief blau gefärbten Kerne stets scharf ab. Hervorheben möchte ich, dass das Verhältniss von Epithel und Bindegewebe gewissen individuellen Schwankungen unterliegt, jedoch nicht in dem Masse, dass nicht in allen Fällen der Typus der Parathyreoïdea leicht zu erkennen wäre. Interessant ist weiterhin, dass ihre Grösse zwischen 0,5 und 1,75 mm im längsten Durchmesser variirt, und dass die Zahl der Organe an allen drei Neugeborenen eine verschiedene ist; beim ersten fand ich jederseits eine, bei dem zweiten links eine und rechts zwei, bei dem dritten jederseits zwei Parathyreoïdeae, die in allen Fällen durch eine Kapsel und eine zum Theil recht beträchtliche Bindegewebsschicht vom Schilddrüsenkörper geschieden sind. Bezüglich der Lage möchte ich noch erwähnen, dass in einem Falle die Organe an der medialen Seite der Schilddrüsenlappen zwischen diesen und der Trachea gelegen sind.

Der eben geschilderte, gegen Ende des intrauterinen Lebens

bestehende histologische Typus stellt für die Mehrzahl der Fälle die definitive Structur dieser Organe dar. Er ist in Kürze durch folgende Momente gekennzeichnet: Von der Kapsel aus dringen gefässführende Bindegewebssepta in grosser Zahl zwischen das Parenchym und zerlegen dasselbe durch ihre netzartige Vereinigung in mehr minder regelmässige cylindrische Epithelstränge, welche die Maschen des Netzes ganz erfüllen.

Nicht ganz so häufig gelangt im postfoetalen Leben ein zweiter Typus (Taf. XXX, Fig. 2) zur Beobachtung: Die epithelialen Elemente erfahren eine enorme Zunahme und imponiren als einheitliche, compacte, von einem sehr dichten Capillarnetze durchzogene Zellenmasse.

Zuweilen bietet sich gerade das entgegengesetzte Bild: das Bindegewebe gewinnt die Oberhand; es dringt in ungleichmässigen Abständen ins Parenchym und zerklüftet dasselbe in regellose Lappchen der verschiedensten Grösse. Hierbei kann das Bindegewebe annähernd die Hälfte des ganzen Organs einnehmen.

Diese drei Haupttypen, welche sich im wesentlichen mit den von Sandström, Kohn und Schaper beschriebenen decken, können in ihren Erscheinungsformen so sehr differiren, dass man ihre prägnantesten Bilder auf den ersten Blick nicht für homologe Organe hält. Die beiden ersten zeigen im grossen und ganzen eine gewisse Abhängigkeit vom Lebensalter, indem die netzartigen Parathyreoideae fast ausnahmslos bei jüngeren Individuen, compacte Epithelmassen in späteren Stadien angetroffen werden. Dem dritten Typus fehlt jegliche Beziehung zum Lebensalter; sein Vorkommen ist bei weitem seltener als die erstgenannten Formen. Die Parathyreoideae eines Individuums können alle drei Variationen zeigen, ja es kann sogar innerhalb ein und desselben Organs der Typus wechseln, was man besonders an mittleren Stadien zuweilen beobachtet. Eine detaillirte Beschreibung der einzelnen das Organ zusammensetzenden Gewebselemente kann hier unterbleiben; Epithelzellen, Bindegewebe und Gefässe haben sich qualitativ gegen die bei den embryonalen Stadien eingehender geschilderten Verhältnisse im allgemeinen nicht verändert. Nur eins sei noch berücksichtigt: Schon bei dem $4\frac{1}{2}$ Monate alten Foetus wurde erwähnt, dass einzelne, regellos liegende Epithelzellen sich durch ihre Grösse deutlich

gegen die andern abheben; diese Epithelien liegen im postembryonalen Leben meist in Häufchen aneinander, und zwar in der Peripherie des Organs, und bilden zuweilen etwa den sechsten Theil aller Epithelzellen. In einem Falle sah ich dieselben zu einer soliden Kugel angeordnet, die sich durch einen lichten, aus spärlichen, sehr zarten und lockeren Fibrillen bestehenden Saum scharf gegen das übrige Parenchym absetzte. Nicht gar selten findet man, ganz besonders reichlich bei älteren Individuen, mitten im Parenchym unregelmässig verstreut gelegene kleinste Trübchen von Fettgewebe (Taf. XXX, Fig. 2 *Fz.*), welche von dem meist an der hinteren Fläche der Parathyreoïdea befindlichen Fettgewebe aus die bindegewebige Kapsel durchbrochen haben. — Mitosen konnten niemals nachgewiesen werden, was sich aus dem Umstande erklärt, dass die Halsorgane erst 12—36 Stunden post mortem den Leichen entnommen werden konnten¹⁾.

Es erübrigt noch mit einigen Worten auf die Blutversorgung der Parathyreoïdea einzugehen, die, wie schon bei der Beschreibung der embryonalen Organe hervorgehoben wurde, eine ausserordentlich reiche ist. Die Anordnung der Gefässe und insbesondere ihre Lagebeziehung zu den Epithelien sind die gleichen geblieben, wogegen die Zahl derselben sich bei allen drei Haupttypen beträchtlich vermehrt hat. Jedes stärkere Bindegewebsseptum enthält meist zwei kleine Arterien und zwei Venen, die sich in ein dichtes Capillarnetz auflösen, so dass zwischen zwei Capillaren meist drei, häufig aber nur eine einzige Zellenreihe gelegen ist. Die Capillaren sind theils von einem zarten Bindegewebsmantel umscheidet, theils liegen ihre Endothelien direkt den Epithelzellen an. Die Arterien werden hie und da von ziemlich weiten Lymphräumen begleitet. — Ganglienzellen und Nervenfasern wurden niemals gesehen.

Eine Parathyreoïdea innerhalb der Schilddrüse (sog. inneres Epithelkörperchen *Kohn's*), wie sie *Schaper* als erster beim Menschen beschrieben hat, konnte ich nur ein einziges Mal bei einem einjährigen Kinde beobachten. Dieselbe lag, allseitig von einer bindegewebigen Kapsel umgeben, im hinteren und late-

1) An der Parathyreoïdea eines 3 Monate alten Kätzchens, deren Halsorgane ich lebenswarm in Fixirflüssigkeit brachte, gelang es mir, Mitosen in grosser Zahl nachzuweisen.

ralen Schilddrüsenseitenlappen in gleicher Höhe mit der äusseren Parathyreoïdea, von der sie etwa $1\frac{1}{2}$ mm entfernt war. Allenthalben war sie von Schilddrüsenparenchym umschlossen, ohne mit demselben einen geweblichen Zusammenhang zu bilden.

Nach diesen Befunden, welche sich mit den oben angeführten, principiell unerheblichen Variationen an 23 von mir untersuchten menschlichen Halsorganen wiederholten, glaubte ich mich rückhaltslos der Ansicht all der Autoren (Prenant, Kohn, Tourneux und Verdun etc.) anschliessen zu müssen, welche für die Glandulae parathyreoïdeae eine selbständige, von der Schilddrüse unabhängige Genese in Anspruch nahmen. Auch ich konnte in ihnen nur die Anlagen rudimentärer Drüsen erblicken, welche das ganze Leben hindurch in ihrem indifferenten Zustande verharren und denen insbesondere niemals die Fähigkeit zukommt, aus ihren Epithelzellen secernirende Follikel zu entwickeln. — Allerdings hatte diese Annahme etwas Unbefriedigendes insofern, als sie mir die an so umfangreichem Material gewonnene, gerade entgegengesetzte Anschauung Sandström's und ihre Bestätigung und Erweiterung durch Schaper nicht erklärten. Sollten die histologischen Befunde dieser Autoren auf mangelhafter Beobachtung oder falscher Deutung der mikroskopischen Bilder beruhen? — Diese Bedenken veranlassten mich zu weiterem Suchen, und der Zufall wollte es, dass mir die beiden folgenden Präparate, die Halsorgane eines 41jährigen Mannes und einer 70jährigen Frau, eine befriedigende Erklärung für die Möglichkeit so erheblicher Differenzen trotz exacter Untersuchung auf beiden Seiten gaben.

Bisher habe ich es absichtlich unterlassen, das makroskopische Verhalten der Glandulae parathyreoïdeae im postembryonalen Leben, insbesondere die Häufigkeit ihres Vorkommens, die Zahl der Organe und ihre Lagebeziehung zur Schilddrüse und zueinander, einer näheren Betrachtung zu unterziehen. Bei den embryonalen Stadien und den Neugeborenen verbot sich dies theils infolge der Kleinheit der Organe, theils wegen der in Anwendung gebrachten Präparationsmethode von selbst. Andererseits schien es mir zweckmässig, in der Schilderung der histologischen Bilder keine Unterbrechung eintreten zu lassen. Wenn ich jetzt dies Prinzip aufgebe, so halte ich es mit der Wichtigkeit makro-

skopischer Angaben gerade für die letzten beiden Fälle gerechtfertigt. — Voraussetzungen will ich, dass an den 25 von mir untersuchten Halsorganen die Schilddrüse und ihre Nachbarschaft stets makroskopisch und mikroskopisch völlig normale Verhältnisse bot. — Die Glandulae parathyreoïdeae werden niemals vermisst. Sie liegen immer in unmittelbarer Nähe der Schilddrüse an der lateralen und hinteren Fläche der Seitenlappen annähernd in der Höhe des oberen Isthmusrandes als linsenförmige bis ovale Körper, von einer eigenen bindegewebigen Kapsel allseitig umschlossen und von der Thyreoïdea leicht isolirbar. Ihre Oberfläche ist glatt, die Farbe meist braungelb; ihre Grösse variirt entsprechend dem Alter des Individuums, im Durchschnitt erreicht das Organ eine Länge von 8 mm., bei einem 11monatigen Kinde betrug dieselbe 2 mm., bei einem 65jährigen Manne 18 mm. Ebenso ist die Zahl erheblichen Schwankungen unterworfen; wie in den embryonalen Stadien so sind auch hier in der Regel jederseits zwei Parathyreoïdeae vorhanden, in 4 Fällen fand ich nur eine einzige auf jeder Seite, in 2 Fällen rechts eine und links drei Parathyreoïdeae. Bemerket sei, dass insgesamt niemals mehr als vier Organe zur Beobachtung gelangt sind. Die Parathyreoïdeae ein und derselben Seite liegen bald neben-, bald übereinander, ihr gegenseitiger Abstand beträgt höchstens 2 mm. — Die arterielle Blutversorgung erfolgt von der Arteria thyreoïdea inferior aus.

Diese eben charakterisirten normalen makroskopischen Verhältnisse bieten auch die Glandulae parathyreoïdeae an den schon erwähnten Halsorganen eines 41jährigen und eines 70jährigen Individuums; bei beiden sind jederseits zwei Parathyreoïdeae vorhanden und bei letzterem ausserdem noch links eine Nebenschilddrüse von derselben Grösse. — Um so überraschender ist der mikroskopische Befund: jeder Schnitt zeigt eine nicht unbedeutliche Zahl secretgefüllter Hohlräume (Taf. XXX, Fig. 3 *Ptf.*). Diese Hohlräume sind von einer einfachen Schicht von Epithelzellen ausgekleidet, und an etwas dickeren Schnitten tritt bei Einstellung des Mikroskops für verschiedene Ebenen deutlich eine calottenförmige Anordnung der Zellen hervor. Demnach unterliegt es keinem Zweifel, dass diese Hohlräume als den Follikeln der Schilddrüse analoge Drüsenformationen aufzufassen sind. —

Welcher Natur ist nun das die Follikel erfüllende Secret? Die Entscheidung dieser Frage beruht, da spezifische Reactionen für Drüsensecrete bisher nicht existiren, einzig und allein auf Analogieschlüssen. — Das in Rede stehende Secret besteht zum Theil aus runden bis ovalen Tröpfchen, theilweise bildet es eine fein granulirte Masse, am häufigsten ist es jedoch als homogene Scholle sichtbar; entweder liegt es den Zellen unmittelbar an oder es erscheint, concentrisch zu denselben gelegen, als vielzackige Sternfigur; bei Behandlung mit Hämalaun-Eosin nimmt es eine hellrosa bis leuchtend rothe Farbe an. All diese physikalischen und chemischen Eigenschaften¹⁾ kommen auch dem Colloid der betreffenden Schilddrüsenfollikel zu, und ich glaube, dass hiermit der sichere Beweis geliefert ist, dass das fragliche Secret der Parathyreoïdea-Follikel dem echten Schilddrüsencolloid mindestens sehr nahe steht, ja sogar ihm indentisch ist (Taf. XXX, Fig. 3 Ptf). — Diese Befunde werden noch durch weitere Erscheinungen an eben diesen Organen gestützt. Mit grösster Klarheit lässt sich ein lückenloser Uebergang der anfänglich soliden Zellenhaufen zu Drüsenlumina und weiterhin zu typischen colloidgefüllten Follikeln beobachten. Die Follikel erreichen im Durchschnitt die Grösse, wie ich sie an der Schilddrüse des 3monatigen Foetus sah (37,5:33,75 μ), wogegen einige an Mächtigkeit den mittelgrossen Follikeln der beiden zugehörigen Schilddrüsen nicht nachstehen (grosse Follikel der Parathyreoïdea 318,75:150 μ , grösster Follikel 862,5:300 μ , Taf. XXX, Fig. 4). Die in Bildung begriffenen und ausgebildeten secernirenden Follikel mögen in diesen beiden Fällen etwa den sechsten Theil der ganzen Parathyreoïdea einnehmen; zuweilen füllen sie ein Läppchen ganz aus, häufig liegen active und ruhende Zellenhaufen in einem Läppchen nebeneinander. Die Umwandlung des Parenchyms geht von der Peripherie aus und schreitet gegen das Centrum vor. (Diese letztere Beobachtung steht zwar im Widerspruch mit den Angaben Wölfler's über die Entwicklung der Follikel bei der Schilddrüse, kann aber an der Deutung obiger Befunde nichts ändern.) — Die den Follikel auskleidenden Epithelzellen sind je nach dem

1) Ein Vergleich dieses Secrets mit dem Inhalt der perivascularären Lymphräume, der in beiden Fällen reichlich vorhanden war, zeigt bedeutende Differenzen in Aussehen und Farbe.

Gehalt an Colloid polyedrisch (Taf. XXX, Fig. 3 *Ptf.*) bis plattenförmig (Taf. XXX, Fig. 4) und nehmen zum Theil das Eosin lebhafter an als die übrigen. Mitunter ist der Kranz der Epithelien von Kügelchen unterbrochen, die eine intensiv roth tingirte centrale Parthie von der Grösse des Kerns und einen heller roth gefärbten Saum von der Weite des Protoplasmaleibes unterscheiden lassen. Man geht wohl nicht fehl, wenn man derartige Kügelchen als in chromophiles Colloid sich umwandelnde Epithelzellen anspricht.

Es erübrigt noch mit einigen Worten auf den ruhenden Parenchymrest (Taf. XXX, Fig. 3, *Pt.*) der betreffenden Organe einzugehen: derselbe zeigt vollkommen das normale Bild der Parathyreoidea vom Typus der Lappchenbildung, was ich ganz besonders betonen will, um eine etwaige Vermuthung, dass obiger Beschreibung eine Glandula thyreoidea accessoria¹⁾ zu Grunde liegen könne, von vornherein zu entkräften.

An den Parathyreoidea der mannigfachsten Entwicklungsphasen wurden bereits isolirte Zellen und Zellencomplexe erwähnt, welche im Vergleich zu den anderen durch ihre Grösse auffielen. Aehnliche Verhältnisse, nur in viel ausgesprochenerem Maasse, bekam ich auch an dem ruhenden Parenchymrest der Parathyreoidea des 41 jährigen Mannes zu Gesicht. Auch hier waren Kern und Protoplasmaleib sehr gross; nur besteht gegen alle früheren Beobachtungen darin ein wesentlicher Unterschied, dass das Protoplasma deutlich granulirt war, das Roth des Eosin intensiv annahm und ein, seltener zwei Vacuolen²⁾ zeigte. Für eine Deutung dieses Verhaltens, ob es sich hier um progressive, ob um regressive Erscheinungen handele, fehlten alle weiteren Anhaltspunkte.

1) Zur Controle untersuchte ich noch die oben erwähnte, den Parathyreoidea anliegende Nebenschilddrüse der 70jährigen Frau; ihre histologische Structur entsprach vollkommen dem Bau des Hauptkörpers der Schilddrüse.

2) Mit Rücksicht auf die Angaben Sandström's, dass die Epithelzellen der Parathyreoidea zuweilen „Fettkörnchen“ enthalten, wurden mehrere Schnitte mit einem Gemisch von Osmiumsäure und Müller'scher Flüssigkeit (im Verhältniss von 1:2) behandelt. Das Resultat fiel negativ aus.

Zusammenfassung und Schluss.

Die vorliegenden Untersuchungen über die Entwicklung und den Bau der Glandulae parathyreoïdeae beim Menschen setzen da ein, wo die diesbezüglichen embryologischen Studien *Tourneux's* und *Verdun's* abbrechen und bilden in ihrer Fortsetzung eine Bestätigung der eingangs ausführlicher citirten Befunde (cf. p. 713 ff.) dieser Autoren. Nur eine Differenz hinsichtlich der Anzahl der fraglichen Organe finde hier noch Berücksichtigung: *Tourneux* und *Verdun* beschreiben in allen Fällen jederseits je zwei Parathyreoïdeae von vollkommen identischer Structur und nehmen infolgedessen als Ursprungsstätten derselben die schon erwähnten epithelialen Verdickungen der dorsalen Wände sowohl der dritten als der vierten Kiementasche in Anspruch. — Ich selbst habe bei dem Embryo von 33 mm Länge nur je eine Parathyreoïdea rechts und links gefunden, und auch alle weiteren Stadien können mich von einem regelmässig jederseits paarigen Auftreten (cf. p. 725) nicht überzeugen. Es wurde ferner hervorgehoben, wie nahe die Parathyreoïdeae derselben Seite stets aneinanderliegen; niemals beträgt ihr gegenseitiger Abstand mehr als 2 mm. Diese Thatsachen, in Zusammenhang mit dem gelegentlichen Auftreten von drei Organen auf einer Seite (cf. p. 725), machen es mir wahrscheinlich, dass die Glandulae parathyreoïdeae nur aus einer einzigen symmetrischen Anlage hervorgehen und dass ihre Multiplicität auf eine secundäre Abschnürung von Epithelmassen des ursprünglich einheitlichen Körpers zu beziehen ist. Wegen der in allen Entwicklungsphasen bestehenden innigen räumlichen Beziehung dieser Organe zur Schilddrüse bin ich geneigt, die vierte Kiementasche allein als Ursprungsstätte der Parathyreoïdeae anzusprechen, wofür ich überdies in den Untersuchungen *Prenant's* eine Stütze finde.

Eine ins Schilddrüsenparenchym eingelagerte und von ihm allseitig umschlossene Parathyreoïdea (sog. inneres Epithelkörperchen, cf. p. 723 ff.) kam mir nur ein einziges Mal zur Beobachtung. Ihr gelegentliches Vorkommen widerspricht der obigen Annahme nicht,

ist vielmehr bei Berücksichtigung des ungleichmässigen Wachstums von Thyreoïdea und Parathyreoïdea leicht verständlich.

In keinem Falle gelang es mir die Glandulae parathyreoïdeae in der Bifurcation der Arteria carotis nachzuweisen. Für postembryonale Stadien will ich die Möglichkeit zugeben, dass dieselben von mir einfach übersehen sein können, doch hätten sie an den foetalen Halsorganen, die in lückenlose Serien zerlegt wurden (cf. p. 715), mir zu Gesicht kommen müssen. Die betreffenden Angaben Schaper's sind nicht in Zweifel zu ziehen; nur möchte ich diesen Fundort als Ausnahme hinstellen, die in einer Abschnürung von Epithelmassen auf sehr früher Entwicklungsstufe, wo zwischen Glandula parathyreoïdea und Arteria carotis noch enge räumliche Beziehungen bestehen, ihre Erklärung finden würde.

Bezüglich der weiteren geweblichen Differenzirung der Parathyreoïdeae haben die vorliegenden Untersuchungen ergeben, dass dieselben in einer grossen Zahl der Fälle ihren embryonalen Charakter beibehalten, dass sie anderseits unter gewissen, bisher unbekanntem Bedingungen befähigt sind, sich zu colloidsecernirendem Parenchym zu entwickeln. Ob diese Gewebe dem echten Schilddrüsengewebe, ob sein Colloid dem Schilddrüsencolloid thatsächlich vollkommen identisch ist, hierfür ist ein strikter Beweis schwer zu erbringen; nur soviel kann mit Sicherheit behauptet werden, dass zwischen beiden Organen eine sehr innige Verwandtschaft bestehen muss.

Diese Befunde scheinen mir, wie gesagt, geeignet, den schroffen Gegensatz in den bisher über Entwicklung und Bau der Parathyreoïdeae herrschenden Anschauungen in befriedigender Weise zu erklären und gleichzeitig zu beseitigen. — Sandström und Schaper suchten durch histologische Studien an postembryonalen Halsorganen die Frage zu entscheiden. Sie konnten in einer Zahl von Fällen die Umwandlung der Parathyreoïdea zu colloidsecernirenden Follikeln beobachten. Was lag nun für sie näher, als diese Organe für abgesprengte Schilddrüsenkeime anzusprechen, welche meist in ihrem embryonalen Zustande verharren, zuweilen aber echtes functionirendes Schilddrüsengewebe bilden? Für ihre Ansicht haben sie weiterhin die Aehnlichkeit zwischen embryonaler Schilddrüse und der Parathyreoïdea des Erwachsenen geltend gemacht, und Schaper verweist in diesem Sinne auf die betreffenden Abbildungen aus

der Wöfler'schen Arbeit. Kohn bestreitet eine derartige Aehnlichkeit aufs Entschiedenste; ich muss dieselbe für post-embryonale Stadien — und nur diese kamen Sandström und Schaper zur Beobachtung — ebenso entschieden anerkennen. Auf die fundamentalen Differenzen an den entsprechenden foetalen Organen ist bei Beschreibung derselben genügend hingewiesen.

Dass Kohn in keinem einzigen Falle colloidhaltige Follikel in der Parathyreoidea gefunden, ist zwar recht auffallend, kann jedoch nicht gegen die Thatsache sprechen, zumal dieselben mir selbst erst bei Untersuchung des 24. Falles zu Gesicht kamen. Kohn leugnete infolgedessen die Theorie von der embryonalen Schilddrüsenatur der Parathyreoidea und glaubte auf Grund seiner rein histologischen Befunde eine selbstständige Anlage für dieselbe behaupten zu müssen, worin ihm die Prenant'sche Arbeit und die die Gley'schen Experimente in Zweifel stellenden Mittheilungen Moussu's und Hofmeister's bestärkten. Kohn behielt zwar mit dieser seiner Annahme recht, aber der Schluss, durch welchen er zu derselben gelangte, war falsch, was aus seiner zweiten Behauptung ersichtlich ist, dass nämlich der Parathyreoidea niemals die Fähigkeit zukomme, secernirende Follikel zu entwickeln. Dass die ausschliesslich embryologische Untersuchungen Prenant's, Groschuff's, Tournoux's und Verdun's keine Entscheidung in dieser zweiten Frage herbeiführen konnten, erklärt sich aus den vorliegenden Ergebnissen.

Eine physiologische Function der Glandulae parathyreoideae ist zwar wegen ihrer Kleinheit gegenüber der Schilddrüse höchst unwahrscheinlich, doch andererseits nicht völlig von der Hand zu weisen; dieselbe wäre nach obigen Befunden nur in der Richtung der Colloid-Sekretion zu erblicken.

Verständlicher ist eine gewisse Bedeutung dieser Organe für die Pathologie der Halsgeschwülste, wiewohl hierfür bisher keinerlei Beobachtungen vorliegen.

Was schliesslich die Terminologie der fraglichen Organe betrifft, so hat bisher fast jeder Forscher einen neuen Namen für dieselben in Vorschlag gebracht. Verwerfen möchte ich die Bezeichnungen Groschuff's „Parathymus-System“ und Tournoux's und Verdun's „glandule thymique“, da dieselben sehr leicht zu Verwechslungen mit den durchaus nicht gleichwerthigen „Thymuslappchen der Schilddrüse“ Anlass geben können. Der

ursprünglich von Sandström gewählter Name „Glandulae parathyreoideae“ scheint mir in Hinsicht auf die zwar selbstständige, aber mit der Glandula thyreoidea gemeinsame Ursprungsstätte an der vierten Kiementasche und mit Rücksicht auf die Fähigkeit dieser Organe, sich zu einem der Thyreoidea mindestens analogen, wenn nicht homologen Gewebe zu entwickeln, am treffendsten.

Die Ergebnisse der vorliegenden Arbeit zusammenfassend, möchte ich folgende Sätze aufstellen:

1. Die Glandulae parathyreoideae sind genetisch selbstständige Organe, die wahrscheinlich einer symmetrischen epithelialen Verdickung der vierten Kiementasche in der Nähe der Anlage der Glandula thyreoidea ihre Entstehung verdanken.

2. Die Glandulae parathyreoideae verharren meist während des ganzen Lebens in ihrem indifferenten Zustande, sind jedoch unter gewissen, bisher unbekanntem Bedingungen befähigt, sich zu colloidsecernirendem, dem Schilddrüsengewebe sehr nahestehenden, oder sogar ihm identischen Gewebe zu entwickeln.

3. Das multiple Vorkommen der Glandulae parathyreoideae ist wahrscheinlich auf eine Abschnürung von Epithelmassen der ursprünglich einheitlichen Anlage zurückzuführen.

Am Schluss dieser Arbeit angelangt, spreche ich meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Geheimrath Prof. Dr. E. Neumann, mit dessen Erlaubniss diese Untersuchungen im hiesigen pathologisch-anatomischen Institut ausgeführt wurden, für die gütige Anregung zu vorliegendem Thema und für all die werthvollen Rathschläge, mit denen er mich unterstützte, meinen wärmsten Dank aus. Zu vielem Danke verpflichtet fühle ich mich auch Herrn Geheimrath Prof. Dr. L. Stieda für die freundliche Erlaubniss, die Bibliothek des anatomischen Instituts zu benutzen, und Herrn Prof. Dr. C. Nauwerck für das mir stets bewiesene lebenswürdige Interesse.

Nachtrag.

Recht gern folge ich der freundlichen Aufforderung des Herrn Geheimrath Professor Waldeyer, über den Inhalt der nach Abschluss der vorliegenden Arbeit veröffentlichten Mit-

theilungen Soulié's und Verdun's¹⁾ noch in Kürze zu berichten:

Die Untersuchungen dieser beiden Autoren, die an den frühesten Stadien (2—38 mm Länge) von Kaninchen- und Maulwurfsembryonen angestellt sind, behandeln die erste Entwicklung der Schilddrüse, Thymus und der Parathyreoïdeae dieser Thiere. Dieselben ergänzen die bereits oben ausführlich besprochenen Angaben Tourneux's und Verdun's bezüglich des Ursprungs dieser Organe beim Menschen, indem sie zeigen, dass die erste Anlage der Parathyreoïdeae hier wie da im wesentlichen die gleiche ist. Daher verweise ich auf obiges Referat (cf. p. 713 ff.) und will an dieser Stelle nur der zwischen den drei Thierspecies bestehenden Abweichungen Erwähnung thun. — Während nach jenen Autoren an menschlichen Foeten die Structur der glandules thyroïdèmes und der glandules thymiques stets vollkommen identisch, ihr Volumen annähernd ein gleiches ist, beobachtet man beim Kaninchen im Bau dieser Organe einen Unterschied derart, dass die glandules thyroïdiennes ausschliesslich aus Epithelzellen, die glandules thymiques — stets an Volumen mächtiger — ausserdem noch aus gefässführendem Bindegewebe sich zusammensetzen, Differenzen, die sich freilich in den spätern Stadien (Embryo von 38 mm) fast völlig ausgleichen.

Ganz analog verläuft die erste Entwicklung beim Maulwurf, nur dass hier die Anlagen der glandules thymiques (d. h. die epitheliale Verdickung der dritten Kiementasche) sehr bald atrophiren und spurlos verschwinden.

Zum Schlusse möchte ich aus obiger Arbeit noch einen Befund anführen, durch welchen meine Vermuthung, dass das multiple Vorkommen der Glandulae parathyreoïdeae auf eine Abschmürung von Epithelmassen der ursprünglich einheitlichen Anlage (cf. p. 728 u. 731) zurückzuführen ist, eine reelle Basis gewonnen hat²⁾.

1) A. Soulié et P. Verdun, Sur les premiers développements de la grande thyroïde, du thymus et des glandules satellites de la thyroïde chez le lapin et chez la taupe. — Journal de l'Anatomie et de la Physiologie publié par M. Duval XXXIII^e Année No. 6. 1897.

2) Bei dieser Gelegenheit möchte ich jedoch nochmals betonen, dass ich auf Grund meiner Beobachtungen am Menschen die vierte Kiemenspalte allein als Ursprungsstätte der Parathyreoïdeae anzusehen geneigt bin.

Die betreffenden Angaben Soulié's und Verdun's, die sich auf einen Kaninchenembryo von 18 mm Länge beziehen, lauten: „Glandules thymiques. — Nous ferons remarquer, que la glandule gauche est formée de deux portions distinctes sensiblement égales, réunies par un pédicule de 40 μ de large sur 30 de haut. Peut-être assistons-nous chez ce foetus à la formation de deux glandules thymiques distinctes. La pluralité des glandules thymiques, observée chez quelques Mammifères, le mouton par exemple (Schaper), serait due ainsi à une fragmentation de la glandule primitive et non à la présence d'ébauches multiples.“

Bei der Korrektur der vorliegenden Arbeit möchte ich noch die kürzlich erschienene Publikation Welsh's¹⁾ erwähnen; dieselbe enthält in ihrem ersten Theile eine ausführliche Literaturangabe über die Glandulae parathyreoideae; auf den zweiten, anatomisch-experimentellen Theil näher einzugehen, ist mir aus äusseren Gründen unmöglich.

Literatur-Verzeichniss.

Die mit einem * bezeichneten Arbeiten waren mir im Original nicht zugänglich.

1. Andersson, O. A., Zur Kenntniss der Morphologie der Schilddrüse. Archiv f. Anat. u. Physiol. (anat. Abt.) 1894.
2. Blunreich, L., und Jacoby, M., Experimentelle Untersuchungen über die Bedeutung der Schilddrüse und ihrer Nebendrüsen für den Organismus. Berlin. klin. Wochenschr. 1896. Jahrg. XXXIII. Heft 15.
3. Bozzi, E., Untersuchungen über die Schilddrüse. Ziegler's Beiträge 1895. Bd. XIII. Heft 1.
- *4a. Gley, E., Effets de la thyroïdectomie chez le lapin.
b.— Contributions à l'étude des effets de la thyroïdectomie chez le chien. Arch. de physiol. norm. et pathol. XXIV. 1892.
c. Recherches sur le rôle des glandules thyroïdiennes chez le chien. Arch. de physiol. et pathol. XXV. 1893.
- *5. Hofmeister, Experimentelle Untersuchungen über die Folgen des Schilddrüsenverlustes. Beiträge zur klin. Chirurgie (Bruns), Bd. XI. 1894.

1) Welsh, D. A. Concerning the Parathyroid Glands: a critical anatomical, and experimental Study. — The journal of Anatomy and Physiology conducted by Turner, Cunningham etc. Vol. XXXII. — New Series. — Volume XII. Part. II. 1898.

6. Jacoby, M., Ueber die Entwicklung der Nebendrüsen der Schilddrüse und der Carotidendrüse. *Anatom. Anz.* Bd. XII. 1896. Nr. 6.
- 7a. Kohn, A., Studien über die Schilddrüse I. *Arch. f. mikroskop. Anatom.* Bd. XXXIV. 1895.
- b. — Dasselbe. Theil II. *Arch. f. mikr. Anatom.* Bd. XXXVIII. 1896.
- *8. Moussu, Effets de la thyroïdectomie chez nos animaux domestiques. *Comptes rendus.* 1892. Nr. 29.
9. Müller, L. R., Beiträge zur Histologie der normalen und erkrankten Schilddrüse. *Ziegler's Beiträge* Bd. XIX. 1896.
10. Müller, W., Ueber die Entwicklung der Schilddrüse. *Jenaische Zeitschr. f. Medicin u. Naturwissenschaft.* Bd. VI. 1871.
- 11a. Prenant, A., Contributions à l'étude du développement organique et histologique du thymus, de la glande thyroïde et de la glande carotidienne. *La Cellule*, Tome X. 1ère fascicule 1894.
- b. — Éléments d'embryologie de l'homme et des vertébrés. Livre deuxième. Paris 1896.
- *12. Sandström, J., Om en ny Körtele hos menniskan och atskilliga doggdjur. Upsala. Läkare förenings Förhandlingar 1880. (Referat aus „Jahresberichte über d. Fortschritte d. Anat. u. Physiol. (Hofmann-Schwalbe) Bd. IX. Litt. 1880.
13. Schaper, A., Ueber die sog. Epithelkörper (Glandulae parathyreoïdeae) in der seitlichen Nachbarschaft der Schilddrüse und der Umgebung der Carotis der Säuger und des Menschen. *Arch. f. mikrosk. Anatom.* Bd. XXXVI. 1895.
14. Schmid, E., Der Sekretionsvorgang in der Schilddrüse. *Arch. f. mikrosk. Anatom.* Bd. XXXVII. 1896.
15. Stieda, L., Untersuchungen über die Entwicklung der Glandula Thymus, Glandula Thyreoïdea und Glandula Carotica. 1881.
16. Sultan, G., Beitrag zur Involution der Thymusdrüse. *Virchow's Archiv für pathol. Anatom. u. für klin. Medicin.* Bd. 144. 1896.
17. Tourneux, F., et Verdun, P., Sur les premiers développements de la thyroïde, du thymus et des glandules parathyroïdiennes chez l'homme. *Journal de l'Anatom. et de la Physiolog. norm. et pathol. (Duval)* XXXIII^e Année. Nr. 4. 1897.
18. Waldeyer, W., Die Rückbildung der Thymus. *Sitzungsber. der königl. preuss. Akad. der Wissensch.* Berlin, 1890.
19. Wölfler, A., Ueber die Entwicklung und den Bau der Schilddrüse mit Rücksicht auf die Entwicklung der Kröpfe. Berlin, 1880.
20. Groschuff, Bemerkungen zu der vorläufigen Mittheilung von Jacoby: Ueber die Entwicklung der Nebendrüsen der Schilddrüse und der Carotidendrüse. *Anatom. Anzeiger* Bd. XII. 1896. Nr. 20.
21. Symington, J., The Thymus Gland in the Marsupialia. *The Journal of Anatomy and Physiology* conducted by Turner, Cunningham etc. Vol. XXXII. — New Series. — Volume XII. Part. II. 1898.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXX.

Die genauere Beschreibung der Abbildungen befindet sich im Text
Bedeutung der gewählten Abkürzungen:

- Tf.* = Follikel der Thyreoidea. — *Ptf.* = Follikel der Parathyreoidea, sämmtlich mit Colloid gefüllt. — *Pt.* = Ruhende Epithelzellen der Parathyreoidea. — *Fz.* = Fettzellen. — *Blg.* = Blutgefässe. — *End.* = Endothel der Blutgefässe. — *Bg.* = Bindegewebe.
- Fig. 1. Transversalschnitt durch die Parathyreoidea und den linken lateralen Schilddrüsenlappen eines 4½ Monate alten Foetus. — Fixirung in Rabl'scher Lösung (Picrinsäure-Sublimat), Färbung: Hämalan-Eosin. Vergr. 100 fach.
- Fig. 2. Centrale Parthie aus der Parathyreoidea eines 11 Jahre alten Knaben. Die Parathyreoidea zeigt den Typus II: compacte Epithelzellenhaufen, wenig Bindegewebe. — Fixirung in einem Gemisch von Müller'scher Flüssigkeit und Formol zu gleichen Theilen, Färbung: Hämalan-Eosin. Vergr. 390 fach.
- Fig. 3. Randparthie aus der Parathyreoidea eines 41 Jahre alten Mannes. Umwandlung der Epithelzellen zu colloidgefüllten Follikeln im Centrum, ruhendes Parenchym in der Peripherie der Figur. Fixirung und Färbung wie Fig. 2. Vergr. 390 fach.
- Fig. 4. Parthie aus der epithelialen Wandauskleidung eines colloidhaltigen Follikels derselben Parathyreoidea (Fig. 3). Grösse des Follikels 862,5: 300 μ . Die Epithelzellen durch das Colloid stark abgeplattet, rechteckig. Vergr. 730 fach (Oel-Inmers).

(Aus dem histologischen Institut der Universität Wien.)

Ueber den feineren Bau der Drüsen des Kehlkopfes und der Luftröhre.

Von

Frau **Sophie Fuchs-Wolfring.**

Hierzu Tafel XXXI.

I. Einleitung und Historisches. Ziel der Untersuchung.

Als ich auf Anregung meines verehrten Lehrers, des Herrn Hofrathes v. Ebner, daran ging, die Drüsen des Respirationstractes einer genaueren Untersuchung zu unterziehen und zu diesem Zwecke auch die diesbezügliche Literatur durchmusterte, überzeugte ich mich bald, dass diese Frage bis jetzt

noch äusserst wenig berücksichtigt worden war. Die Zahl der hierhergehörigen Publicationen ist eine sehr geringe, besonders wenn man der fast unüberschbaren Fülle von Arbeiten über die Speicheldrüsen gedenkt.

Wenn wir zunächst die histologischen Lehrbücher ansehen, so finden wir die Drüsen des Kehlkopfes und der Trachea meistens ganz kurz abgethan, ohne näheres Eingehen auf deren feineren Bau. Toldt (1) erwähnt von den Drüsen des Kehlkopfes, dass sie zum Theile den Bau seröser Drüsen haben. Ausführlicher äusserst sich Klein (2, p. 260): „Der tiefere Theil der Schleimhaut hat einen lockeren Bau und entspricht der Submucosa; in ihm liegen zahlreiche Schleimdrüsen, deren Ausführungsgänge durch die Mucosa ziehen und an der freien Oberfläche münden. Die Alveolen der Drüsen haben die Eigenschaft von mucösen Alveolen, d. h. ein beträchtliches Lumen mit einer Lage von becherförmigen Schleimzellen. Man trifft indessen auch Alveolen, welche von cylindrisch albuminösen Zellen ausgekleidet sind, und solche, welche beide Arten besitzen, wie in der Sublingualdrüse vom Hund. Das Flimmerepithel der Oberfläche setzt sich an einigen Orten auch eine kurze Strecke in den Ausführungsgang fort.“

Böhm und Davidoff (3) sagen bei der Besprechung des Kehlkopfes: „Das Stratum proprium enthält Drüsen, welche alveolär und zusammengesetzt und zu grösseren Gruppen vereinigt sind.“ Von den Trachealdrüsen heisst es: „Die Drüsen sind ebenso beschaffen wie im Kehlkopfe, man findet an ihnen vereinzelte Giannuzzi'sche Halbmonde; besonders zahlreich sind die Drüsen an der knorpelfreien Wand.“

Die eingehendste Schilderung der uns interessirenden Drüsen finden wir bei Renaut (4). Ohne uns auf die physiologischen und pathologischen Deductionen einzulassen, welche er an seine Darstellung knüpft, wollen wir dieselbe nur, soweit sie die anatomischen Verhältnisse schildert, mit seinen eigenen Worten wiedergeben. Von den Drüsen des Kehlkopfes heisst es (p. 539): „Ces glandes, grosses ou petites, sont édifiées sur un type commun. Leurs lobules sont formés de culs-de-sac allongés et ramifiés en doigts de gant, tapissés de cellules mucipares analogues à celles de la sous-maxillaire et portant, de distance en distance sur leurs côtés, de croissants de Giannuzzi. Tous les culs-de-sac d'un même lobule confluent en un canal collecteur non différencié,

tapissé de cellules mucipares claires et entouré, de distance en distance, par des croissants de Giannuzzi disposés comme des séries annulaires de calottes pariétales autour du conduit. Ce dernier présente sur son trajet, qui est sinueux, des dilatations ampullaires souvent énormes, remplies de mucus et dont l'épithélium est formé d'une seule rangée de cellules cubiques."

Von den Trachealdrüsen gibt derselbe Autor folgende Beschreibung (p. 530): „Dans les espaces interceptés par les entrecroisements des branches des ligaments chondro-muqueux en Y, on trouve également quelques pelotons de tissu adipeux, mais surtout les glandes trachéales. Les plus petites sont contenues entre la couche tendineuse du derme muqueuse et les arcs cartilagineux; les plus grandes sont en partie logées dans les intervalles des arcs, en dedans des ligaments interchondraux en X. — Elles sont formées par de longs culs-de-sac qui se divisent et se subdivisent à la façon de doigts de gant ramifiés, pour former ainsi des lobules. Ce sont là des glandes très-intéressantes et d'un type tout particulier, qui ressemblent beaucoup à celles occupant la place des sudoripares dans la bande buccale pileuse du Lapin et du Lièvre. Par certains de leurs caractères, elles rappellent aussi les glandes orbitaires de Harder, bien qu'elles en diffèrent à divers points de vue. Je les ai surtout étudiées analytiquement dans la trachée du Mouton, après fixation de la muqueuse absolument fraîche par les vapeurs d'acide osmique dans la chambre humide. Elles sont en effet très altérables et, chez l'Homme, la congestion trachéo-bronchique qui accompagne constamment l'agonie rend leurs épithéliums absolument méconnaissables parce qu'alors ils deviennent rapidement métatypiques. — Ces glandes sont construites sur le type penné, à peu près comme celles des bronches de distribution et sont davantage encore ramifiées. La lumière des culs-de-sac, tubuleux et repliés dans tous les sens, est arrondie et large. Elle est bordée par un seul rang de cellules prismatiques toutes en général de même hauteur. Le noyau, très gros et arrondi, occupé, dans la majorité des cellules la région moyenne du corps protoplasmique. Celui-ci se colore en rouge intense par l'éosine de l'éosine hématoxylique, et renferme un nombre considérable de vacuoles rondes occupées par une substance réfringente, incolore après fixation par l'acide osmique. Ceci rappelle beaucoup les cellules épithéliales de la

glande de Harder, et absolument celles des glandes tubuleuses de la bande buccale pileuse du Lapin. Dans la lumière glandulaire, le produit de sécrétion apparaît coagulé en place sous forme d'une masse gommeuse, brillante, que l'éosine teint en rouge lumineux. Il ne s'agit pas du tout ici de mucus, mais bien d'une matière visqueuse et tenace, tout comme celle sécrétée par la glande de Harder du Lapin.

Mais de distance en distance, soit isolément, soit par groupes de deux ou de trois, certaines cellules épithéliales des tubes sécréteurs sont teintées en bleu au milieu des cellules ordinaires, qui sont colorées en rouge quand on a fait agir l'éosine hématoxylique. Elles le sont plus ou moins, et l'on peut suivre tous les intermédiaires entre elles et des cellules du type commun, à protoplasma teint en rouge et à vacuoles brillantes, et d'autre part, avec des cellules devenues complètement muqueuses, à noyau refoulé vers la base et excavé en cupule. Cette évolution se fait çà et là, sans ordonnance régulière et sans départir les tubes sécréteurs en régions muicipares différenciées et en croissants de Giannuzzi. Il en faut conclure que, tour à tour en divers points des tubules, les cellules épithéliales des glandes subissent l'évolution muqueuse, mais toujours en petit nombre."

R. Heidenhain (5, p. 15), welcher die Drüsen des Kehlkopfes und der Trachea zu den Schleimdrüsen zählt, fügt die Bemerkung hinzu, dass es doch noch genauerer Untersuchung bedürfe, ob in diesen Orten nicht auch seröse Drüsen vorkommen.

Ebenso spärlich sind die Specialarbeiten über die uns interessirende Frage. Als erste hierhergehörige Publication, die sich allerdings auf eine andere Partie des Respirationsapparates, als die von uns untersuchte bezieht, ist die von Anton Heidenhain (6) zu nehmen. Aus seinen Untersuchungen, welche im Anschlusse an die berühmten Entdeckungen seines Bruders über die Speicheldrüsen angestellt worden waren, ergab sich, dass auch die acinösen Schleimhautdrüsen in eigentliche Schleimdrüsen und in seröse Drüsen zerfallen. Die letzteren fanden sich bei den von ihm untersuchten Species nur in der Schleimhaut der Nase. Am schönsten und ausgeprägtsten waren sie beim Hunde; unzweifelhaft aber finden sie sich auch beim Menschen, wo sie jedoch wegen der Schwierigkeit, frisches Material zur Untersuchung zu erhalten, weniger leicht nachzuweisen sind.

Ebenso besitzt das Kaninchen dieselbe Art von Drüsen, während beim Kalbe nur Schleimdrüsen vorkommen. Das Schaf endlich hat eine Art von Drüsen, die mit Sicherheit weder der einen noch der anderen Species zugezählt werden können, jedoch mehr den serösen ähnlich sind.

Tarchetti (7), welcher im Jahre 1871 eingehende Untersuchungen über die Drüsen der Trachea unter Bizzozero's Leitung angestellt hat, macht die Bemerkung, dass er in der Trachea des Hundes und Menschen überall neben Schleimdrüsen auch protoplasmatische Drüsenzellen gesehen hat und ausserdem Giannuzzi'sche Halbmonde. Die Verschiedenheit der Drüsen hat er sowohl an frischem Material, wie auch an conservirten Objecten überall mit Bestimmtheit constatiren können.

C. Waller und G. Björkman (8), welche ihre Untersuchungen vorwiegend an der Trachealschleimhaut des erwachsenen Menschen, ausserdem aber auch an der des Hundes, der Katze und des Kaninchens angestellt haben, berichten über die Drüsen Folgendes: „Die Acini der Drüsen sind zweierlei Art, nämlich eine reichlicher vorhandene muköse und eine weniger zahlreiche seröse Form. Das Epithel der mukösen Drüsenacini besteht aus zwei Zellenformen: den eigentlichen Schleimzellen, welche länglich oval, durchsichtig, hell und nur schwach feinkörnig oder von einem zarten weitmaschigen Netzwerk durchzogen sind und die kleinen Kerne unten, der dünnen homogenen Basalmembran zugewandt und in der Regel unter den Nachbarzellen eingeschoben tragen: diese Zellen umgeben das enge Lumen der Acini. Die andere Zellenart der mukösen Acini entspricht ganz den bekannten Giannuzzi'schen Lunulae der Schleim-Speicheldrüsen der Mundhöhle, wie sie Frankenhäuser schon beschrieben hat, wovon sich Kölliker aber später nicht überzeugen konnte. Die Lunulae bestehen auch hier aus dicht gedrängten, stark körnigen kleineren Zellen, welche zwischen den Schleimzellen und der Basalmembran gruppenweise liegen. Die zweite Art der Acini enthält dagegen nur eine Art von Zellen, welche im Ganzen der feineren Beschaffenheit nach den Lunulaezellen am meisten ähneln, indem sie ebenfalls stark körnig erscheinen; eine genetische Verwandtschaft zwischen ihnen ist jedoch bis jetzt nicht bewiesen; die hellen grösseren Schleimzellen sind in diesen Acini nicht vorhanden.“

In einer Arbeit von R. Heymann (9) findet sich ebenfalls

eine kurze hierhergehörige Bemerkung. Es heisst daselbst p. 339: „Die acinösen Drüsen des Kehlkopfes scheinen sämtlich Schleimdrüsen zu sein, wenigstens habe ich bei dahingehender Prüfung meiner Präparate nie den serösen Drüsen Heidenhain's und v. Ebner's entsprechende Bilder gefunden.“ Endlich ist hier noch eine Arbeit A. A. Kanthack's (10) zu erwähnen, welcher über diese Drüsen folgende Angaben (p. 334) macht: „Während der Larynx des 3 monatlichen Foetus noch gar keine Andeutungen von Drüsen besitzt, finden wir gegen Ende des 4. Monats die Anfangsstadien derselben als Einstülpungen von der Oberfläche in die Tiefe. Diese Schläuche theilen sich dann, und auf diese Weise werden racemöse Drüsen gebildet, die schliesslich den Typus von racemo-acinösen Drüsenmassen annehmen. Dies ist beim halbausgetragenen Kinde noch leicht zu erkennen, beim Neugeborenen jedoch sind die Drüsenhaufen so complicirt, dass wir nur das Bild von acinösen Massen gewahren können. Trotzdem müssen wir nach dem, was wir von ihrer Entwicklung kennen, sie als racemo-acinös bezeichnen. Wie Heymann richtig bemerkt, gehören sie zu den sogenannten „Schleimdrüsen“, d. h. wir sehen helle durchsichtige Zellen mit einem runden Nucleus gegen die Randzone gelegen. Ich will mich dabei in keine Theorien einlassen in Betreff der chemischen Natur ihrer Secretion, will nur beiläufig bemerken, dass man wohl mit einigem Recht bezweifeln darf, ob die sogen. Schleimdrüsen wirklichen Schleim als Hauptsubstanz secernieren.“

Aus den angeführten Untersuchungen sehen wir, dass man in den Drüsen des Respirationstractes nur das Vorkommen von Schläuchen mit protoplasmatischen Zellen neben solchen mit Schleimzellen constatirt hat. Ob es sich dabei jedoch um gemischte Drüsen mit Schleim- und serösen Zellen handelt, oder um reine Schleimdrüsen mit in verschiedenen Functionszuständen befindlichen Drüsenzellen, beziehungsweise Drüsenabschnitten, wie es Schiefferdecker (11, p. 104) für die Drüsen der Nasenschleimhaut annimmt, darüber war man sich im Unklaren. Nun zeigen aber die Erfahrungen, welche in der reichen Literatur über die Drüsen der Mundhöhle niedergelegt sind, zur Genüge, dass es äusserst schwierig ist, eine secretleere Schleimzelle als solche von einer serösen Drüsenzelle zu unterscheiden. Deshalb habe ich auch von vorneherein darauf verzichtet, eingehendere

Studien über den Secretionsvorgang selbst und über das Verhalten der Drüsenzellen in Bezug auf die Granula in verschiedenen Functionszuständen anzustellen. Dagegen haben uns die neueren Untersuchungsmethoden, vor Allem die Golgi'sche, sehr werthvolle Resultate geliefert, indem mit Hülfe derselben ein charakteristischer Unterschied zwischen den echten Schleimdrüsen und den serösen Drüsen aufgedeckt worden ist: die letzteren besitzen Secretcapillaren, die ersteren nicht. Es liess sich erwarten, dass bei Anwendung dieser Methoden sich auch unsere Frage würde entscheiden lassen, umso mehr, als die neueren Arbeiten von G. Retzius (12) und Erik Müller (13) vor Allem den Nachweis liefern, dass die Secretcapillaren ein sicheres Criterium für das Vorhandensein seröser Drüsen sind. Die in dieser Beziehung von Stöhr (14) erhobenen Einwendungen sind wohl nicht haltbar. Es ist zwar nicht meine Absicht, dieselben hier speciell zu widerlegen, ich möchte jedoch nur einiges aus meinen Beobachtungen anführen, was mich in dieser Meinung bestärkt. Untersucht man nämlich ohne Voreingenommenheit mehrere sowohl nach Golgi wie auch mit tinctoriellen Mitteln behandelte Präparate, so kommt man recht bald zur Ueberzeugung, dass die sogenannten Secretcapillaren der Schleimzellen nichts anderes sind als die Wände der Schleimzellen in Profil- wie in Flächenansicht. Dieselben sind schwärzlich oder braun an Golgi-Bildern, stark lichtbrechend und dunkel an den mit Hämatoxylin-Congoroth gefärbten und sehr scharf hervortretend. Die tingirten Bilder zeigen diese Grenzen umso schärfer, je mehr die Zellen schleimhaltig sind; an protoplasmatisch gewordenen Zellen verschwinden diese scharfen Contouren vollständig; an denen, die zum Theil schon protoplasmatisch geworden sind, reichen die scharfen Contouren nur so weit, als die schleimhaltige Zone, vgl. Fig. 5 a. Dieser Befund steht in vollkommenem Widerspruch mit der Annahme, dass es sich um Secretcapillaren handelt; denn wäre dies wirklich der Fall, so müssten ja die Zellgrenzen an entleerten und protoplasmatisch gewordenen Schleimalveolen deutlicher sein als an den mit Schleim gefüllten, während uns die DeLafield-Congoroth-Bilder und auch die mit H e i d e n h a i n's Eisenlack-Hämatoxylin behandelten gerade das Gegentheil zeigen. Dazu kommt aber noch Folgendes. Während die Secretcapillaren der serösen Alveolen grosse Unregelmässigkeiten in Bezug auf ihre Länge, ihren Verlauf und be-

sonders auf ihre Weite zeigen — sie haben bei verschiedenen Thieren ein ganz verschiedenes Caliber und sind beim pilocarpinisirten Kaninchen so enorm erweitert, dass man sie auch bei schwachen Vergrößerungen als unregelmässig begrenzte, mehr oder weniger breite und lange helle Röhren deutlich wahrnimmt — zeigen die Scheidewände der Schleimzellen überall, wo dieselben deutlich hervortreten, genau das gleiche Aussehen. Bei keinem der untersuchten Objekte, nicht einmal bei einer mit Pilocarpin vergifteten Katze, wo die Schleimgänge excessiv erweitert sind, sieht man an diesen Grenzen irgend welche Abweichungen von dem stereotypen Bilde.

Ich glaubte daher ein Recht zu haben, das von Retzius und E. Müller angegebene Criterium für das Vorhandensein seröser Drüsen auch bei meinen Untersuchungen zur Richtschur zu nehmen.

II. Methoden.

Zur Beantwortung unserer Frage stellte ich meine Beobachtungen an Kehlkopf und Trachea von folgenden Thieren an: Ratte, Kaninchen, Meerschweinchen, Katze und Hund. Zum Schlusse gelang es mir als willkommene Ergänzung eine ganz frische menschliche Trachea, von einem Justificirten stammend, zu erhalten. Die zum Zwecke der Fixirung angewendeten Flüssigkeiten waren: die Zenker'sche Flüssigkeit, die van Gehuchten'sche Flüssigkeit, Sublimat-Kochsalzlösung, die Müller'sche Flüssigkeit mit 10% Formalinlösung aa. pp. Von allen diesen Fixirungsmethoden gab jedoch die Zenker'sche die besten Resultate, so dass ich bald alle anderen bei Seite liess und die weiter geschilderten Beobachtungen fast durchweg an nach Zenker fixirtem Material anstellte. Besonders unzureichend und gar nicht für diese Zwecke empfehlenswerth erwies sich die Fixirung nach van Gehuchten infolge starker Schrumpfungen der Drüsen, die sie hervorruft.

Bei der Färbung der Schnitte hielt ich mir vor allem zwei Dinge vor Augen: möglichst empfindliche Schleimreactionen zu erhalten und möglichst deutlich die Secreteapillaren zu sehen. Dem entsprechend ist auch die Wahl der Farbstoffe ausgefallen. Da das Mueicarmine das empfindlichste Schleimreagens darstellt und sich selbst solche Spuren von Schleim durch dasselbe schwach roth färben, die mit anderen Schleimfärbemitteln gar nicht zu

finden sind, so habe ich an sämtlichen Objecten die Doppelfärbung mit Hämalan-Mucicarmin angewendet. Ausserordentlich befriedigende Resultate ergab jedoch auch die Doppelfärbung mit Delafield'schem Hämatoxylin und Congoroth. Die Schnitte wurden 6—18 Stunden in stark verdünntem Hämatoxylin vorgefärbt (falls die Färbung zu intensiv ausgefallen, wurde mit salzsaurem Alcohol differenzirt), hierauf circa 1 Stunde in Leitungswasser ausgewaschen und endlich mit Congoroth nachgefärbt. Durch diese Methode wurde ein doppelter Zweck erreicht; die Schleimdrüsen hatten sich je nach dem Grade ihres Schleimhaltes mehr oder weniger intensiv blau gefärbt, die protoplasmatischen Zellen jedoch mit Congoroth, wobei die Secretecapillaren der serösen Drüsen als ganz deutliche helle Röhrechen sich von den ziegelroth gefärbten Zellen scharf abhoben. Bei dieser Methode, besonders wenn für recht dünne Schnitte Sorge getragen wurde, habe ich die Secretecapillaren so deutlich und schön zu Gesicht bekommen, dass ich die auch von mir an verschiedenen Objecten angewendete Heidenhain'sche Eisenlack-Hämatoxylinfärbung, die verhältnissmässig viel mehr Mühe und Sorgfalt verlangt, nur mehr als eine Art Controle benützt habe.

Endlich, eingedenk des vielfach citirten Satzes, mit welchem v. Brunn sein Referat über die neueren Arbeiten über Speicheldrüsen in Merkel's und Bonnet's „Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte“ beendigt (Bd. III. 1893): „Die nächste Aufgabe wird die sein, die Resultate der Golgi'schen Methode mit denen der tinctoriellen Methoden in Harmonie zu bringen“, habe ich geglaubt, meine Untersuchungen auch nach dieser Richtung ausdehnen zu sollen, und zu diesem Zwecke einige Objecte auch nach der Golgi'schen Methode behandelt. Die Golgi-Methode und zwar das von Ramon y Cajal modifizierte sogenannte rasche Verfahren (3 Tage in $3\frac{1}{2}\%$ Kaliumbichromat-Lösung mit 1% Ueberosmiumsäure 4 : 1 bei 37° C.; 2—4 Tage in $\frac{3}{4}\%$ Arg. nitric.) wurde angewendet am Kehlkopf und Trachea von Kaninchen, Katze und Meerschweinchen. Um eine Imprägnation der Secretecapillaren zu erhalten, mussten die Stückchen jedoch immer doppelt imprägnirt, d. h. das oben angegebene Verfahren noch einmal in derselben Reihenfolge wiederholt werden. Bei der Trachea konnte ich infolge massenhafter Niederschläge keine brauchbaren Bilder erhalten, dagegen ergab diese

Methode am Kehlkopf recht schöne und mit den durch tinctorielle Methoden erzielten Bildern vollständig übereinstimmende Resultate.

Um auch die eventuellen Veränderungen zu studiren, welche an künstlich gereizten Drüsen auftreten, habe ich Präparate von Kehlkopf und Trachea von pilocarpinisirten Thieren angefertigt, nämlich von Katze und Kaninchen. Zu diesem Zwecke wurde den Thieren je 1 cem 0,1 % iger Pilocarpinlösung subcutan injicirt und dieselben eine Stunde darauf getödtet. Die dem Kehlkopf und der Trachea entnommenen Stücke wurden derselben Behandlung unterworfen wie die anderen Objecte. Von der pilocarpinisirten Katze habe ich auch Golgi-Präparate hergestellt (s. Fig. 7 u. 8).

III. Untersuchungsergebnisse und Schlussfolgerungen.

Es sei hier gleich vorweg erwähnt, dass im Baue der Drüsen des Kehlkopfes an seinen mit Flimmerepithel bekleideten Abschnitten und jener der Trachea derselben Thiere eine so vollständige Uebereinstimmung besteht, dass man sie ohne weiteres bei der Besprechung zusammenwerfen kann. Auf die unwesentlichen Unterschiede, die hie und da vorkommen, wird jedenfalls bei der Detailbesprechung hingewiesen werden.

Bevor ich zur eingehenden Darlegung der Befunde an jedem der untersuchten Thiere übergehe, möchte ich schon an dieser Stelle Einiges anführen, was sämmtlichen untersuchten Objecten gemeinsam ist. Ueberall weisen die Drüsen sowohl des Kehlkopfes wie auch der Trachea schon auf den ersten Blick zwei deutlich verschiedene Typen von Schläuchen auf. Die einen bestehen aus hohen, hellen, prallen Zellen, deren meist abgeflachte Kerne an der Basis sitzen, und die sich mit Mucicarmin oder Delafield'schem Hämatoxylin mehr oder weniger intensiv färben. Die Grenzen dieser Zellen sind meist sehr deutlich, die Lumina der aus denselben zusammengesetzten Schläuche mehr oder weniger weit, hie und da mit Schleim gefüllt. Kurz, es sind Drüsen, die alle für Schleimdrüsen charakteristischen Merkmale aufweisen. Neben diesen finden wir aber in sehr grosser Zahl auch Drüsen von total anderem Aussehen. Die Alveolen sind kleiner, die Zellen dunkler und matt, die Zellgrenzen undeutlich, die Kerne rund mit körnigem Chromatin, die Lumina sehr eng. Diese Drüsen, welche vollkommen den Eiweissdrüsen gleichen,

färben sich auch weder mit Hämatoxylin noch mit Mucicarmin. Auch fand ich bei allen untersuchten Objecten mehr oder weniger deutliche Secreteapillaren, und es sei schon gleich hier betont, dass ich dieselben immer zwischen die Zellen eindringen sah, und niemals in die Zellen hinein, ein Befund, welcher mit den Untersuchungen von E. Müller in vollkommener Uebereinstimmung steht.

Die beiderlei Drüsenschläuche finden sich, wie gesagt, an allen untersuchten Objecten in der verschiedenartigsten Vertheilung. Bald liegen die Schleim- und serösen Drüsenschläuche ganz abgesondert von einander, indem man ganze Lobuli des einen oder des anderen Typus findet, bald sieht man in einem und demselben Lobulus Schleimdrüsenschläuche und seröse Alveolen, wobei entweder die Zahl der einen oder der anderen überwiegt, so dass über deren quantitatives Verhältniss zu einander sich nichts bestimmtes sagen lässt. Ausserdem sehen wir mehr oder minder schöne Randzellen-complexe (echte Giannuzzi'sche Halbmonde) (s. Fig. 2); endlich finden sich die schleim- und protoplasmahaltigen Zellen in einem und demselben Schlauche beisammen in verschiedenster Art vergesellschaftet, ganz ähnlich wie sie Nadler (15) für die Lippen-drüsen des Menschen beschrieben hat (Taf. XXII 3a, 3b, 3c, 3e, 3f, 3g). Was die Ausführungsgänge dieser Drüsen betrifft, so lässt sich darüber wohl folgendes als gemeinsame Regel sagen: Nahe der Mündung an der Oberfläche sind die Gänge mit hohem Flimmerepithel bekleidet, an dessen Stelle in grösserer oder geringerer Entfernung ein zweischichtiges mehr weniger hohes Cylinderepithel tritt, welches immer niedriger wird, so dass seine Zellen endlich kubisch aussehen. Von dieser allgemeinen Regel giebt es hie und da kleine Abweichungen, die im Folgenden näher besprochen werden sollen. Leider gelang es mir nicht mit voller Bestimmtheit festzustellen, ob es ganz selbständige seröse Drüsen mit eigenen Ausführungsgängen giebt, oder ob dieselben immer in die Ausführungsgänge der Schleimdrüsen einmünden und daher Läppchen gemischter Drüsen darstellen.

1. Hund.

Von allen untersuchten Objecten haben die Präparate vom Hunde die schönsten und mannigfaltigsten Bilder geliefert, an denen wir eigentlich alles vorfinden, was uns die sämmtlichen anderen bieten. Darum rühren auch die gegebenen Abbildungen

zum grössten Theil von diesem Thiere her, und wir wollen auch eine eingehendere Besprechung mit dem Kehlkopf und der Trachea vom Hunde beginnen.

Bei der Betrachtung von mit Delafield'schem Hämatoxylin und Congoroth gefärbten Schnitten eines in Zenker'scher Flüssigkeit fixirten Kehlkopfes vom Hunde sehen wir zunächst, dass die Drüsen in mehr oder weniger dichten Massen, meistens jedoch in grosser Ausdehnung ziemlich tief unter dem Oberflächen-Epithel im submucösen Bindegewebe liegen. Sie erstrecken sich auch auf das Gebiet des lockeren Bindegewebes, dicht am Knorpel. Sie sind in grössere oder kleinere Lobuli gesondert, welche durch verschieden dicke bindegewebige Septa von einander getrennt sind. Schon auf den ersten Blick sehen wir, dass wir es hier mit einer gemischten Drüsenart zu thun haben, und dieser Eindruck wird durch nähere Betrachtung nur bestätigt. Die Schleimtübuli und Gänge sieht man überall meistens ziemlich tief mit Hämatoxylin gefärbt, die mehr oder weniger weiten Lumina mit blau gefärbtem Schleim erfüllt, die Zellen in der schon geschilderten Weise die Merkmale der Schleimdrüsenzellen aufweisend. Daneben finden sich andere schön mit Congoroth gefärbte Alveolen, ihrerseits mit allen Merkmalen der serösen Drüsen. Das allgemeine Bild zeigt eine täuschende Aehnlichkeit mit den Bildern der gemischten Drüsen. Die Anordnung der serösen- und Schleimdrüsenzellen bietet eine grosse Mannigfaltigkeit. Fig. 1 zeigt uns z. B. drei durch bindegewebige Septa von einander geschiedene Drüsenläppchen, deren zwei entschieden zu den serösen Drüsen zu rechnen sind, während das dritte nicht minder sicher als Schleimdrüsenconvolut zu erkennen ist. Bei den ersten sehen wir schon bei der verhältnissmässig schwachen Vergrösserung, dass die Lumina sehr eng und die Kerne rund und in der Mitte der Zellen gelegen sind, beim zweiten fallen uns die grösseren Alveolen, die weiteren Lumina und die der Basis anliegenden abgeplatteten Kerne auf. Während die serösen Lobuli auf diesem Bilde nur aus Alveolen mit Eiweisszellen bestehen, zeigen die Schleimdrüsenläppchen gleichfalls einzelne Alveolen mit Eiweisszellen, ganz für sich allein, oder auch als Randzellencomplexe eingestreut.

Neben dieser Anordnung der beiderlei Drüsenzellen finden wir, und zwar vorwiegend an allen Schnitten, dass die beiderlei Drüsenzellen in denselben Läppchen neben einander vorkommen,

in der verschiedensten Weise, meistens sehr innig mit einander vermischt. Es sind Bilder, wie sie auch Heidenhain in Hermann's Handbuch der Physiologie von der Submaxillaris des Menschen oder auch von der Sublingualis des Hundes zeichnet. Ausserdem sehen wir überall an diesen Präparaten schöne Randzellencomplexe, mehr oder weniger stark ausgebildet. Eine von diesen mit besonders schönen Giannuzzi'schen Halbmonden ausgestattete Stelle zeigt uns Fig. 2.

Wenn wir die Details näher ins Auge fassen, so wird dadurch der innige Zusammenhang der beiderlei Drüsenalveolen nur noch bestätigt. An vielen Stellen, im Kehlkopf wie in der Trachea sehen wir, wenn die Schnittrichtung günstig getroffen ist, wie die kleinen Secretwege der serösen Alveolen in die grösseren Lumina der Schleimtubuli einmünden. Fig. 3 zeigt uns ein aus drei Alveolen zusammengesetztes Lappchen. Die zwei mit schönen, deutlichen Secretcapillaren versehenen Alveolen senden ihre Secretgänge zu einer Schleimalveole, und man kann ganz deutlich verfolgen, wie dieselben mit dem weiten, von etwas fädig geronnenem, blaufärbten Schleim erfüllten Lumen des Schleimtubulus confluiren. An letzterem sieht man noch, wie die Grenzen einzelner seiner Zellen gegen das Lumen aufgelöst sind und aus denselben Secret sich entleert.

Ein anderes, jedoch viel complicirteres Bild analoger Verhältnisse bietet Fig. 4. Eine aus blasigen, prall gefüllten Zellen zusammengesetzte Schleimalveole erscheint in eine seröse Alveole direct hineingedrängt und fast bis an das Lumen derselben vorgerückt. Die Lumina der beiden communiciren mit einander, in das des serösen Alveolus münden einige Secretcapillaren. Dieses Bild denke ich mir auf die Weise zustande gekommen, dass ein Schleimtubulus an der Stelle seines Ueberganges in einen serösen geknickt und dass der Schnitt durch die Knickungsstelle ganz oben in der Weise geführt worden ist, dass er beide Lumina noch in ihrem Zusammenhange getroffen hat. Die hier geschilderten Vorgänge zeigen die vollständigste Analogie mit dem, was E. Müller (13, Taf. XXVII, Fig. 8 und 9) in der Submaxillaris des Hundes gefunden und auch abgebildet hat.

Randzellen besitzen die meisten Schleimtubuli; an vielen derselben sind sehr deutliche Secretcapillaren zu sehen.

Ausser dieser Vergesellschaftung von Schleim- und serösen Alveolen finden wir vielfach beiderlei Arten Drüsenzellen in einem und demselben Alveolus, wie schon eingangs in der allgemeinen Betrachtung erwähnt.

Bei den Schleimalveolen sieht man die Zellen durch Schleimfarbstoffe mit verschiedener Intensität gefärbt, von intensiv mit Delafield blau oder mit Mucicarmin roth gefärbten Zellen bis zu fast farblosen. Ausserdem kann man an den Zellen einer und derselben Alveole vielfach die verschiedensten Stadien ihrer Thätigkeit schön wahrnehmen. Während die einen noch recht prall gefüllt sind und flache Kerne besitzen, zeigt sich bei anderen um die rundlich gewordenen Kerne eine mehr oder weniger breite protoplasmatische Zone, die sich nicht mit Schleimfarbstoffen, dafür aber mit Congoroth sehr schön tingirt hat. Je nach dem Grade der Schleimentleerung wird diese Zone immer grösser, indem sie sich von der Peripherie centralwärts ausdehnt, während die schleimhaltige Zone dafür immer schmaler wird, bis die letztere endlich ganz verschwindet und die Zelle ein protoplasmatisches Aussehen gewinnt mit rundem, ebenfalls centralwärts vorgerückten Kern, der sich von den Kernen der serösen Alveolen nicht unterscheidet. Fig. 5 zeigt uns eine solche Schleimalveole, in der die eben geschilderten Vorgänge gut zu sehen sind. Die Hälfte der Zellen der Schleimalveole ist bereits protoplasmatisch, bei den übrigen sehen wir die protoplasmatische Zone schon mehr oder weniger ausgebildet. Die Zellgrenzen an den protoplasmatischen Zellen sind kaum wahrnehmbar, an jenen, die noch Schleim enthalten, sehen wir scharfe dunkle Scheidewände, die jedoch nur so weit reichen, als der schleimige Theil der Zelle. Das Lumen ist weit, die Kerne rundlich. Daneben liegt eine rein seröse Alveole mit engem Lumen und deutlichen Secretcapillaren. Dieselben gehen als kleine helle Röhrechen zwischen die Zellen hinein und endigen blind mehr oder weniger weit entfernt von der Basis. Die Verschiedenheit des Aussehens der Secretcapillaren und der Zellgrenzen der Schleimdrüsen fällt auf den ersten Blick auf.

Die serösen Drüsen an diesen Präparaten zeigen ausser den schon erwähnten Merkmalen zum grössten Theil schöne Secretcapillaren, die an den mit Congoroth gefärbten Schnitten als ziemlich weite helle Röhrechen deutlich in der roth tingirten Alveole

zu sehen sind. Sie sind besonders beim Hund so deutlich, dass man sie gar nicht zu suchen braucht, da sie förmlich in die Augen springen, sogar an Schnitten, die mit Hämalaun-Mucicarmine gefärbt waren, wo die serösen Zellen farblos geblieben sind. Die Kerne der letzteren sind rund mit dunklen Körnchen versehen; bei den protoplasmatisch gewordenen Schleimzellen bekommen sie dasselbe Aussehen und zeigen absolut keinen Unterschied gegenüber den erstgenannten.

Die Ausführungsgänge sind meistens sehr gross, in der Trachea im allgemeinen kleiner als im Kehlkopf. Sie sind mit zweischichtigem Cylinderepithel ausgekleidet, welches in der Nähe der Ausmündung mit Flimmerhaaren besetzt ist. Je weiter sich der Gang verzweigt, desto niedriger werden auch die Epithelzellen seiner Wandung. An sehr vielen Stellen beobachtet man den plötzlichen Uebergang dieser cylindrischen Zellen in spezifische Schleimzellen, genau wie es v. Ebner (16, Taf. I, Fig. 14) abgebildet hat. An einem Schnitte konnte man sogar den Uebergang eines Ausführungsganges in einen Schleimtubulus, der seinerseits mit einer mit Secretecapillaren versehenen serösen Alveole endete, beobachten. Die weiten Lumina der Ausführungsgänge sind vielfach mit fädig geronnenem Schleim erfüllt. Bei vielen Schleimgängen sind die Zellen ganz abgeflacht und protoplasmatisch; man sieht dies besonders bei jenen, die enorm weite Lumina besitzen. Um die grösseren Schleimgänge findet man gewöhnlich dicht an der Wand ganze Convolute von Schleim- und serösen Drüsen.

2. Katze.

Bei der Katze hatte ich Gelegenheit, die Trachea von einigen Thieren zu untersuchen. An sämtlichen Präparaten vom Kehlkopfe sowohl wie von der Trachea liegen die Drüsen nicht in compacten abgesonderten Läppchen wie beim Hunde, sondern sind einzeln, oder zu wenigen mit einander gepaart, im Bindegewebe ziemlich gleichmässig verstreut. Ihre Masse in der Trachea hängt von dem Raume ab, welchen das Bindegewebe zwischen Schleimhaut und Knorpel einnimmt. Die serösen Drüsenschläuche zeigen ähnliche Bilder wie beim Hund, nur sind die Secretecapillaren viel enger; die Schleimdrüsenschläuche dagegen zeigen ein wesentlich anderes Verhalten. Erstens ist die Schleim-

reaction an allen bedeutend schwächer ausgefallen, man sieht, im Gegensatz zum Hunde, an den Tubulis nur äusserst wenig aufgeblähte und intensiv mit Hämatoxylin oder Mucicarmin gefärbte Zellen. Die Schleimtubuli sind nicht geschlängelt und mit blasigen Zellen erfüllt, sondern stellen sich als mit mehr oder weniger weitem Lumen versehene Rohre dar, deren Zellen meistens schlank cylindrisch aussehen; ihr Inhalt ist zum grössten Theile protoplasmatisch mit einer meistens dünneren schleimigen Zone um das Lumen herum. Die nahe der Basis gelegenen Kerne sind rundlich oder oval, nicht abgeplattet. Die Schleimgänge zeigen seitliche Ausbuchtungen, in welche mit Secreteapillaren versehene seröse Drüsen einmünden. Sie erreichen vielfach enorme Dimensionen. An einem mit Mucicarmin gefärbten Schnitte aus der Trachea konnte ich einen sehr grossen Ausführungsgang von der Oberfläche der Schleimhaut an durch die ganze Dicke der an dieser Stelle knorpelfreien Trachea verfolgen: derselbe besass ein weites Lumen und verlief in vielfachen Schlängelungen, wobei man auch mehrere Abzweigungen in kleinere Schläuche, die ihrerseits mit grösseren oder kleineren serösen Drüsenpacketen in Verbindung standen, wahrnehmen konnte. Die Zellen der Schleimgänge nahe der Oberfläche sind mit Flimmerhaaren bekleidet und bilden meist eine einfache cylindrische Lage; hie und da sieht man auch ein zweischichtiges Epithel. Die Zellen desselben sind im allgemeinen schlanker und höher als beim Hund und zeigen oft eine streifige Beschaffenheit. Um die Ausführungsgänge findet sich häufig eine starke Ansammlung von Lymphkörperchen. An den Schleimalveolen sieht man ähnliche Bilder verschiedener Secretionsstadien, wie es schon vom Hunde abgebildet worden ist (Fig. 5).

Bei einer mit Pierinsublimat fixirten Trachea einer neugeborenen Katze fanden sich die Schleimdrüsen eigentlich noch in ihrem Entwicklungsstadium. Es sind fast durchweg weite Rohre, die mit mehreren Ausbuchtungen versehen sind, welche offenbar die Anlage weiterer Verzweigungen und Schleimalveolen darstellen. An den Kernen sind zahlreiche Mitosen zu beobachten. Die serösen Drüsenläppchen sind mit Secreteapillaren versehen und gleichen denen des erwachsenen Thieres. Am Kehlkopf einer in bereits oben geschilderter Weise mit Pilocarpin vergifteten Katze ist das Bindegewebe in sehr hohem Maasse von Lymphkörperchen durchsetzt; in diesem stark infiltrirten Gewebe liegen nun die

fast ganz protoplasmatisch aussehenden Drüsen. Die Anhäufung der Lymphkörperchen ist so mächtig, dass sie an vielen Stellen das Oberflächenepithel förmlich durchwuchern und sich auch in grosser Zahl auf der Schleimhautoberfläche vorfinden. Die Schleimgänge sind meistens enorm erweitert und zeigen ähnliche Abzweigungen zu serösen, mit Secretcapillaren versehenen Alveolen, wie beim normalen Thiere. Fig. 6 giebt uns ein solches Bild eines sehr weiten Schleimganges mit einer in denselben einmündenden serösen Alveole; daneben liegt eine zweite, an der ebenfalls Secretcapillaren zu sehen sind. Dasselbe Bild vom selben Thiere erhielt ich an nach Golgi behandelten Präparaten. Die Secretwege und Secretcapillaren der serösen Drüsen sind nicht weiter, als beim normalen Thier. In vielen Lumina der enorm weiten Schleimgänge sieht man eine Anhäufung von abgestossenen Schleimzellen in einer Masse, die nicht mehr schleimhaltig ist, eingebettet. In dem die Wandungen auskleidenden Epithel finden sich vielfach Defecte, als ob die Zellen mit Gewalt herausgerissen wären. Die Schleimalveolen, die sich fast gar nicht mit Delafield und Mueicarmün gefärbt haben, zeigen häufig deutliche Zeichen der Erschöpfung. Die Zellen sind sehr abgeflacht, die Lumina vergrössert und in den meisten fehlt das Schleimsecret. Die Trachea zeigt dieselben Eigenschaften, nur sind die Schleimgänge nicht so erweitert wie im Kehlkopf.

Endlich habe ich auch Präparate vom Kehlkopf desselben (pilocarpinisirten) Thieres mittels der Golgi-Methode hergestellt. Fig. 7 zeigt, wie an einem stark erweiterten Schleimgang die serösen Alveolen mit schön imprägnirten Secretcapillaren nach Art von Beeren hängen. Im Lumen des Schleimrohres sieht man die Schlussleisten schön imprägnirt, ein zierliches Gitterwerk darstellend. Links unten liegen einige seröse Alveolen. Solcher Bilder habe ich an diesen Präparaten viele gesehen, und sie sind für die Katze charakteristisch, da ich sie sonst bei keinem der untersuchten Thiere in dieser Weise gefunden habe. Fig. 8 stellt eine Alveole mit Randzellen von demselben Präparate dar, während bei den mittelst tinctorieller Methoden hergestellten Präparaten keine Randzellen zu sehen sind, was sich wohl durch das protoplasmatische

Aussehen sämtlicher Drüsenzellen erklären lässt. An vielen Schnitten sind an einzelnen und auch an Gruppen von serösen Alveolen die Secretcapillaren, wie schon abgebildet, imprägnirt. Diese Bilder lassen absolut keinen Unterschied merken, wenn man sie mit ebenfalls nach Golgi behandelten Präparaten von der Parotis desselben Thieres, die ich eigens zu diesem Zwecke hergestellt habe, vergleicht. An vielen Schleimtubulis haben sich die Zellgrenzen zierlich imprägnirt und zeigen Bilder, wie sie Stöhr (14, Taf. XXII, Fig. 8) von der Gland. submaxillaris des Hundes abbildet.

3. Kaninchen.

Beim Kaninchen zeigen die Kehlkopf- und die Trachealdrüsen im allgemeinen eine grosse Aehnlichkeit mit denen vom Hunde, sodass das meiste, was wir vom Hunde gesagt haben, auch hier gilt. Die Drüsen liegen jedoch dem Oberflächen-Epithel viel näher als beim Hunde, wo zwischen dem Epithel und der eigentlichen Drüsenlage meistens eine breite Schicht submucösen Bindegewebes mit hier und da spärlich eingestreuten Drüsen sich vorfindet. Beim Kaninchen hingegen liegt die Hauptmasse der Drüsen sowohl des Kehlkopfes, wie der Trachea ganz dicht unter dem Epithel. Manche Alveolen, besonders seröse, und auch kleinere Lobuli schmiegen sich direct an das Epithel, an einigen Stellen scheinen sie dasselbe direkt hervorzuwölben und in einer Art Bucht an der Basis der Epithelzellen zu liegen, so dass dieselben an diesen Stellen auch niedriger sind. Der gemischte Drüsentypus ist auch hier sehr deutlich ausgeprägt. Die Drüsen sind ebenso zumeist in Läppchen angeordnet wie beim Hunde, nur sind dieselben gewöhnlich kleiner. Auch sehen wir beim Kaninchen zahlreichere rein seröse Drüsenläppchen. Die Schleimtubuli sind im Allgemeinen nicht so gross wie beim Hund, die Zellen ebenso in verschiedener Intensität durch Mucicarmin oder Delafield gefärbt und weisen ebenfalls oft in einer und derselben Alveole verschiedene Secretionsstadien auf, indem die Zellen in ihrem Aussehen alle Abstufungen zwischen dem Bild von prall mit Schleim gefüllten bis zu dem rein protoplasmatischen zeigen. Halbmonde sehen wir auch oft an den Schleimtubulis, jedoch meistens nicht so schön ausgebildet wie beim Hund. Einen deutlichen Zusammenhang von Schleim- und

serösen Alveolen, wie ihn Fig. 3 zeigt, habe ich nicht beobachtet. Die serösen Drüsenläppchen besitzen alle ihre charakteristischen und schon besprochenen Merkmale und lassen an den mit Congoroth gefärbten Schnitten ebenfalls sehr deutliche und ziemlich weite Secretcapillaren erkennen. Seröse Läppchen liegen auch sehr oft dicht an der Oberfläche, in manchen sieht man auch vereinzelte Schleimalveolen. Inmitten eines solchen serösen Läppchens habe ich z. B. ein Schleimrohr gefunden mit ziemlich grossem Lumen, an dem die Zellen zur Hälfte rein schleimig mit flachen Kernen und zur anderen Hälfte rein protoplasmatisch aussahen, beiderlei Zellen inselartig nebeneinander vorkommend. Auch grössere Schleimgänge sieht man in den serösen Läppchen auftreten. Zum überwiegenden Theile bestehen die Lobuli jedoch aus beiderlei Schläuchen. Die Ausführungsgänge sind im allgemeinen kleiner als beim Hunde. An der Ausmündung sind sie mit zweischichtigem Cylinderepithel bekleidet, welches oft schon dicht unter der oberflächlichen Epithellage durch specifische Schleimzellen ersetzt wird.

An einem Schnitt habe ich einen Ausführungsgang beobachtet, den man eine kurze Strecke von der Oberfläche aus verfolgen konnte. Derselbe begab sich zu einem grösseren rein serösen Lobulus und war mit einfachem, ziemlich niedrigen Cylinderepithel bekleidet. Im ziemlich engen Lumen sah man mit Congoroth gefärbtes Secret. Da weder an den Zellen noch im Lumen Spuren von Schleimreaction zu beobachten waren, da ferner der Gang von serösen Alveolen umgeben war, so halte ich es für wahrscheinlich, dass dies auch ein rein seröser Ausführungsgang war, umso mehr, als beim Kaninchen die serösen Läppchen oft so nahe unter dem Epithel liegen, dass sie wahrscheinlich auch unmittelbar ihr Secret an die Oberfläche ergiessen. Aehnliche Bilder findet man öfter, und die Golgi-Präparate scheinen noch besonders diese Vermuthung zu bestätigen. Anhäufungen von Lymphkörperchen in der Submucosa in stärkerem oder schwächerem Grade sind auch hier zu beobachten.

An Schnitten von nach Golgi behandelten Kehlkopfstücken eines Kaninchens habe ich schöne Imprägnationen von Secretcapillaren in der Nähe der Oberfläche bekommen. Meistens sind Gruppen von serösen Alveolen in dieser Weise imprägnirt, und vielfach, besonders an den dicht unter dem Epithel gelegenen

Lobulis, sieht man schön die Verzweigung der Gänge vom Ausführungsgang an bis zu den kleinsten Secretröhrchen. Fig. 9 zeigt uns eine derartige gelungene Imprägnation an einem dicken Freihandschnitt. Wir sehen hier einen grösseren serösen Lobulus, an dem die Gänge wie Aeste sich verzweigen. Infolge der beträchtlichen Dicke des Schnittes sieht man bei verschiedener Einstellung verschiedene Schichten desselben, so dass derselbe sich fast wie ein Corrosionspräparat präsentiert.

An Präparaten von pilocarpinisirten Kaninchen fällt vor allem das protoplasmatische Aussehen aller Drüsen in die Augen. Selbst ein so empfindliches Schleimreagens wie das Mucicarmin, zeigt nur an einzelnen Zellen der Alveolen und Ausführungsgänge Spuren von schwach-rosenrother Färbung; sonst sehen die Drüsen farblos aus. An mit Delafield-Congoroth gefärbten Schnitten haben sich sämtliche Drüsen mit Congo gefärbt. Unter sechzehn Schnitten fand ich nur an einer Stelle zwei Schleimtubuli mit typischen, ziemlich prallen und schwach blau gefärbten Zellen. Die anderen zeigen alle das Bild der Erschöpfung: grosse, schleimleere Lumina, niedrige Zellen, runde, in die Mitte gerückte Kerne. An vielen serösen Alveolen sind die Secretcapillaren stark erweitert und selbst bei schwächeren Vergrösserungen deutlich zu sehen, während in den Schleimtubulis nirgends etwas Aehnliches zu bemerken ist. Das submucöse Bindegewebe um die Drüsen ist an vielen Stellen sehr stark mit Lymphkörperchen infiltrirt, welche auch auf der Schleimhaut-Oberfläche zu sehen sind; ausserdem bemerkt man an der Oberfläche Auflagerungen von Secret. Von der oberen Region des Kehlkopfes vom Kaninchen, wo die Schleimhaut noch vom Pflasterepithel bekleidet ist, kann man nur sagen, dass dort im allgemeinen viel mehr Schleimdrüsen sich befinden, als im Bereiche des Flimmerepithels.

Ueberhaupt habe ich beim pilocarpinisirten Kaninchen keine so erweiterten Schleimgänge wie bei der pilocarpinisirten Katze gesehen; auch zeigt das Epithel hier keine solchen Defekte und in den Lumina finden sich keine zelligen Elemente, wie wir sie bei der Katze gesehen haben. Im Gegensatz dazu sind die Secretcapillaren und Secretwege beim Kaninchen nach Pilocarpininjection stark erweitert, während sie bei der Katze nor-

males Aussehen zeigen. Dieses Verhalten lässt in uns die Vermuthung aufsteigen, dass das normale Aussehen der Secretecapillaren bei der Katze dadurch bedingt wird, dass die serösen Drüsen ihr Secret in die Schleimgänge ergiessen, so dass bei künstlich gesteigerter Secretion zunächst die Schleimgänge durch Secretstauung erweitert werden, während beim Kaninchen, wo die meisten serösen Lläppchen wahrscheinlich ihre eigenen Ausführungsgänge besitzen, die Stauung infolgedessen auch die Secretecapillaren erweitert, zumal die serösen Lläppchen auch sehr nahe der Oberfläche liegen.

4. Meerschweinchen.

Die Drüsen sind nicht so ausgesprochen in grösseren Lläppchen angeordnet, sondern finden sich mehr gleichmässig zerstreut im submucösen Bindegewebe. Auch liegen sie nicht so dicht unter der Epithellage wie beim Kaninchen. An Mucicarmin-Präparaten sieht man, dass fast sämmtliche Drüsen Schleimreaction zeigen, so dass dieselben beim Meerschweinchen bei einer oberflächlichen Prüfung den Eindruck von reinen Schleimdrüsen machen. Die Zellen sind auch hier in verschiedenen Thätigkeitsstadien fixirt worden, wie wir es schon bei Besprechung anderer Objecte erwähnt haben, und dementsprechend finden wir an ihnen schleim- und protoplasmatische Zonen in verschiedenem Verhältniss nebeneinander. Bei den meisten sind die Kerne zwar noch dicht an der Basis gelegen, haben jedoch schon runde Form. Zellen, die prall gefüllt sind und flache Kerne besitzen, sind eigentlich wenig zu sehen. Seröse Alveolen sind äusserst selten, und auch Halbmonde nur hie und da anzutreffen. An den Schnitten sind viele Ausführungsgänge an ihrer Einmündungsstelle getroffen. Das Epithel derselben ist zweischichtig cylindrisch, oft beginnen die specifischen Schleimzellen schon gleich an der Mündung des Ganges. Dass die Kehlkopf- und Tracheal-Drüsen des Meerschweinchens vorwiegend Schleimdrüsen sind, bestätigen auch die Golgi-Präparate, denn unter zahlreichen Schnitten fand ich nur an einem eine einzige Alveole mit imprägnirten Secretecapillaren (Fig. 10).

5. Ratte.

Die Präparate wurden mit Sublimat-Kochsalzlösung fixirt. An Schnitten derselben sieht man ebenfalls beide Drüsentyphen

vertreten, und der Unterschied zwischen Schleim- und serösen Drüsen tritt ebenso deutlich hervor wie beim Hunde. Die einen mit ihren charakteristischen Schleimreactionen zeigen uns grosse Tubuli mit prallen Zellen und abgeplatteten Kernen, die anderen, bedeutend kleineren Alveolen sind lebhaft mit Congoroth gefärbt. Secreteapillaren sind jedoch bei weitem nicht so leicht zu beobachten als beim Hund oder Kaninchen. Die Drüsen sind meistens ziemlich gesondert in Läppchen angeordnet. An den Schleimalveolen sieht man hie und da Randzellen. Die Ausführungsgänge sind zunächst mit Flimmerepithel bekleidet, dann meistens mit zweischichtigem Cylinderepithel. Die Epithelzellen sind schmal und hoch und färben sich mit Congoroth. An den Schnitten habe ich sehr viele quergetroffene Schleimröhren beobachtet, meistens mit sehr grossem Lumen, bei manchen ist das Lumen geradezu enorm im Verhältniss zu den Dimensionen des ganzen Schnittes. An diesen Gängen zeigen die Zellen ein Bild der Erschöpfung, sie sind sehr niedrig, oft nur so hoch wie die Kerne. Die Lumina sind leer oder zeigen ein diffus blaugefärbtes Secret. Im submucösen Bindegewebe sind auch Anhäufungen von Lymphkörperchen zu beobachten.

6. Mensch.

Die Trachea eines circa 20 jährigen Justificirten wurde 1—2 Stunden post mortem in Zenker'sche Flüssigkeit eingelegt. Schnitte von derselben habe ich ebenfalls mit Delafield-Congoroth und Hämatoxylin-Mucicarmin gefärbt. Man sieht hier sehr zahlreiche Drüsen in grossen compacten Läppchen ziemlich weit von der Oberfläche und dicht am Knorpel im Bereiche des lockeren Bindegewebes ausgebreitet. Schleim- und seröse Alveolen sind in bunter Reihe durcheinander gemischt und bieten dieselben prägnanten Unterschiede wie in der Submaxillaris des Menschen. Nur finden wir in der Trachea bedeutend mehr Schleimdrüsen als in der Submaxillaris. Die Schleimtubuli sind meistens lang, ihre Zellen nicht stark mit Schleimfärbemitteln imbibirt, sehr hell, hoch, prall, mit randständigen Kernen. An den meisten Alveolen finden sich grosse Randzellencomplexe. Ueberhaupt sieht man hier viele Halbmonde in jedem Sinne: die Pflügerschen, d. h. zum Theil mit Protoplasma gefüllten Zellen, die Stühr'schen, d. h. einzelne vom Lumen abgedrängte protoplasmatisch

aussehende Zellen, die echten Giannuzzi'schen Halbmonde, d. h. die Randzellencomplexe, und endlich stark verdickte Stellen der Membrana propria. Die letztere kommt überhaupt sehr deutlich durch die Congorothfärbung zum Ausdrucke. An vielen Stellen präsentiren sich die Korbzellen der Membrana propria durch ihren Contrast gegenüber den ganz hellen Schleimzellen besonders auffallend. Die Zellgrenzen sind allgemein als dunkle Linien sehr deutlich zu sehen.

Das gleichzeitige Vorkommen aller dieser halbmondförmigen Bildungen, speciell der zweiten und dritten Kategorie, spricht auch dafür, dass die von Stöhr (17, 14) aufgestellte Ansicht, alle Randzellen, mit Ausnahme der Pflüger'schen und der Membrana propria-Halbmonde (Korbzellen), seien als „secretleere, durch secretgefüllte Zellen vom Lumen abgedrängte Drüsenzellen“ aufzufassen, in dieser Form nicht haltbar ist. Sicherlich existiren derartige Stöhr'sche Halbmonde, deren Zustandekommen auf die von ihm angegebene Weise zu erklären ist. Aber wir haben keinesweges ein Recht, auch die echten Giannuzzi'schen Halbmonde in diesem Sinne zu deuten; diese letzteren sitzen immer endständig an einer halbkugeligen Alveole, wie schon Retzius und Erik Müller beschrieben und abgebildet haben. Ausserdem finden sich in ihnen und nur in ihnen Secretcapillaren. Man wird deshalb wohl mit vollem Rechte — und meine Befunde sprechen auch ganz in diesem Sinne — diese Bildungen als seröse Drüsenzellen aufzufassen haben.

Diese letzteren sehen wir nicht nur massenhaft als Randzellencomplexe auftreten, sondern vorwiegend als ganz selbständige Läppchen, an zahlreichen Stellen die Zahl der Schleimdrüsen weit übertreffend. An vielen finden sich Secretcapillaren; sie sind jedoch viel enger und infolgedessen nicht so leicht aufzufinden wie beim Hunde. Die Kerne liegen bei den meisten dicht an der Basis, ein Verhalten, welches an den untersuchten Thieren nicht zu sehen war, bei denen die Kerne zum grössten Theil ziemlich in der Mitte der Zellen gelegen sind. An manchen Alveolen kann man auch Schleim- und protoplasmatische Zellen nebeneinander sehen. Die Ausführungsgänge stülpen sich zumeist an der Oberfläche in Form eines weiten Trichters ein, dessen Wände bis zum Trichterrohr noch mit demselben hohen Flimmerepithel

und mit zahlreichen Becherzellen wie die Schleimhautoberfläche ausgekleidet sind. Dieses Epithel geht dann in einfaches Cylinderepithel über, noch häufiger jedoch wird es plötzlich durch die specifischen Schleimzellen ersetzt, auf welche oft wiederum Cylinderzellen folgen, die dann endgiltig den Schleimzellen Platz machen. Manchmal, namentlich an kleineren Ausführungsgängen, beginnen die Schleimzellen fast ganz an der Oberfläche (Fig. 11). Ansammlung von Lymphkörperchen um die Mündung der Ausführungsgänge habe ich nicht beobachtet.

Beiderlei Drüsenalveolen, die Schleim-, wie die serösen, zeigen das Bild der ausgeruhten Drüsen, was wir daraus schliessen, dass die Kerne bei den ersten meist platt und randständig sind und auch bei den letzten ganz peripherisch liegen. Die Lumina sind eng, die Schleimzellen sehr hell und prall gefüllt. Dies ist der wesentlichste Unterschied zwischen diesen Präparaten und jenen aller von mir untersuchten Thieren. An allen anderen Objecten konnte man an den Schleimalveolen die verschiedensten Stadien der Thätigkeit, am wenigsten das der Ruhe beobachten. Dem entsprechend sah man auch an den meisten serösen Alveolen das bekannte Bild der serösen Drüsen in Thätigkeit, trübes Aussehen, die Kerne weit centralwärts vorgertückt, die Zellen klein.

Fassen wir die Ergebnisse unserer Untersuchungen noch einmal kurz zusammen, so kommen wir zu folgenden Schlussfolgerungen:

1. Die Drüsen des Kehlkopfes und der Luftröhre sind gemischte Drüsen, was, ausser durch verschiedene andere Merkmale, vor allem durch das Vorhandensein von Secretecapillaren in den serösen und das Fehlen derselben in den Schleim absondernden Drüsenschläuchen an allen untersuchten Objecten mit Sicherheit nachgewiesen wird.

2. Bei allen untersuchten Thieren kann man an diesen Drüsen die verschiedenen Functionszustände der Schleim absondernden Zellen oft schon an einem und demselben Drüsenschlauch leicht verfolgen, indem wir die Zellen in allen Stadien, vom rein schleimhaltigen angefangen bis zum rein protoplasmatischen, antreffen.

3. Die serösen Drüsenschläuche ergiessen ihr

Secret zum grössten Theil in die Schleimgänge, nur die Präparate vom Kaninchen lassen uns vermuthen, dass bei diesem Thiere seröse Drüsen mit eigenen Ausführungsgängen vorkommen.

4. Bei allen untersuchten Objecten finden wir neben selbständigen serösen Drüsenalveolen auch Randzelleneomplexe (Giannuzzi'sche Halbmonde) von serösen Zellen, an denen ebenfalls Secretcapillaren nachzuweisen sind.

5. An Präparaten von pilocarpinisirten Thieren bieten sämmtliche Drüsen ein Bild starker Erschöpfung: die Drüsenzellen erscheinen niedrig, protoplasmatisch, die Lumina weit. Die Schleimgänge bei der Katze und die Secretcapillaren beim Kaninchen sind enorm erweitert. Das Bindegewebe ist von zahlreichen Lymphkörperchen durchsetzt.

Am Schlusse dieser Arbeit erfülle ich eine tiefempfundene Pflicht der Dankbarkeit, indem ich der vielfachen Anregung und Unterstützung gedenke, die mir Herr Hofrath v. Ebner zu Theil werden liess. Ebenso danke ich Herrn Prof. Schaffer bestens für seine zahlreichen werthvollen Rathschläge bei der Ausführung meiner Untersuchungen.

Literatur-Verzeichniss.

1. C. Toldt, Lehrbuch der Gewebelehre. 3. Aufl. Stuttgart 1888.
2. E. Klein, Grundzüge der Histologie. Deutsche Ausgabe von Kollmann. 2. Aufl. 1890.
3. Böhm und Davidoff, Lehrbuch der Histologie des Menschen. Wiesbaden 1895.
4. Renaut, Traité d'Histologie pratique. Tome second, Fascicule premier. Paris 1897.
5. R. Heidenhain, Physiologie der Absonderungsvorgänge im Handbuch der Physiologie, herausgegeben von L. Hermann. Bd. V. Leipzig 1883.
6. A. Heidenhain, Ueber die acinösen Drüsen der Schleimhäute, insbesondere der Nasenschleimhaut. Dissertation. Breslau 1870.
7. P. Tarchetti, Sulla struttura delle ghiandole mucipare della

- trachea. Torino 1875. Die Resultate waren schon vorher auszugsweise in der Rendiconti dell' Istituto Lombardo 1871 publicirt worden.
8. C. Waller und G. Björkman, Studien über den Bau der Trachealschleimhaut mit besonderer Berücksichtigung des Epithels. Biologische Untersuchungen, herausgegeben von G. Retzius. 2. Jahrg. 1882. p. 71.
 9. R. Heymann, Beitrag zur Kenntniss des Epithels und der Drüsen des menschlichen Kehlkopfes im gesunden und im kranken Zustande. Virchow's Arch. Bd. 118. 1889. p. 320.
 10. A. A. Kanthack, Studien über die Histologie der Larynxschleimhaut. II. ibidem. Bd. 119. 1890. p. 326.
 11. P. Schiefferdecker, Histologie der Schleimhaut der Nase und ihrer Nebenhöhlen im Handbuch der Laryngologie und Rhinologie, herausgegeben von P. Heymann. Bd. III. 1. Lief. p. 87 bis 151. Wien 1896.
 12. G. Retzius, Ueber die Anfänge der Drüsengänge und die Nervenendigungen in den Speicheldrüsen des Mundes. Biologische Untersuchungen. Neue Folge III. 1892.
 13. Erik Müller, Ueber Secretecapillaren. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXV. 1895. p. 463.
 14. Ph. Stöhr, Ueber Randzellen und Secretecapillaren. Ibidem Bd. XXXVII. 1896. p. 447.
 15. J. Nadler, Zur Histologie der menschlichen Lippendrüsen. Ibidem Bd. L. 1897. p. 419.
 16. V. v. Ebner, Die acinösen Drüsen der Zunge und ihre Beziehungen zu den Geschmacksorganen. Graz 1873.
 17. Ph. Stöhr, Ueber Schleimdrüsen. Festschrift, A. von Kölliker zur Feier seines siebenzigsten Geburtstages gewidmet von seinen Schülern. Leipzig 1887. p. 421.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXI.

- Fig. 1. Hund. Kehlkopf. a) Seröse Läppchen, b) Schleimdrüsenläppchen, c) Ausführungsgang. Hartnack Obj. 4, Oc. 3, eing. Tubus. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth.
- Fig. 2. Hund. Kehlkopf. Schleimdrüsen mit Randzellencomplexen (echten Giannuzzi'schen Halbmonden). Hartnack Obj. 4, Oc. 3, ausg. Tubus. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth.
- Fig. 3. Hund. Trachea. a) Alveole einer Schleimdrüse, zum Theil entleert. Im weiten Lumen geronnener Schleim, bei einigen Zellen die Zellgrenzen gegen das Lumen aufgelöst; man sieht an diesen Stellen den Schleim hervorquellen. b) Zwei seröse

- Alveolen mit Secretcapillaren, welche in das Lumen der Schleimalveole einmünden. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, ausg. Tubus.
- Fig. 4. Hund. Kehlkopf. Querschnitt durch einen Tubulus mit einem serösen und einem Schleimabschnitt. An ersterem deutliche Secretcapillaren. Beide Lumina confluiren, das der Schleimalveole ist von hervorquellendem Schleim erfüllt. Näheres im Text. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, ausg. Tubus.
- Fig. 5. Hund. Trachea. a) Schleimalveole, deren Zellen zum Theil protoplasmatisch, zum Theil noch in verschiedenem Grade schleimhaltig sind, b) seröse Alveole mit Secretcapillaren. Beide Alveolen zeigen im Aussehen ihrer Zellgrenzen sehr deutliche Unterschiede. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, eing. Tubus.
- Fig. 6. Katze, pilocarpinisirt. Kehlkopf. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth. a) Sehr stark erweiterter Schleimgang mit hohen cylindrischen Zellen, b) seröse Alveole, deren Capillaren in den Schleimgang einmünden, c) seröse Alveole, ebenfalls mit Secretcapillaren. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, eing. Tubus.
- Fig. 7. Katze, pilocarpinisirt. Kehlkopf. Behandlung nach Golgi. a) Sehr stark erweiterter Schleimgang. Im Lumen sieht man deutlich imprägnirt die Zellgrenzen in Flächenansicht, b) c) d) seröse Alveolen mit Secretcapillaren, von denen b u. c wie Beeren dem Schleimgang anhängen. Dieses Bild zeigt eine vollständige Uebereinstimmung mit der von demselben Thiere stammenden Fig. 6 Hartnack Obj. 4, Oc. 3, ausg. Tubus ohne Unterlage.
- Fig. 8. Katze, pilocarpinisirt. Kehlkopf. Behandlung nach Golgi. Schleimalveole mit Randzellencomplexen. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, ausg. Tubus.
- Fig. 9. Kaninchen. Kehlkopf. Behandlung nach Golgi. Ein ganzes seröses Drüsenläppchen mit Secretcapillaren imprägnirt. Dicker Schnitt, an welchem mehrere Schichten zu sehen sind; die am stärksten angelegten Secretcapillaren gehören der obersten Schichte an; bei a ein Ausführungsgang an seiner Einmündung in das Epithel der Schleimhaut. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, eing. Tubus.
- Fig. 10. Meerschweinchen. Kehlkopf. Behandlung nach Golgi. Eine seröse Alveole mit Secretcapillaren. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, eing. Tubus.
- Fig. 11. Mensch. Trachea. Färbung mit Delafield's Hämatoxylin und Congoroth. Ein Ausführungsgang, an dem die specifischen Schleimzellen bis zur Mündung reichen. Hartnack Obj. 7, Oc. 3, eing. Tubus.
-

Ueber feinere Structur und Architectur der Zellen.

III. Theil: Muskelgewebe.

Von

Prof. **J. Arnold** in Heidelberg.

Hierzu Tafel XXXII.

Glattes Muskelgewebe. In der älteren Literatur finden sich Mittheilungen über reihenweise gestellte Pünktchen und Längsstreifung der contractilen Faserzellen (Margo, Wagener und J. Arnold). Später wurden diese Zeichnungen als der Ausdruck einer fibrillären Structur derselben angesehen (Engelmann, Kölliker, Schiefferdecker).

Von Heitzmann¹⁾ wird hervorgehoben, dass die Granula der glatten Muskelfasern, namentlich gegen deren Enden, eine Anordnung darbieten, derzufolge sie eine Aehnlichkeit mit den sarcois elements der quergestreiften Muskeln erhalten. Bütschli²⁾ nimmt eine wabige Structur der glatten Muskelfasern an. Nach Paul Schultz³⁾ enthält eine jede Zelle ein dichtes Bündel von Fibrillen, welche gleichmässig in derselben vertheilt sind. Eine einzelne Fibrille durch die ganze Faser zu verfolgen, ist Schultz nie gelungen. Gegen das Ende der Zellen nehmen die Fibrillen an Zahl ab, aber nicht in Folge von Vereinigung, sondern stumpfer Endigung derselben. Marchesini und Ferrari⁴⁾ behaupten, dass die glatten Muskelfasern des Katzendarmes aus vielen verschlungenen Fäden bestehen, in welche sich das Zellprotoplasma aufgelöst habe.

1) C. Heitzmann, Microscopic. Morphology. New York 1883.

2) Bütschli, Verhandlungen d. naturhistor.-medicin. Vereins z. Heidelberg 1896.

3) Paul Schultz, Die glatte Muskulatur d. Wirbelthiere. Arch. f. Anat. u. Physiologie, physiolog. Theil. 1895.

4) Marchesini u. Ferrari, Anatom. Anzeiger Bd. XI. 1896.

Mittelst der Jod-Jodkalimethode lassen sich die glatten Muskeln sehr leicht isoliren, sei es, dass man Magen und Darm (Frosch) zuerst für zwei bis drei Tage in 10 % Jodkalilösung und dann ebenso lange in Jod-Jodkalilösung (5 Tropfen der starken Lösung auf 10 cc. Jodkalilösung von 10 %) einlegt, sei es, dass die letztere Mischung von Anfang an verwendet wird. In dem ersteren Fall isoliren sich die Zellen besser, in dem zweiten bewahren sie vollkommener ihre Form. Sehr zu empfehlen ist der Zusatz weniger Tropfen wässriger Eosinlösung zu der Isolirungsflüssigkeit. — Sehr deutlich tritt an solchen Präparaten die Längsstreifung hervor (Taf. XXXII, Fig. 1); die sog. Fibrillen lassen sich aber meistens nicht von dem einen Ende zu dem anderen verfolgen; vielmehr sind sie häufig durch feinste Körnchen unterbrochen und zeigen eine mehr bündelweise Gruppierung und stellenweise Andeutung einer netzförmigen Anordnung (Fig. 2). Allerdings ist es sehr schwierig, über diese Verhältnisse sich Gewissheit zu verschaffen, weil bei spiraliger Drehung der Fasern, wie sie bei solchen Isolirungen leicht erfolgt, solche Unregelmässigkeiten im Verlauf und in der Anordnung der Fasern entstehen und insbesondere der Anschein einer bündel- oder netzförmigen Architectur erzeugt werden könnte. — Lässt man die Muskelfasern längere Zeit in der Isolirungsflüssigkeit liegen, dann verschwindet die fibrilläre Zeichnung und wird durch eine mehr körnige ersetzt. Es macht dann den Eindruck, als wären die Zellen aus feinen durch kurze Fäden unter einander verbundenen Körnern aufgebaut (Fig. 3).

Der Kern wird von einem deutlichen Gitterwerk durchzogen, dessen Fäden an die Kernwandschichte inseriren, welche manchmal auch von Körnern durchsetzt erscheint (Fig. 1—3). Auf die Körnerreihen an den Polen haben schon Klebs, Frankenhäuser, Wagener und ich aufmerksam gemacht. Zuweilen setzen sich diese Körner in einfacher oder mehrfacher Reihe ziemlich weit gegen die Enden der Zellen fort (Fig. 1), wie auch Schwalbe, Ranvier und Schultz angeben. Schwalbe bezeichnet dieses Gebilde als Axenstrang; Ranvier meint, dass es in einem Kanal gelegen sei. — Ausser diesen Körnerreihen kommen noch andere mehr vereinzelt liegende Körner vor, welche durch ihren stärkeren Glanz von den Myosomen, aus welchen die sog. Fibrillen sich zusammensetzen, unterschieden sind. Ver-

muthlich stehen sie zur Ernährung in Beziehung und sind den interstitiellen Körnern der quergestreiften Muskelfasern — den Sarcosomen — gleichwerthig.

Sehr häufig trifft man an den Rändern der Zellen aus Körnern bestehende Erhebungen (Fig. 2), wahrscheinlich die Reste der Intercellularbrücken, wie sie von Kultschitzky, Busachi, Barfurth, Heidenhain, Nicolas, Erik Müller, Klecki, de Bruyne, Bohemann, Paul Schultz u. A. beschrieben worden sind. Von manchen der genannten Autoren werden die Intercellularbrücken als Fortsätze der sog. Fibrillen gedeutet.

Bezüglich der zwischen den Zellen in den Intercellularlücken gelegenen Substanz, welche früher als eine Art Kittsubstanz aufgefasst wurde, neuerdings als Ernährungsflüssigkeit angesehen wird, will ich noch bemerken, dass diese Anschauung mit den von mir am glatten Muskelgewebe beobachteten Abscheidungen von Indigkarmin nicht nur im besten Einklang steht, sondern dass deren Berechtigung durch diesen Nachweis besser als durch Injectionsversuche begründet wird. Bei der Infusion von Indigkarmin in das Blut lebender Thiere konnte ich eine Abscheidung von Farbstoffkörnechen zwischen den Zellen der glatten Muskulatur wahrnehmen und zog daraus den Schluss, dass sie in erster Linie zu den Ernährungsvorgängen in Beziehung gebracht werden müsse¹⁾. Dass der Zwischensubstanz ausserdem noch eine Rolle bei der gegenseitigen Verbindung und bei der in den verschiedenen Phasen der Zusammenziehung und Erschlaffung erfolgenden Verschiebung zukommen kann, wird man nicht ausser Acht lassen dürfen.

1) J. Arnold, Ueber die Abscheidung des indigschwefelsauren Natrons im Muskelgewebe. Bd. 71. 1877. Die Lehre von den Intercellularlücken ist neuerdings von den normalen Anatomen sehr erfolgreich gefördert worden. Bei dieser Gelegenheit möchte ich auf die Mittheilungen von Thoma und von mir über die Abscheidung von Indigkarmin in den Intercellularräumen von Epithelien und Endothelien, sowie in den Saftbahnen des Bindegewebes, Knorpels und Knochens (Virchow's Archiv Bd. 64, 1875; Bd. 66, 1876; Bd. 68, 1876; Bd. 71, 1877; Bd. 73, 1878) aufmerksam machen, weil sie meines Erachtens bei der Erörterung der Ernährungs- und Zellwanderungsvorgänge unter normalen und pathologischen Verhältnissen mehr Berücksichtigung verdienen, als ihnen bisher zu Theil geworden ist.

Quergestreifte Muskelfasern. — Die Beobachtung, dass die quergestreiften Muskelfasern nicht nur in der Längsrichtung, sondern auch der Quere nach zerfallen, hat Bowman zur Aufstellung seiner „sarcous elements“ veranlasst. Krause's „Muskelkästchen“ und Merkel's „Muskelemente“ sollen gleichfalls nicht nur eine quere Gliederung, sondern auch eine Zusammensetzung derselben aus verschiedenen Bestandtheilen anzeigen. Dass die genannten Autoren die Abgrenzungen dieser Muskelemente an verschiedene Stellen verlegten und der Zerfall in Querscheiben an verschiedenen Stellen erfolgen kann, schien einer Aufstellung solcher „Elemente“ nicht günstig. — Die meisten Histologen betrachten die „Fibrille“ als den wesentlichsten Bestandtheil der quergestreiften Muskelfaser. Die Vorstellung, derzufolge die Zwischensubstanz die Hauptrolle bei der Contraction spielen sollte, hat keinen Anklang gefunden. Ueber die Structur der Fibrillen sind die Meinungen in sofern verschieden, als die Meisten diese, der verschiedenen Lichtbrechung ihrer Abschnitte ungeachtet, als histologische Einheiten betrachten, während Andere für eine Zusammensetzung aus verschiedenen Bestandtheilen eintreten.

C. u. L. Heitzmann¹⁾ betonen, dass der Bau der quergestreiften Muskelfaser identisch sei mit dem der Zellsubstanz. Sie unterscheiden „sarcous elements“ und die zwischen ihnen befindlichen Körnerreihen, sowie eine Zwischensubstanz. Sämmtliche Bildungen der erstgenannten Art, ob Säulchen oder Körner, sind untereinander mittelst feiner Fäden verbunden, die entweder von dem Centrum der Basalfläche oder von den Rändern der Säulchen abtreten, um in benachbarte Säulchen und Körner einzumünden. — Retzius²⁾ betrachtet die Fibrillen als histologisch einheitlich; die Existenz von Seiten- und Quermembranen stellt er in Abrede, beschreibt dagegen eine feine Körnelung an der Zwischenscheibe. Bütschli³⁾, welcher gleich van Beneden und Schneider an den Fibrillen eine reihenförmige Aufstellung von Körnern wahrgenommen hatte, schreibt nicht nur dem Sarc-

1) C. Heitzmann l. c. u. L. Heitzmann, Bau u. Entwicklung des quergestreiften Hautmuskels. Arch. f. Dermatologie Bd. 33. 1895.

2) Retzius, Muskelfibrille u. Sarcoplasma. Biolog. Untersuch. N. F. I. 1880.

3) Bütschli, l. c. u. Biolog. Centralblatt Bd. XI. 1891.

plasma, sondern auch der contractilen Substanz eine wabige Structur zu. Die charakteristische Eigenthümlichkeit der quergestreiften Muskelzellen besteht seiner Ansicht nach darin, dass das Wabenwerk der contractilen Elemente eine Differenzirung in der Längsrichtung erfuh. Die contractilen Elemente bestehen aus der Länge nach abwechselnd hintereinander gereihten verschiedenartigen Abschnitten: längeren, matteren und stärker tingirbaren einerseits, kürzeren, glänzenderen und schwächer tingirbaren andererseits, den anisotropen und isotropen Querscheiben. Allerdings beziehen sich diese Angaben auf die contractilen Elemente von Insekten und Crustaceen; am Schluss wird aber bemerkt, dass die quergestreiften Muskelzellen der Wirbelthiere denselben Bau zeigen. — *Altmann*¹⁾ schildert die neben der *Krause*'schen Membran gelagerten Granula, welche in besonderer Beziehung zu der ersteren stehen sollen, ferner ausser mit Osmium gefärbten Granula feinere solche Gebilde in der Zwischensubstanz. Die Muskelfibrille entstehe aus aneinander sich reihenden Granula; sie seien die echten Bildner der Disdiaklasten, nicht die Granula der Zwischensubstanz, welche erst später auftreten. — *Galeotti*²⁾ erwähnt fuchsinophile Körnchen im Sarcoplasma; er fasst sie als Stoffwechselproducte der Faser auf und will beobachtet haben, dass sie entsprechend der Muskelarbeit zu und abnehmen. Mit der Entstehung der Fasern haben diese Körner nichts zu thun. — *Fusari*³⁾ hat die quergestreiften Muskelfasern nach der *Golgi*'schen Methode behandelt und an solchen Präparaten die Existenz eines feinen aus Fäden und Knotenpunkten bestehenden Netzes in der Ebene des *Amici*'schen Streifens wahrgenommen. Die Netze der verschiedenen Streifen haben innige Beziehung zum Protoplasma des Muskelkörperchens, von dem sie eine Fortsetzung zu sein scheinen; sie stehen auch unter sich mittelst Fäden und länglichen Lamellen in Verbindung. An jeder Grenze der doppelt brechenden Scheibe d. h. zwischen ihnen und der einfach brechenden existirt ein anderes Netz. In der doppelt brechenden Scheibe sollen läng-

1) *Altmann*, *Elementarorganismen*. 1894.

2) *Galeotti*, Ueber die Granulationen in den Zellen. *Internationale Monatschrift f. Anat. u. Physiol.* Bd. XII. 1891.

3) *Fusari*, Sur le structure des fibres muscul, striées. *Arch. ital. d. biolog.* Bd. 23. 1894 u. *Atti del congresso med. internat.* XI. 1894.

liche, prismatische und in der Mitte hellere Körner enthalten sein, die manchmal aus 2 Theilen zu bestehen scheinen. Das Netz, welches die Amici'schen Streifen bedeckt, entspreche dem Sarcoplasma. Die isolirten Fibrillen seien nicht homogen, sondern enthalten dunkle doppeltbrechende und intensiver sich färbende Parthien. Jedes Segment werde durch eine dunkle Linie oder ein Granulum begrenzt. Auch die Bowman'sche Scheibe sei nicht homogen, vielmehr enthalte sie 2 grosse sphärische Granula.

Seit den Untersuchungen Kölliker's, Cohnheim's, Gerlach's, Rollet's, Retzius' u. v. A. zweifelt wohl Niemand mehr an der Existenz einer Zwischensubstanz. Dass dieselbe Körner — Sacrosomen — enthält, ist längst bekannt; in welcher Beziehung diese zu einander und zu den Structurelementen der sog. Muskelfibrillen stehen, darüber finden sich, wie aus den obigen Literaturangaben hervorgeht, nur Andeutungen. Auch über die Bedeutung, welche dem Sarcoplasma zukommt, ist eine Verständigung bisher nicht erzielt. Während die Meisten dasselbe zur Ernährung der Muskelfasern oder deren gegenseitigen Verbindung bzw. zu beiden in Beziehung bringen, schreiben ihm Andere eine wichtige Rolle bei der Contraction zu, indem das Sarcoplasma als das eigentliche contractile Element oder aber als bedeutungsvoll für diesen Vorgang deshalb angesehen wird, weil es bei diesem in inniger Beziehung zu der doppeltbrechenden Substanz treten soll.

Ich habe Muskelfasern vom Frosch und Menschen nach den oben angegebenen Methoden behandelt. Es erfolgt dann an denselben ein Zerfall des Inhalts der Sacrolemmaschläuche zunächst in der Querrichtung, später in der Längsrichtung¹⁾. Neben sehr gut erhaltenen Fasern trifft man solche, bei welchen die doppeltbrechenden Querscheiben unregelmässige Abstände von einander darbieten, einen mehr welligen oder geschlängelten Verlauf annehmen, bis sie sich endlich als kürzere und längere Stäbe oder Scheiben von einander abheben (Tafel XXXII, Fig. 13 und 14).

1) Bezüglich der Dauer der Einwirkung der Jodkali- und Jodkalilösungen lassen sich allgemein gültige Vorschriften nicht geben. Nicht nur bei den Muskeln verschiedener Thiere und den verschiedenen Muskelgruppen, sondern auch bei den Fasern des gleichen Muskels ist der Erfolg ein wechselnder.

Ausserdem verlieren die Querscheiben ihre scharfen und glatten Contouren, welche durch kleine körnige Unebenheiten unterbrochen werden und schliesslich in Körner zerfallen. Im Anfang behalten diese noch die Aufstellung in querer Richtung bei, nehmen aber später eine mehr unregelmässige Lagerung an. Man kann diesen körnigen Zerfall an den Querscheiben nicht nur in situ, sondern auch nach ihrer Isolirung nachweisen, weshalb eine Täuschung durch zerfallene Theile der hellen isotropen Scheiben oder der Zwischensubstanz ausgeschlossen werden kann. Ist der körnige Zerfall ein vollständiger, dann ist es allerdings nicht mehr möglich, die einzelnen Körner von einander zu unterscheiden. Eine solche Muskelfaser sieht dann wie ein mit körniger Masse gefüllter Schlauch aus, dessen Inhalt mit der Substanz anderer Zellen wegen seiner Zusammensetzung aus Körnern und Fäden eine auffallende Uebereinstimmung darbietet (Fig. 14). Hat das Sarclemma sich abgehoben oder ist dasselbe eingerissen, dann treten die anisotropen Querscheiben zuweilen über den Rand vor. — Auch an der Stelle der isotropen Querscheiben kommt sehr bald eine feine Körnelung zum Vorschein. Die Körner sind feiner wie die der anisotropen. An beiden Körnerarten trifft man feine fädige Fortsätze und Verbindungen.

Kommt es zur Isolirung des Inhaltes des Sarclemmaschlauches in der Längsrichtung, ehe ein Zerfall in Querscheiben eingetreten ist, so namentlich an den Bruchflächen, dann sieht man die Muskelsäulehen getrennt durch Zwischensubstanz; an der Stelle der doppeltbrechenden Substanz treten je nach der Breite der Säulehen mehrere glänzende Körner auf, welche sowohl in der queren Richtung als in der Längsrichtung der Faser durch Fäden verbunden zu sein scheinen (Fig. 15 u. 16). Erfolgt namentlich an den Enden eine fibrilläre Auffaserung der Muskelsäulehen, so kann man die Zusammensetzung der „Fibrillen“ aus Längsreihen von Körnern, welche durch Fädchen untereinander verbunden sind, nachweisen; in den Verlauf der letzteren sind ausserdem noch feinere Körner eingebettet, welche vermuthlich der isotropen Substanz angehören, während die ersteren wohl als Bestandtheile der anisotropen angesehen werden müssen. Wenn die Fibrillen etwas auseinander rücken, dann sieht man fädige Verbindungen zwischen den anisotropen Körnern derselben. Zuweilen treten in den Säulehen ziemlich complicirte netzförmige Zeichnungen

auf, wenn sich die Körner auf die Seite legen und so ihre gegenseitigen Verbindungen, so wie diejenigen mit den Körnern und Fäden der isotropen Zwischenschichte zum Vorschein kommen. An den Bruchflächen lösen sich manchmal kleine aus Körnern zusammengesetzte Scheibchen ab, zwischen denen kleinere durch Fädchen unter sich und mit den Scheiben verbundene Körner gelegen sind. An Querschnitten von frischen gefrorenen Muskeln kam man entsprechend den Cohnheim'schen Feldern ebenfalls Körner nachweisen. Ueber die Zahl der in den anisotropen Querscheiben eines Muskelsäulchens enthaltenen Körner Gewissheit zu erhalten, ist sehr schwierig, weil sowohl an isolirten Fasern sowie an Querschnitten durch Verschiebung sehr leicht eine Verlagerung bedingt wird. Dass die anisotropen Querscheiben aus 2 Reihen von Körnern bestehen, ist mir mit Rücksicht auf die Existenz einer Mittelscheibe und die Trennung derselben an dieser Stelle sehr wahrscheinlich. Vielleicht ist aber diese Anordnung durch eine eigenartige Structur der Körner bedingt.

Ueber die Existenz einer Zwischensubstanz kann man an solchen Präparaten auf das Bestimmteste sich überzeugen, namentlich wenn die Muskelsäulchen anfangen auseinander zu weichen (Fig. 15 u. 17). Die Form dieser intercolumnaren Räume ist eine etwas verschiedene; bald erscheinen sie als lange zwischen den Muskelsäulchen gelegene Streifen, bald als längere und kürzere, schlitz- und spaltförmige Räume. In einer hyalinen Zwischensubstanz sind grössere und kleinere Körner von wechselnder Lichtbrechung eingebettet, die durch feine Fädchen gitterartig zusammenhängen. Dieselben stehen aber nicht nur unter sich sondern auch mit den Körnern der isotropen Scheiben in Verbindung; zwischen den Körnern des Sarcoplasma den — Sarcosomen — und denjenigen der anisotropen Scheiben — den Myosomen — konnte ich eine Beziehung nicht mit Sicherheit nachweisen. Ausser zwischen den Muskelsäulchen findet sich hyaline Zwischensubstanz zwischen den „Fibrillen“ und den verschiedenen Körnerarten, aus denen diese aufgebaut sind; sie vermittelt die Verbindung der Körner der anisotropen Schicht zu einem homogenen Gebilde und verdeckt die Zusammensetzung der isotropen Schicht aus Körnern und Fäden. Ob die zwischen den Körnern der anisotropen und isotropen Schichten gelegene homogene Substanz mit der interfibrillären und intercolumnären identisch

ist und von ihr nur durch den Mangel an Sarcosomen sich unterscheidet, kann ich nicht entscheiden. Erwähnen muss ich noch, dass auch unter dem Sarcolemma Lagen von Sarcoplasma sich finden.

Herzmuskel. Beim Frosch erscheinen die Muskelfasern als spindelförmige und verästigte Zellen oder aber als grössere Muskelplatten (Tafel XXXII, Fig. 5). Sehr deutlich ist an ihnen die Zusammensetzung aus Säulehen und Sarcoplasma (Fig. 6). Bei den einfacheren Formen ist dieses in der Mitte gelegen umgeben von Muskelsäulehen. Bei den complicirteren Muskelplatten ist die Zwischensubstanz in Räumen zwischen den auseinanderweichenden Muskelsäulehen enthalten (Fig. 5). Die letzteren zeigen deutliche Querstreifung; diese Querstreifen zerfallen entsprechend der Theilung der Muskelsäulehen in Fibrillen und erscheinen dann als glänzende durch Fäden in der Längsrichtung verbundene Körner. Auch die zwischen den anisotropen Scheibehen gelegene isotrope Substanz geht einen Zerfall in Körner ein, welche mit denjenigen der Zwischensubstanz zusammenhängen. In späteren Stadien der Umwandlung ist die gegliederte Zeichnung der Zelle durch eine feinkörnige Masse mit netzförmiger Anordnung ersetzt (Fig. 6).

Beim Menschen stellen sich die Muskelfasern des Herzens mehr als verbundene Balkensysteme dar. Die fibrilläre Zeichnung ist an ihnen auffallend deutlich (Fig. 7). An den Bruchenden sieht man sehr schön die Zusammensetzung aus an der Stelle der anisotropen Schicht gelegenen und untereinander in der Längsrichtung verbundenen Körnern (Fig. 9 u. 16). Weichen die Muskelfibrillen auseinander, dann kann man quere Verbindungen zwischen diesen Körnern wahrnehmen (Fig. 10).

Ich darf nicht unterlassen zu erwähnen, dass *Fusari* (l. c.) den Herzmuskeln denselben Bau zuschreibt wie den anderen quergestreiften Muskelfasern. Neuerdings hat *John Bruce Mac Callum* eine sehr genaue Beschreibung der Herzmuskulatur geliefert. Er betont die Gegenwart von Fibrillenbündel, welche durch Sarcoplasma getrennt sind, sowie die Theilung des letzteren in Scheiben, deren horizontale Trennungslinien den Querstreifen der Fibrillenbündel entsprechen. Er unterscheidet an diesen eine Querscheibe und eine Zwischenscheibe, welche zum Sarcoplasma und den Fibrillen in Beziehung stehen soll.

Welche Vorstellungen darf man sich auf Grund der mitgetheilten Thatsachen über den Aufbau der quergestreiften Muskelfaser machen? — Es konnte nachgewiesen werden, dass die als contractile Elemente und als histologisch einheitliche Gebilde aufgefassten „Muskelfibrillen“ an der Stelle der anisotropen Querscheiben durch Fäden verbundene Körner enthalten und dass auch die zwischen diesen gelegene isotrope Substanz nur scheinbar homogen ist, weil sie gleichfalls durch feine Fädchen zusammenhängende Körner enthält. Ob die Theilung der anisotropen Querscheibe auf eine Zusammensetzung aus mehreren Körnerreihen oder, auf ein eigenartiges Structurverhältniss der Körner zu beziehen ist, liess sich nicht entscheiden; dagegen hat es sich als wahrscheinlich ergeben, dass die sog. Zwischenscheiben in der isotropen Schicht gelegenen Körnerreihen entsprechen.

Aus diesen Befunden muss geschlossen werden, dass die sog. Muskelfibrillen aus Körnern und zwar verschiedenwerthigen, sowie aus Zwischensubstanz aufgebaut sind. Sie dürfen somit auch vom histologischen Standpunkt aus nicht als einheitliche Gebilde, nicht als die Elemente der Muskelfasern aufgefasst werden. Dasselbe gilt von den anisotropen und isotropen Scheiben sowie von den „sarcous elements“ und von den ihnen mehr oder weniger gleichwerthigen Gebilden. Ich verzichte absichtlich vorerst auf eine ausführlichere Erörterung der angeregten Frage und beschränke mich auf den Hinweis, dass für eine Verschiedenheit der isotropen und anisotropen Substanz von ihrem differenten optischen Verhalten abgesehen auch ihre morphologischen Eigenschaften, sowie die Beziehung des ersteren zu den Bestandtheilen der intercolumnären Zwischensubstanz sprechen.

Was die Bedeutung des letzteren anbelangt, so stimmen die meisten Beobachter darin überein, dass sie der Ernährung dient. Für eine solche Auffassung sind ausser dem Vorkommen von Fett und Pigment im Sarcoplasma die von mir ¹⁾ an diesen Stellen beobachteten Abscheidungen von Indigkarmin geltend zu

1) J. Arnold, Ueber das Verhalten des Indigkarmin in den lebenden Geweben. Centralbl. f. d. med. Wissenschaft Nr. 51, 1875 und Ueber die Abscheidung des indigschwefelsauren Natrons im Muskelgewebe. Virchow's Archiv Bd. 71, 1877; ferner Leo Gerlach, Ueber das Verhalten des Indigkarmins im Knorpelgewebe. Erlangen 1876.

machen. Ich habe nachgewiesen, dass bei der Infusion von indig-schwefelsaurem Natron in das Blut lebender Thiere Farbstoffablagerungen unterhalb des Sarcolemma, in der Umgebung der Kerne und in der Richtung der Kernpole, sowie in den intercolumnären Räumen zu Stande kommen (Fig. 19). In anderen Fällen erfolgte die Abscheidung nicht nur in diesen Spalten; vielmehr war die Substanz der Muskelfasern von zahlreichen blauen Körnern durchsetzt. Sehr auffallend war mir damals der Befund von Farbstoffabscheidung zwischen den Querscheiben (Taf. XXXII, Fig. 3 u. 5 c u. Fig. 19). Derselbe wird verständlich, wenn man berücksichtigt, dass, wie oben angedeutet wurde, vermuthlich zwischen den Körnern der isotropen Schicht und denjenigen des intercolumnären Sarcoplasma Beziehungen bestehen. Sprechen diese Thatsachen für die nutritive Bedeutung des Sarcoplasma, so soll damit andererseits nicht in Abrede gestellt werden, dass dieses möglicher Weise auch bei der gegenseitigen Verbindung und bei der Contraction eine Rolle spielt. Man wird z. B. annehmen dürfen, dass seine Anordnung und Vertheilung im ruhenden und contrahirten Muskel eine verschiedene ist.

Mit Rücksicht auf diese eben erörterten Verhältnisse ist es wohl gerechtfertigt, zwei Arten von Körnern in den Muskelfasern zu unterscheiden: die im Sarcoplasma eingelagerten — die Sarcosomen — und die Myosomen; als solche wären zweifellos die in der anisotropen Schicht der Muskelfibrillen enthaltenen Körner aufzufassen; zweifelhaft bliebe vorerst die Stellung der Körner, welche in den isotropen Scheiben gelegen sind.

Welche Bedeutung den geschilderten Befunden vom Standpunkt der „Protoplasmalehre“ zukommt, die Erörterung dieser Frage muss ich mir vorbehalten. Zuvor soll noch über die Morphologie der Zellmicrosomen bei Stoffwechselforgängen berichtet werden.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXII.

Fig. 1—3. Glatte Muskelfasern aus dem Froschdarm.
 Fig. 4—6. Muskelfasern aus dem Froschherzen.

- Fig. 7—12. Muskelfasern aus dem menschlichen Herzen.
 Fig. 12. Intercolumnäre Körnerreihe aus demselben Object.
 Fig. 13—15. Muskelfasern vom Frosch in verschiedenen Phasen des Zerfalls.
 Fig. 16. Isolirtes Muskelsäulchen, an dem einen Ende in Körner zerfallend.
 Fig. 17. 2 Muskelsäulchen mit intercolumnären Körnern.
 Fig. 18. Isolirter Inhalt einer zerfallenen Muskelfaser, aus fädig verbundenen Körnern bestehend.
 Fig. 19. Abscheidung von indigschwefelsaurem Natron in einer Muskelfaser (Frosch). (Vgl. Virchow's Archiv Bd. 71. 1877.)

Beitrag zur Anatomie des Pankreas und seiner Ausführungsgänge.

Von

med. **Konrad Koloman Helly,**

Demonstrator an der I. anat. Lehrkanzel zu Wien.

Hierzu Tafel XXXIII, XXXIV und vier Textfiguren.

Von der Ansicht ausgehend, dass die Anatomie und Histologie des Pankreas und seiner Ausführungsgänge trotz ihrer bedeutenden Ausarbeitung noch manche Lücken aufweise, ging ich daran, einem Auftrage meines Lehrers, des Herrn Professor Dr. Zuckerkandl, entsprechend, einen kleinen Beitrag zur Frage der Mündung des Ductus Santorini zu liefern. Gleichzeitig zog ich auch die topographische Lage des Ductus choledochus zum Pankreas in den Bereich meiner Untersuchungen.

Die übereinstimmenden Angaben sämtlicher Anatomen lauten dahin, dass das Pankreas einen Hauptausführungsgang besitze, Ductus pancreaticus (Wirsungianus) genannt, der die Drüse der Länge nach durchsetzt und gemeinschaftlich mit dem Ductus choledochus an der Spitze der Papilla maior (Vateri)

mündet. Dort, wo Kopf und Schweif des Pankreas aneinandergrenzen, zweigt von dem Ductus Wirsungianus ein grösserer Nebengang ab, der sogenannte Ductus pancreaticus accessorius (Santorini), welcher ein wenig oberhalb und einwärts von der Papilla maior an der Papilla minor mündet. Diese auffallende Thatsache der scheinbar doppelten Mündung eines und desselben Ganges wurde nun vielfach bezweifelt.

Henle (2) sagt hierüber folgendes: „Der Ductus pancreaticus acc. hat etwa den dritten Theil des Durchmessers des Hauptganges. Er lässt sich leichter von dem letzteren als von dem Darm aus injiciren, nimmt auch an Weite von der Darmmündung gegen die Mündung in den eigentlichen pankreatischen Gang zu und scheint demnach, während er die Bewegung des Sekretes nach beiden Richtungen gestattet, doch in der Regel seinen Inhalt in den Hauptaushührungsgang zu entleeren. . . . Verneuil und Bernard vermissten den accessorischen Gang niemals und Sappey traf unter 17 Fällen nur einen, wo der accessorische Gang an dem Ende, wo er in den Darm münden sollte, geschlossen war und demnach einen einfachen Ast des Hauptganges darstellte. Diese Anordnung muss ich nach meinen Erfahrungen doch als eine ziemlich häufige erklären und glaube, dass bezüglich der Eimmündung des accessorischen Ganges in den Darm Täuschungen vorkommen können, indem 1. bei Injection vom Hauptgange aus die Drüsensubstanzlappchen, die das blinde Ende des accessorischen Ganges ganz von der Darmhöhle trennen, durchbrochen werden, oder 2. Mündungen der Ausführungsgänge ganz kleiner Gruppen von Drüsen, die sich von dem oberen Lappen des Pankreaskopfes isoliren, für Mündungen eines accessorischen Ganges gehalten werden. Nach Meckel ist die Duplicität des pankreatischen Ganges beim Foetus normal und die Obliteration des oberen dieser Gänge beim Erwachsenen Regel.“

Gerade das Gegentheil behauptete vor wenigen Jahren Hamburger (1): „Der Santorini'sche Gang ist sehr constant. Ich habe mehr als 50 menschliche Bauchspeicheldrüsen untersucht und konnte ihn immer nachweisen. Zwar genügt es nicht in allen Fällen, die Schleimhautoberfläche des Duodenums zu untersuchen, um das Vorhandensein der kleinen Papille nachzuweisen, denn in seltenen Fällen ist dieselbe so wenig hervor-

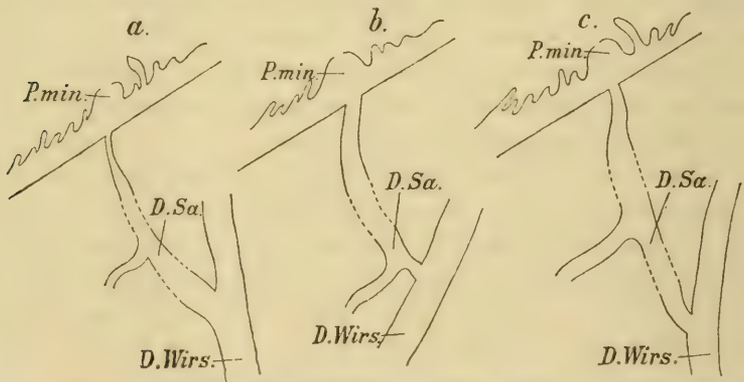
tretend, dass sie leicht übersehen und das Fehlen des Santorinischen Ganges somit irrthümlich angenommen werden kann. Eine Injection durch den Wirsung'schen Gang mit einer gefärbten Flüssigkeit wird aber alsbald das wahre Sachverhältniss zeigen, indem die Flüssigkeit wegen der immer vorhandenen Anastomose aus der kleinen Papille hervorquillt. Auf der anderen Seite kann die Papille des Santorini'schen Ganges so stark entwickelt sein, dass man glauben könnte, es sei der Wirsung'sche Gang, der gesondert neben dem Ductus choledochus mündet, während der Santorinische Gang niemals fehlt, wie dies in mehreren Lehrbüchern als Varietät beschrieben ist; eine getrennte Mündung des Ductus choledochus und Ductus Wirsungianus habe ich niemals gefunden. Auch Sappey leugnet bestimmt ihr Vorkommen.“

Wie man sieht, lassen sich gegen diese Angaben wiederum Henle's Einwände erheben. Um nun zu einem sicheren Resultate zu gelangen, ohne irgend welchen Täuschungen unterliegen zu können, bediente ich mich der mikroskopischen Untersuchung, indem ich die Papilla minor sammt einem Theile des eintretenden Ductus Santorini in Reihenschnitte zerlegte und nach der gewöhnlichen Hämatoxylin-Eosin-Methode färbte. Ausserdem injicirte ich einige Fälle von dem Hauptgange aus und zerlegte sie dann in Schnitte. Auf die Ergebnisse meiner Injectionen jedoch komme ich erst später zu sprechen. Das Material zu meinen Untersuchungen entnahm ich den Leichen, welche im hiesigen pathologischen Institut zur Sektion kommen. Natürlich konnte dasselbe nicht ganz frisch sein, sondern entstammt den ersten zwei bis zwölf Stunden nach dem Tode.

Im ganzen gelangten 50 Fälle zur Untersuchung. Von diesen besass einer nur den Ductus Santorini, der an der Spitze der Papilla minor mündete, während ein selbständiger Ductus Wirsungianus nicht zu finden war. In diesem Falle, sowie in zwei anderen, in denen beide Gänge vollständig von einander getrennt waren, und die Mündung des Ductus Santorini ganz leicht durch Präparation und Sondirung nachzuweisen war, unterblieb die mikroskopische Untersuchung. Alle übrigen 47 Fälle, in denen der Ductus Santorini mit dem Ductus Wirsungianus theils in Verbindung stand, theils selbständig war, wurden mikroskopisch untersucht. Im Folgenden seien nun in Kürze die Resultate meiner Arbeit angeführt.

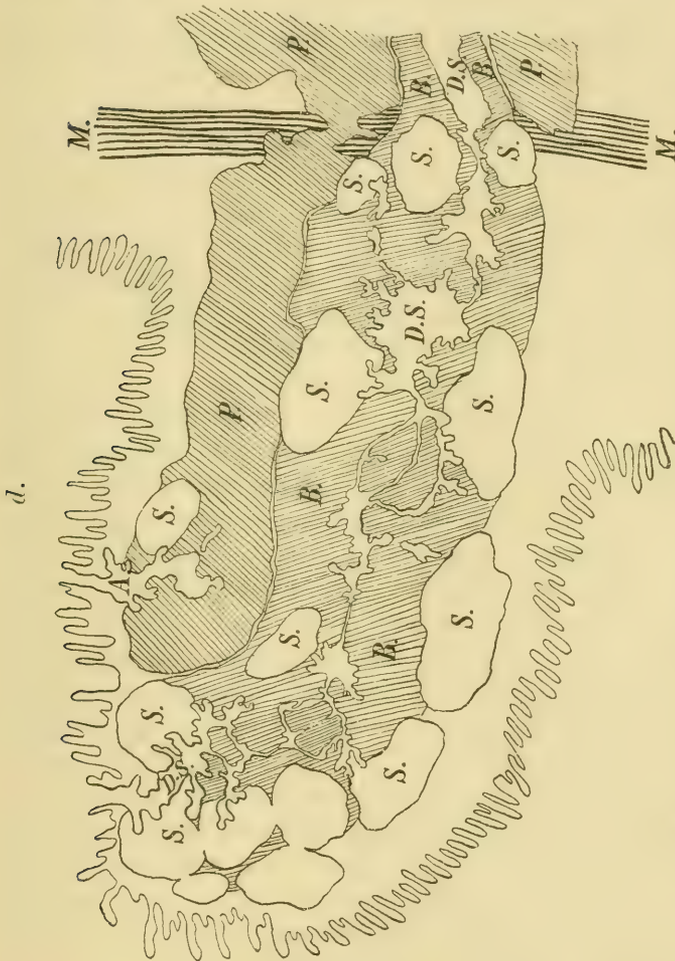
Was das Aussehen der Papilla minor betrifft, so schwankt dasselbe bedeutend, ebenso wie ihre Grösse, indem, angefangen von dem vollständigen Mangel derselben, alle Zwischenstufen vorkommen bis zu Papillen, die selbst der Papilla maior an Grösse nicht mehr nachstehen. Dabei ist aber bemerkenswerth, dass die Mündungsöffnung des Ductus Santorini, wenn sie überhaupt zu sehen ist, beinahe immer im Verhältniss zur Grösse der Papille und zur Weite des Ganges sehr klein genannt werden muss, ein Verhalten, das u. a. auch schon Sappey (6) auffiel, der das Schmälerwerden des Ductus Santorini gegen seine Mündung in der Darmwand ebenfalls beschrieben hat und hierin folgendermassen fortfährt: „Une fois cependant, je l'ai vu s'élargir au point qu'à son entrée dans le parois du duodénum, il offrait un diamètre presque égal à celui du canal de Wirsung; mais dans ce cas exceptionnel, comme dans les cas ordinaires, il ne communiquait avec l'intestin que par un orifice très-étroit.“ Ausserdem ist die Papille von einer hohen Schleimhautfalte immer mehr oder minder vollständig umgeben.

Unter dem Mikroskop weist die Papille sämtliche normale Bestandtheile der Jejunalschleimhaut auf. Ihr Reichthum an Brunner'schen Drüsen und an Solitär-follikeln schwankt und steht im allgemeinen in innigem Zusammenhang mit ihrer Grösse.



Der Ductus Santorini zeigt in seinem Verlauf folgende drei Typen: er geht entweder als starker Ast von dem Ductus Wirsungianus ab, um sich gegen den Darm hin zu verschmälern (a.), oder er steht mit dem Ductus Wirsungianus bei sonst gleichem Verhalten durch eine quere Brücke in Verbindung (b.). Dazu

gesellt sich als dritte Form die, wo er bei seinem Abgange von dem Ductus Wirsungianus bedeutend schmaler ist als derselbe, durch Aufnahme von Nebenästen, von denen einer immer besonders gross ist, an Weite zunimmt, um sich dann gegen den Darm hin wieder zu verschmälern (c.).



M. = Muscularis, P. = Pankreas, S. = Schleimdrüsen, B. = Bindegewebe
Wandung des Ductus Santorini (D. S.), A. = Ausführungsgang von selbständigen Pankreas- und Schleimdrüsen in der Papille.

Verfolgen wir nun den Ductus Santorini auf seinem Wege durch die Papilla minor, so zeigt sich, dass er in den meisten Fällen durchgängig ist. Er tritt in schräger Richtung in die Darmwand ein und erfährt innerhalb derselben sehr häufig eine Abbiegung von etwa 20°–30°. Seine Mündung, falls er eine

solche besitzt, ist von Zotten umgeben, welche aber nicht so dicht angeordnet sind, wie an der übrigen Schleimhaut des Duodenums (Fig. 5). Sie beherbergen zwischen sich theils normal gebaute Krypten, theils solche, welche durch ihre bedeutende Weite sich von den übrigen sofort auffallend unterscheiden. Diese dienen einerseits Schleimdrüsen zur Mündung, welche immer in der Papilla minor, falls eine solche überhaupt vorhanden ist, zu finden sind, und auf die ich gleich näher eingehen werde. Andererseits endet der Ductus Santorini selbst häufig ebenfalls in Form einer solchen allseitig erweiterten Lieberkühn'schen Krypte (Fig. 4). Da diese Erweiterung aber selten mehr als das zwei- bis dreifache des Durchmessers einer normalen Krypte beträgt, so ist damit ein Grund gegeben, weshalb die Mündung des Ductus Santorini an der Papilla minor, die überdies nicht immer an der Spitze derselben liegt, so auffallend eng ist und sich dem unbewaffneten Auge oft ganz entzieht.

Was die eben erwähnten Schleimdrüsen betrifft, so lässt sich darüber Folgendes sagen: wie schon Kölliker (4) nachgewiesen hat, finden sich in der Wand aller grösseren Ausführungsgänge des Pankreas kleine traubige Drüsen, die ursprünglich ebenfalls für Pankreas gehalten wurden, sich aber bei genauerer Untersuchung als Schleimdrüsen herausstellten. Der Ductus Santorini trägt natürlich auch solche Drüsen in seiner Wandung. Sobald er aber die Muscularis des Darmes durchbrochen hat, ändert er oft wie mit einem Schlage sein Aussehen. Sein Lumen behält er zwar bei, aber dasselbe schwankt ungemein an Weite, indem sehr schmale Stellen mit unregelmässig gestalteten Erweiterungen abwechseln (siehe nebenstehende schematische Zeichnung *d.*); ja, es geschieht sogar nicht selten, dass er sich in mehrere Aeste theilt, welche sich bald wieder vereinigen. Zugleich ist er von mehr minder zahlreichen Schleimdrüsen umgeben, welche durch unverhältnissmässig weite Gänge theils in ihm selbst münden, theils die schon erwähnten erweiterten Krypten als Mündung benützen.

Dieses Gewirr von Drüsen und Ausführungsgängen ist gelegentlich so gross, dass man namentlich auf einem Querschnitte durch die Papille in einem solchen Falle den eigentlichen Ductus Santorini nur mit grosser Mühe herausfinden kann (Fig. 3). Das trifft auch immer dann zu, wenn er innerhalb dieses Conglome-

rates, das gleichwohl eine abgeschlossene Form erkennen lässt, vielfache Windungen durchmacht!).

Abgesehen von solchen complicirten Formen giebt es aber auch sehr einfache, bei welchen der Ductus Santorini ein annähernd gleichmässiges Lumen zeigt und die Schleimdrüsen an Mächtigkeit zurücktreten. Dies Verhalten zeigt sich in allen jenen Fällen, in welchen zwischen dem Ductus Wirsungianus und dem Ductus Santorini entweder gar keine oder nur eine schwache Verbindung vorhanden ist. Allen Formen gemeinschaftlich aber ist die Mächtigkeit des Bindegewebslagers, in welches der Ductus Santorini mitsamt den Schleimdrüsen eingebettet ist (Fig. 5).

Die Schleimdrüsen, die wir in der Papilla minor finden, bilden daselbst eingeschlossene Läppchen, welche eine Grösse von fast 3 mm erreichen können. Doch sei gleich an dieser Stelle bemerkt, dass ich ganz gleich gebaute Schleimdrüsen, die an Grösse ihrer Läppchen denen in der Papilla minor kaum nachstanden, auch im Pankreas selbst fand, wo sie Läppchen bildeten, die mit dem Ductus Wirsungianus, beziehungsweise mit dem Ductus Santorini durch einen kurzen, aber weiten Ausführungsgang in Verbindung standen. Sie zeigen drei Formen in ihrem Bau, die theilweise von dem Orte abhängig sind, wo sie vorkommen. Die eine, zugleich einfachste Form ist die kleiner, traubiger Drüsen, wie sie in den Wandungen der Ausführungsgänge vorkommen, woselbst sie eine Grösse von höchstens 0,15 mm erreichen und nur wenige Alveolen besitzen (Fig. 1), die mit dem Lumen des betreffenden Ganges durch ganz kurze, entsprechend weite Ausführungsgänge zusammenhängen. Die zweite Form ist die selbständiger, grösserer Läppchen, wie ich sie soeben beschrieben habe. Auch diese zeigen einen deutlich alveolären Bau. Doch besitzen sie sehr zahlreiche Alveolen und haben auffallend weite Ausführungsgänge (Fig. 5 u. 6). Sie weisen ein bindegewebiges

1) Dieser hier schematisch dargestellte Fall gewinnt noch dadurch an Interesse, dass die Duodenalschleimhaut oberhalb der beiden Papillen je eine Ausstülpung besass, von denen die untere, der Papilla maior entsprechende, sich geradeswegs in das Pankreas erstreckte und von dessen Gewebe allseitig umgeben war (Fig. 14 u. 15). Letzterer Umstand lässt es im Verein mit der Lagebeziehung der beiden Ausstülpungen zu den Papillen nicht unmöglich erscheinen, dass ihrer Entstehung entwickelungsgeschichtliche Ursachen zu Grunde liegen.

Gerüst auf, das weiter nichts Bemerkenswerthes an sich trägt, und sind ausserdem immer in eine sehr dichte, ebenfalls bindegewebige Kapsel eingeschlossen. Die dritte Form endlich fand ich nur am Endstück des Ductus Santorini. Sie zeigen wie die ersten nur kleine und spärliche Alveolen, die in ein ungemein starkes Bindegewebslager eingebettet sind (Fig. 7). Sie finden sich nur in jenen Fällen, wo der Ductus Santorini entweder ganz obliterirt ist, oder aber, fast möchte ich sagen, der Obliteration nahe ist, wie ich es in der oben stehenden Zeichnung *d.* schematisch dargestellt habe.

Die Zellen der Schleimdrüsen sind in den Alveolen niedrige und breite, fast kubisch aussehende Cylinderzellen von ca. $10\ \mu$ Höhe, während das Epithel in den Ausführungsgängen eine Höhe von ca. $20\ \mu$ und darüber erreicht. Dasselbst finden sich auch Becherzellen, deren Menge schwankt und wahrscheinlich von dem jeweiligen Sekretionszustande der Drüse abhängig sein dürfte (Fig. 10). Das Vorkommen von Becherzellen habe ich übrigens auch im Ductus Santorini und im Ductus Wirsungianus beobachten können; doch sind sie hier nicht sehr zahlreich und entziehen sich daher leicht der Beobachtung. Uebereinstimmend mit diesem Befunde an Schleim secernirenden Elementen kann man auch in den grösseren Ausführungsgängen häufig Mucin nachweisen.

Im Anschluss an die Besprechung dieser Schleimdrüsen will ich meiner Injectionsversuche gedenken, die ich am Ductus Santorini derart vornahm, dass ich die Injectionsmasse, meist Gelatinemasse, von dem Ductus Wirsungianus oder direkt dem centralen Theil des Ductus Santorini aus gegen die Papilla minor zu injiciren suchte, bis sie aus derselben in den Darm abfloss, während die Mündung des Hauptganges an der Papilla maior abgebunden war. Dabei zeigte sich nun, dass selbst in Fällen, wo der Ductus Santorini mit dem Ductus Wirsungianus gar nicht in Verbindung stand, und trotz Anwendung von nur geringem Drucke doch Zerreibungen des Schleimdrüsenorgans vielfach vorkamen, wodurch Henle's Einwand gegen die Zuverlässigkeit der Injectionsergebnisse gerechtfertigt erscheint. In einzelnen Fällen war es mir überhaupt nicht möglich, den Widerstand zu überwältigen, den das sich loslösende und zusammenballende Epithel der Ausführungsgänge mitsammt dem in denselben vor-

handenen Schleim der Injection entgegenstellte, sondern ich bekam höchstens Extravasate. Von den Schleimdrüsen liessen sich die kleinen, in den Wandungen der Ausführungsgänge gelegenen, verhältnissmässig leicht injiciren, wogegen in die grösseren, in der Papille gelegenen Drüsen fast nie Injectionsmasse eindrang. Letzteres mag vielleicht auch damit im Zusammenhange stehen, dass in Folge der Lage dieser Drüsen zum Ductus Santorini (Fig. 5) die Injectionsflüssigkeit von der Mündung an der Papilla minor aus gegen das Pankreas zu getrieben werden muss. Zu diesem Behufe musste die Kanüle der Injectionspritze entweder von dem Darm aus in die Papilla minor eingeführt und der Ductus Santorini unterbunden werden, oder man injicirt vom Ductus Wirsungianus aus; dann muss die Mündung des Ductus Santorini in den Darm durch Abklemmung der Papille verschlossen werden. In beiden Fällen wird aber der Injectionsmasse der Zugang zu den Drüsen versperrt. Aus all diesen Gründen entschloss ich mich bald, von dieser Untersuchungsmethode abzustehen, um so mehr, als ich der mikroskopischen Nachuntersuchung nicht enthoben war und mir die letztere auch ohne vorherige Injection leicht verständliche Bilder bot. Wo dies aber nicht der Fall war, nahm ich mit Erfolg eine nachträgliche graphische Reconstruction zu Hülfe.

Ausser den im Vorhergehenden behandelten Schleimdrüsen fand ich noch in einer bedeutenden Anzahl von Fällen echte Pankreasdrüsen in der Papilla minor. Dieselben sind entweder von der Hauptdrüse durch die äussere Muskelschichte des Duodenums getrennt, oder, und das ist viel häufiger der Fall, der Ductus Santorini wird bei seinem Durchtritt durch die Muskelschichte von kleinen Pankreasläppchen umgeben, welche dabei die Muskulatur vielfach zerklüften, ja sogar vollständig verdrängen können. In der Papille selbst reicht das Pankreasgewebe bis unmittelbar unter die Lieberkühn'schen Krypten, umgiebt aber den Ductus Santorini nicht mehr auf allen Seiten, sondern kommt auffallender Weise gewöhnlich nur auf eine Seite desselben zu liegen. Auch münden seine Ausführungsgänge nicht sämmtlich in den Santorini'schen Gang, sondern ein Theil derselben sammelt sich zu einem selbständigen Ausführungsgang, der neben jenem in den Darm mündet (Fig. 8, Textbild *d.*), ein Umstand, von dem ich später noch eingehender sprechen werde. Die Ausdehnung dieses

Pankreasgewebes steht im Allgemeinen in direktem Verhältniss zur Grösse der Papille. Seine Architektur stimmt entweder mit der der Hauptdrüse vollkommen überein, oder es ist insofern ein Unterschied vorhanden, als die Drüsenacini vielfach auseinander gesprengt und die Zwischenräume zwischen ihnen durch reichliches Bindegewebe und von Schleimdrüsen ausgefüllt sind (Fig. 9), ein Verhalten, das in Fällen von Obliteration des Ductus Santorini auch für die letzten, an die Darmwand grenzenden Lappchen zutrifft (Fig. 7).

Des Vergleiches halber habe ich beim Hund, der ebenfalls zwei Ausführungsgänge seines Pankreas besitzt, die Mündung derselben in den Darm mikroskopisch untersucht. Doch vermochte ich bisher, ausser den normalen kleinen Schleimdrüsen in den Wandungen der Gänge, nichts zu finden, was den Befunden an den menschlichen Präparaten entspreche. Allerdings sind beim Hunde beide Gänge immer vollständig getrennt und selbständig, was beim Menschen bei weitem die Ausnahme bildet. Wo es aber der Fall ist, gleicht die Mündung des Ductus Santorini in vielen Punkten der des Ductus Wirsungianus, ohne jedoch der grossen Schleimdrüsen und des Pankreasgewebes in der Papilla minor zu entbehren.

Ich habe bei meiner bisherigen Beschreibung des Baues der Papilla minor vornehmlich den Fall im Auge gehabt, dass der Ductus Santorini durchgängig ist. Nun giebt es aber auch Fälle — und hier befinden sich die Ergebnisse meiner Untersuchungen im Widerspruche mit den Angaben Hamburger's — in welchen der Ductus Santorini entweder noch vor der Muscularis des Darmes (Fig. 7), oder aber erst in der Papille ein Ende hat (Fig. 9). In letzterem Falle findet sich dann ebenfalls in der Papille gelegenes Pankreas- und Schleimdrüsen-gewebe, welches selbständig an der Spitze der Papille mittels eines gemeinschaftlichen Ausführungsganges in den Darm mündet (Fig. 9). In ersterem Falle ist von einer Papilla minor überhaupt nichts mehr zu sehen. Das Ende des Ductus Santorini, das man in diesen beiden Fällen richtiger seinen Anfang nennen könnte, besteht ebenso wie der Anfang des vorerwähnten gemeinschaftlichen Ausführungsganges der Drüsen in der Papille aus kleinen Schleimdrüsen, die nach Bau und Anordnung sich zur zweiten und dritten der oben angeführten drei Arten derselben zählen lassen (Fig. 8 u. 9).

An dieser Stelle muss ich auch eines Falles Erwähnung thun, in welchem der Ductus Santorini einen einfachen Nebenast des Ductus Wirsungianus darstellte und seinen Ursprung, wie alle anderen Aeste desselben aus Pankreasläppchen nahm, während an der Stelle, welche seinem sonstigen Eintritt in die Darmwand entsprach, ein etwa 1 cm langes Nebenpankreas sass. Der Ausführungsgang desselben sammelte sich zunächst aus einer grösseren Schleimdrüse und mündete, wie sonst der Ductus Santorini, an der Spitze der Papilla minor. Dieser Fall bildet also in gewissem Sinne eine Illustration zu dem, was Henle als die zweite Ursache der Täuschungen hinstellt, denen jene Autoren unterlagen, welche die Obliteration des Ductus Santorini ganz läugneten oder als grosse Seltenheit hinstellten. Und ich muss gestehen, dass ich beinahe selbst hier einer solchen Täuschung anheimgefallen wäre. Denn die Papilla minor war so gross und die Mündung des Ausführungsganges daselbst so deutlich zu sehen, zugleich aber der Abgang des Santorini'schen vom Wirsung'schen Gange so leicht nachzuweisen, dass ich die Vermeidung eines Irrthums nur dem Umstande zu verdanken habe, dass ich hier, wie in jedem Falle, trotz der scheinbar ganz klaren Verhältnisse den Ductus Santorini vollständig frei-präparirte und so den wahren Sachverhalt aufdeckte.

Ueberblicken wir jetzt das Resultat der Untersuchungen, so ergeben sich folgende Typen:

- I. Der Ductus Santorini hat eine Mündung an der Papille;
 1. sein Verlauf ist einfach, sein Lumen überall entsprechend weit;
 2. sein Verlauf ist vielfach gewunden, sein Lumen sehr unregelmässig und stellenweise ausnehmend eng;
 - in beiden Fällen sind zugleich entweder
 - a) in der Papilla minor theils selbständig in den Darm, theils in den Ductus Santorini mündende Schleimdrüsen, oder
 - b) in der Papilla minor ausser den Schleimdrüsen noch theils selbständig im Verein mit einem Theile der ersteren in den Darm, theils in den Ductus Santorini mündende Pankreasdrüsen.
- II. Der Ductus Santorini ist obliterirt; dabei sind aber noch

1. in der Papilla minor selbständig in den Darm mündende Schleimdrüsen;
2. ausserdem noch in der Papilla minor mit den Schleimdrüsen gemeinschaftlich mündende Pankreasdrüsen;
3. es ist überhaupt keine Papilla minor vorhanden, mithin fehlen auch die Schleim- und Pankreasdrüsen daselbst.

Im Verein mit dieser Eintheilung ergibt sich unter Berücksichtigung der Zahlenverhältnisse der einzelnen Typen folgende Tabelle:

Der Ductus Santorini mündete:	
3 mal	(Typus unbekannt)
18 mal	a) mit Schleimdrüsen in der Papille
19 mal	b) mit Schleim- und Pankreasdrüsen in der Papille
40 mal	
Der Ductus Santorini war obliterirt:	
2 mal	1. in der Papille waren Schleimdrüsen
5 mal	2. in der Papille waren Schleim- und Pankreasdrüsen
3 mal	3. es war überhaupt keine Papille vorhanden
10 mal	

Hierzu ist zu bemerken, dass die ersten drei Fälle mikroskopisch nicht untersucht wurden, weil, wie ich schon einmal erwähnte, in diesen Fällen die Mündung des Ductus Santorini ganz ausser Zweifel stand. Der Zufall wollte es, dass ich diese Fälle präparirte, bevor ich noch die ersten Reihen geschnitten hatte und von der Anwesenheit der Pankreas- und Schleimdrüsen in der Papilla minor wusste. Immerhin ist es aber nach den späteren Befunden an ähnlichen Fällen für mich zweifellos, dass auch hier in der Papille mindestens Schleimdrüsen vorhanden gewesen sind. Weiters muss ich zur Kritik dieser Statistik bemerken, dass es verfehlt wäre, aus den Ergebnissen dieser 50 Fälle ein genaues procentuales Verhältniss für das Vorkommen

der einzelnen Typen auszurechnen. Zu diesem Behufe müsste sich die Untersuchung mindestens auf die vier- bis sechsfache Anzahl erstrecken, da sonst die gewonnenen Ziffern zu sehr vom Zufall beeinflusst sind. Ausserdem wäre das Vorhandensein noch anderer Varietäten als der hier angeführten sehr wohl denkbar, wie z. B. die Combination eines vor der Muscularis endigenden Ductus Santorini mit einer Drüsengewebe enthaltenden Papille, was ich bisher nicht gefunden habe. Wohl aber genügt die Tabelle, um zu beweisen, dass es thatsächlich, und zwar durchaus nicht selten, vorkommt, dass der Ductus Santorini obliterirt ist. Dass ich von einer Aufstellung der Zahlenverhältnisse für die unter I. 1 und 2 festgesetzten Typen Abstand genommen habe, hat seinen Grund darin, dass sich eine bestimmte Grenze zwischen diesen beiden Formen nicht ziehen lässt, da viele Uebergänge vorkommen. Man kann nur sagen, dass im Allgemeinen nicht mehr als ein Drittel bis ein Viertel der Fälle mit Mündung des Santorini'schen Ganges sich unter den mit I. 1 bezeichneten Typus sammeln lassen, während die anderen zu I. 2 zu rechnen sind.

Etwas verspätet, als die Arbeit bereits dem Drucke übergeben war, gelangte ich zur Kenntniss einer recht interessanten Abhandlung von Schirmer (7), welcher in das Ende des Ductus Wirsungianus eine Kanüle einband und von da aus mit Hülfe eines Gummischlauches Luft gegen das Duodenalende einblies, während das Präparat unter Wasser war. An dem Aufsteigen der Luftblasen stellte er fest, ob nur einer, oder beide Gänge vorhanden waren. Er fand unter 104 Fällen 7, in denen es nur einen Gang gab, 19, in denen der Ductus Santorini zwar gut entwickelt, an seiner Mündung jedoch verschlossen war, und einen Fall, in welchem an der offenen oberen Pupille nur ein ganz kurzer, erhalten gebliebener Rest des Ductus Santorini mündete. Auch diese Untersuchungsart ist nicht ganz einwandfrei, da es möglich ist, dass in einigen Fällen der Ductus Santorini zwar durchgängig, jedoch so vielfach gewunden und verengt war, dass der darin angesammelte Schleim dem Vordringen der Luft einen unüberwindlichen Widerstand entgensetzte.

All diese bis nun gewonnenen Ergebnisse liessen einen Vergleich des mikroskopischen Baues der Papilla minor mit dem der Papilla maior nicht überflüssig erscheinen, und thatsächlich gelang es mir,

auch hierin einige, bisher nicht beschriebene Einzelheiten festzustellen. Zunächst konnte ich nachweisen, dass die Leisten, welche das Innere der Papilla maior auskleiden, keine blossen Schleimhautleisten sind, welche etwa als eine Art Klappenapparat dienen könnten, um das Eindringen von Darminhalt zu verhindern. Nach aussen hin von normalem Darmepithel bekleidet, beherbergen sie natürlich in ihrem Innern eine grosse Menge von kleineren Schleimdrüsen (Fig. 16 u. 17), welche ihr Sekret in die gemeinsame Mündung des in ihrem Endstück zu einem Gang vereinigten Ductus choledochus und Ductus Wirsungianus ergiessen. Weiter sind diese Leisten, die sich in beide Gänge hinein fortsetzen, in letzteren allerdings weniger lang und zahlreich als in erstern, ganz gleich gebaut. Diejenigen, welche der Seite des Gallenganges angehören, enthalten viele Schleimdrüsen und Blutgefässe, ebenso diejenigen, welche auf der dem Pankreatischen Gange entsprechenden Seite gelegen sind; ebenso zeigen alle ein gleich starkes Bindegewebsgerüst. Die soeben erwähnten Blutgefässe stellen theils sehr weite Kapillaren und Präkapillaren dar, theils gehören sie einem dichten Netze verhältnissmässig starker Venen an, das in der Regel in beiden Papillen zu finden ist und bis hart unter das Epithel des Darmes reicht (Fig. 9). Auch in der Papilla minor fand ich gelegentlich solche Leisten, aber in viel geringerer Zahl und ohne bestimmte Anordnung. Die grösseren von ihnen wiesen im Innern ebenfalls einige Schleimdrüsen auf (Fig. 5). Die Buchten zwischen den Leisten endigen in beiden Papillen entweder blind oder in kleine Schleimdrüsen. Grössere Drüsenläppchen oder Pankreasgewebe habe ich in der Papilla maior in den wenigen untersuchten Fällen nicht zu finden vermocht.

Zurückgreifend auf die Beschreibung der Papilla minor muss ich noch einer bereits erwähnten Eigenthümlichkeit gedenken, deren Erklärung mir bisher allerdings noch nicht vollständig gelungen ist. In der weitaus überwiegenden Zahl von Fällen fand ich, wie bemerkt, dass von dem in der Papille gelegenen Drüsengewebe ein Theil vollständig vom Ductus Santorini getrennt war. Das betraf theils bloss Schleimdrüsen, theils Pankreasgewebe, dessen Ausführungsgänge sich mit denen einiger Schleimdrüsen verbanden und ihre gemeinsame Mündung, die in der Nähe derjenigen des Ductus Santorini gelegen war, mittels

eines, diesem histologisch ganz gleichen, verschieden langen Ganges erreichten. Als Erklärung dieser Erscheinung sind meines Erachtens nur zwei Möglichkeiten vorhanden: entweder entstammt dieser Drüsentheil der einfachen dorsalen Anlage des Pankreas, deren Ausführungsgang der Ductus Santorini ist, indem sie sich später von derselben ablöst und sekundär einen Ausführungsgang gewinnt, oder wir haben es mit einer doppelten dorsalen Anlage zu thun, wie eine solche von Stoss (8) beim Schaf von Wlassow (9) beim Schwein beschrieben wurde. Sollte Letzteres der Fall sein, dann müsste diese zweite Anlage jedenfalls zu einer verhältnissmässig späten Zeit entstehen; denn bei einem Embryo von 28 mm Länge konnte ich nichts davon finden, während in diesem Stadium von den beiden ventralen Anlagen nur mehr diejenige zu finden ist, welche mit der dorsalen in Verbindung steht (Jankelowitz (3)). Wohl aber fand ich beim Neugeborenen eine selbständig mündende Schleimdrüse neben der Mündung des Ductus Santorini. Untersuchungen an anderen Stadien konnte ich bisher aus Mangel an entsprechendem Material noch nicht vornehmen. Bemerkenswerth ist jedenfalls, dass auch in Fällen der Obliteration dieses Ganges, die nach Typus II. 1 u. 2 gebaut sind, sich in der Papille zwei von einander getrennte Drüsenhäufchen nachweisen lassen.

Wie wir also gesehen haben, bildet das Offenbleiben des Ductus Santorini bei weitem die Regel. Es bleibt nun noch immer die Frage zu beantworten, wieso es zu erklären ist, dass der Ausführungsgang einer Drüse nach zwei Richtungen hin offenbleiben kann und demgemäss dem Sekret der Drüse einen doppelten Abfluss gestattet. Da glaube ich nun, dass, abgesehen von wenigen Fällen, wo der Ductus Santorini mit dem Ductus Wirsungianus in gar keiner oder nur in schwacher Verbindung steht und einen mehr einfachen Verlauf, sowie eine seiner Grösse entsprechend weite Mündung hat, das Sekret zum allergrössten Theil seinen Weg durch den Ductus Wirsungianus nimmt. Ich stütze diese Meinung durch die Thatsache, dass in allen anderen Fällen der Santorini'sche Gang unmittelbar vor dem Eintritt in die Darmwand ganz bedeutend verengt ist (Fig. 2), dass der hierdurch entstehende Widerstand für den Abfluss des Sekretes noch durch seinen bereits oben beschriebenen Verlauf in der Papille erhöht wird und dass endlich obendrein seine

Mündung an der Spitze der Papille bedeutend verengt ist, während im Gegensatze hierzu die Verbindung mit dem Wirsung'schen Gange dem Abfluss die günstigsten Bedingungen bietet. Es stellt vielmehr das Endstück des Ductus Santorini mitsammt den in der Papille enthaltenen Drüsen in erster Linie einen, gewissermaassen selbständigen secernirenden Apparat dar, der in den meisten Fällen mit dem übrigen Pankreas in anastomotischer Verbindung geblieben ist. Die Papilla minor stellt mit ihrem Inhalt also weniger ein Rudiment, als vielmehr ein arbeitendes Organ dar, und das sehe ich als Grund dafür an, dass sie so häufig erhalten bleibt, ohne für die Beförderung des Pankreassekretes vonnöthen zu sein. Für die Richtigkeit dieser Ansicht sprechen umsomehr die Fälle, in denen der Ductus Santorini obliterirt ist, und in der Papille noch selbständig mündende secernirende Elemente vorhanden sind.

Ich wende mich jetzt dem zweiten Haupttheile meiner Untersuchungen zu, dessen Gegenstand das Lageverhältniss des Pankreaskopfes zum Ductus choledochus bildet. So einfach und selbstverständlich dasselbe eigentlich ist, gehen doch die Ansichten darüber vielfach auseinander.

O. W y s s (10) constatirt, dass K r a u s e, Weber, Luschka u. a. den Ductus choledochus, bevor er die Wandung des Duodenums durchbricht, durch den Kopf des Pankreas (gewöhnlich durch ein Läppchen desselben) hindurchgehen lassen, während andere, wie z. B. H. Meyer, Hyrtl, Dursy und Henle nichts darüber berichten. Er selbst hat bei 22 Leichenöffnungen den Ductus choledochus nur 5 mal den Kopf des Pankreas durchsetzen gesehen.

In der Folgezeit fehlen genauere Angaben über diesen Gegenstand, und erst Prof. Z u c k e r k a n d l hat demselben in seiner anatomischen Einleitung zu O s e r's Monographie über das Pankreas (5) wieder Aufmerksamkeit geschenkt. Nach seiner Angabe bettet sich der Ductus choledochus an der dem Zwölffingerdarm zugekehrten Seite des Pankreas in eine Rinne desselben, die sich in der Regel zu einem Kanal abschliesst.

Ich bin nun in der Lage, durch meine Untersuchungen diese Angabe bestätigen und theilweise ergänzen zu können. Ich habe ungefähr 70 Fälle untersucht und von 40 derselben die genauen Maassverhältnisse aufgezeichnet, und bin zu dem

Resultat gelangt, dass das Endstück des Ductus choledochus immer in einer Ausdehnung von 2—7 cm mit dem Pankreaskopfe in innige Verbindung tritt; und zwar lassen sich hierin folgende Typen erkennen:

I. der Ductus choledochus liegt in eine oberflächliche seichte Rinne des Pankreaskopfes eingebettet, an welchen er durch straffes Bindegewebe festgelöthet ist (Fig. 11);

II. der Ductus choledochus liegt in einer seitlichen Rinne des Pankreaskopfes, derart, dass dieselbe durch Verlöthung mit der Duodenalwand zu einem Kanal abgeschlossen wird;

III. der Ductus choledochus liegt zunächst in einer Rinne des Pankreaskopfes; dieselbe schliesst sich aber durch Vorlagerung meist dünner Pankreasläppchen bald zu einem Kanal ab;

IV. der Ductus choledochus liegt zunächst in einer Rinne des Pankreaskopfes, dann in einem Kanal desselben, der sich aber bald wieder zu einer Rinne öffnet (Fig. 12);

V. der Ductus choledochus liegt mit seinem ganzen Endstück in einem verschieden tiefen Kanal des Pankreaskopfes (Fig. 13).

Unter den oben erwähnten 40 Fällen lag der Ductus choledochus:

9 mal	I. in einer Rinne von 3—5 cm		
6 mal	II. in einer mit dem Darm zu einem Kanal geschlossenen Rinne von $\frac{1}{2}$ —2 cm		
11 mal	III. in einer Rinne von $\frac{1}{2}$ —2 cm	in einem Kanal von $1\frac{1}{2}$ — $3\frac{1}{2}$ cm	
7 mal	IV. in einer Rinne von $\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{3}$ cm	in einem Kanal von $\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{2}$ cm	in einer Rinne von 1—3 cm
7 mal	V. in einem Kanal von 2—4 cm		

Auch von dieser Statistik muss ich bemerken, und zwar aus denselben Gründen, wie bei der früheren, dass sie keineswegs beansprucht, als Ausdruck des thatsächlichen procentualen Verhältnisses im Vorkommen der einzelnen Formen aufgefasst zu werden. Wohl aber unterstützt sie in überzeugender Weise die Ansicht, dass zwischen dem Gallengang und der Bauchspeicheldrüse immer eine innige Berührung stattfindet.

Im allgemeinen ist es nur mehr der Ductus choledochus,

der an das Pankreas herantritt. Es kommen aber auch Fälle vor, in denen die Vereinigung des Ductus hepaticus mit dem Ductus cysticus zum Ductus choledochus so tief unten erfolgt, dass sogar noch jene beiden Gänge in den Bereich des Drüsengewebes gelangen (Fig. 12); ja, einmal fand ich in einem ähnlichen Falle überdies einen doppelten Ductus hepaticus, so dass im ganzen drei Gänge in eine kurze Rinne des Pankreas zu liegen kamen, während der aus ihrer Vereinigung hervorgegangene Ductus choledochus bereits in einen Kanal des Drüsenkopfes eingeschlossen war.

Wie ich bereits eingangs hervorhob, sind die gefundenen Verhältnisse eigentlich selbstverständlich, und ich füge dem noch hinzu, dass sie auch von vorne herein gar nicht anders zu erwarten sind. Schon beim Embryo liegt ja das Endstück des Gallenganges zwischen der Pankreasanlage und dem Duodenum eingeschlossen. Da nun beim Erwachsenen das Drüsengewebe den Ductus Wirsungianus ebenso, wie ich es schon für den Ductus Santorini beschrieben haben, bis in die äussere Muskelschicht der Darmwand verfolgt und jener Gang entweder direkt in den Ductus choledochus vor dessen Eintritt in den Darm, oder mit ihm zusammen an der Papilla maior mündet, so ist es ganz klar, dass der Gallengang zum mindesten an einer Seite mit dem Pankreas verlöthet sein muss.

Dass durch diese nahen Beziehungen des Ductus choledochus zum Pankreas Tumoren des letzteren den erstern comprimiren können, hat schon Wyss ganz richtig hervorgehoben. Diese Möglichkeit ist um so grösser, als selbst in Fällen, wo es sich um eine einfache, oberflächlich gelegene, seichte Rinne von Pankreasgewebe handelt, dieselbe sehr häufig durch grosse und zahlreiche Lymphdrüsen zu einem Kanal abgeschlossen wird.

Am Schlusse meiner Arbeit angelangt, spreche ich meinem hochverehrten Chef und Lehrer, Herrn Prof. Dr. E. Zuckerkandl meinen tiefgefühlten Dank für die mir während meiner Arbeit zu Theil gewordene Unterstützung aus. Gleichermassen danke ich Herrn Prof. Dr. Weichselbaum, sowie Herrn Prof. Dr. Kolisko dafür, dass sie mir in entgegenkommendster Weise das nöthige Material für meine Untersuchungen zur Verfügung stellten.

Literatur-Verzeichniss.

1. Hamburger, Zur Entwicklung der Bauchspeicheldrüse des Menschen. Anat. Anzeiger VII. 1892.
2. Henle, Handbuch der Eingeweidelehre des Menschen. II. Aufl. 1873.
3. Jankelowitz, Ein junger menschlicher Embryo und die Entwicklung des Pankreas bei demselben. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. 46. 1895.
4. Kölliker, Handbuch der Gewebelehre des Menschen. VI. Aufl. 1889.
5. Nothnagel, Handbuch der speciellen Pathologie und Therapie (Oser: Pankreas. 1898).
6. Sappey, Traité d'anatomie descriptive. XII. Ed. 1873.
7. Schirmer, Beitrag z. Gesch. u. Anat. d. Pankreas. Inaug.-Diss. Basel 1893.
8. Stoss, Untersuchung über die Entwicklung der Verdauungsorgane, vorgenommen an Schafsembryonen. Inaug.-Dissertation. 1892.
9. Wlassow, Zur Entwicklung des Pankreas beim Schwein. Morph. Arbeiten. VI. 1. 1894.
10. O. Wyss, Zur Aetiologie des Stauungsikterus. Virchow's Archiv. 1866.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXIII u. XXXIV.

Allgemein gültige Bezeichnungen:

<i>D. S.</i> = Ductus Santorini.	<i>P.</i> = Pankreas.
<i>D. W.</i> = Ductus Wirsungiani.	<i>S.</i> = Schleimdrüsen.
<i>Du.</i> = Duodenum.	<i>a.</i> = Schleimdrüsen-Ausführungsgang.
<i>D. ch.</i> = Ductus choledochus.	<i>b.</i> = Blutgefässe.
<i>L. k.</i> = Lieberkühn'sche Krypten.	<i>B.</i> = Brunner'sche Drüsen.
<i>K.</i> = Vergrösserte Krypten.	<i>M.</i> = Muskularis.

- Fig. 1. Ductus Santorini ca. 1 cm vor seinem Eintritt in die Papilla minor. In seiner Wand kleine Schleimdrüsen. Querschnitt. Vergr. 1:400.
- Fig. 2. Derselbe Ductus Santorini unmittelbar vor seinem Eintritt in die Papilla minor. Er ist bereits bedeutend verengt, dagegen ist die Wandung dünner geworden. Vergr. 1:400.
- Fig. 3. Querschnitt durch die Papilla minor desselben Falles. Mitten zwischen zahlreichen Schleimdrüsen und deren weiten Ausführungsgängen findet sich das Lumen des Ductus Santorini.
- Fig. 4. Längsschnitt durch das Ende derselben Papille. Die Blutgefässe reichen bis nahe unter die Lieberkühn'schen Krypten. Auf diesem, wie auf allen anderen Schnitten durch die

- Papilla minor ist das dichte Bindegewebslager bemerkenswerth. Vergr. 1:400.
- Fig. 5. Längsschnitt durch die Papilla minor. Der Ductus Santorini ist überall, wo nicht Leisten vorspringen oder Schleimdrüsenausführungsgänge einmünden, annähernd gleich weit. An der Spitze der Papille, neben seiner Mündung, ausgeweitete Krypten, als Mündungen von Schleimdrüsen. Zottenzahl gegen die Spitze hin vermindert. Vergr. 1:180.
- Fig. 9. Die auf dem vorigen Bilde oberhalb des Ductus Santorini befindliche grosse Schleimdrüse in stärker vergrössertem Maassstabe. Vergr. 1:400.
- Fig. 7. Längsschnitt durch das Ende eines vor dem Eintritt in die Muscularis obliterirten Ductus Santorini. In dessen Umgebung theils zersprengte Pankreasreste, theils in dichtes Bindegewebe eingelagerte kleine Schleimdrüsen. Da keine Papille vorhanden war, unterblieb die Darstellung der Innenfläche der Duodenalschleimhaut ganz. Dieselbe wäre am rechten Bildrande zu ergänzen. Vergr. 1:150.
- Fig. 8. Längsschnitt durch eine Papilla minor in der Nähe der Mündung des Ductus Santorini, der in Folge seiner Krümmungen mehrere Male getroffen ist. Oberhalb von ihm ein selbständiges Pankreasläppchen mit Schleimdrüsen und dem gemeinschaftlichen, gesondert mündenden Ausführungsgang (*A*). Der Ductus Santorini selbst ist von Schleimdrüsen und ein wenig Pankreasgewebe begleitet. Vergr. 1:400.
- Fig. 9. Längsschnitt durch eine Papilla minor mitsammt dem, innerhalb derselben in Form einer endständigen, grossen Schleimdrüse obliterirten Ductus Santorini. In der Papille selbständig im Verein mit Schleimdrüsen mündendes Pankreasgewebe, sowie viele grosse Blutgefässe. Vergr. 1:150.
- Fig. 10. Querschnitt durch eine grössere Schleimdrüse mit ihren Ausführungsgängen, in denen vielfach Becherzellen (*Be*) zu finden sind. Starke Vergrösserung. Vergr. 1:5000.
- Fig. 11. Ductus choledochus in einer oberflächlichen Rinne des Pankreaskopfes gelegen. Ansicht von hinten und unten. Natürliche Grösse.
- Fig. 12. Ductus choledochus, sich aus dem Ductus hepaticus und Ductus cysticus zusammensetzend, zunächst in einer Rinne des Pankreaskopfes gelegen, die sich in einen kurzen Kanal verwandelt, der sich wieder zu einer Rinne öffnet. Ansicht und Grösse wie vorher.
- Fig. 13. Ductus choledochus in einen Kanal des Pankreaskopfes eingebettet. Das Endstück des Ganges ist schematisch eingezeichnet. Im Uebrigen Ansicht und Grösse wie vorher.
- Fig. 14. Duodenalschleimhaut von vorne. Ductus choledochus sondirt. Oberhalb der Papilla minor (*p. mi.*) ein Divertikel (*Di.*), ober-

halb der Papilla maior (*p. ma.*) der Zugang (*Di. 1.*) zu einem zweiten Divertikel. Natürliche Grösse.

Fig. 15. Derselbe Fall von rückwärts gesehen. Das zweite Divertikel (*Di. 1.*) deckt die Einmündung des Ductus Wirsungianus in den Ductus choledochus vollständig zu und erstreckt sich mitten in's Pankreasgewebe, welches theilweise wegpräparirt ist. Der Ductus Santorini läuft auf das erste Divertikel (*Di.*) zu, an welchem einige Pankreasläppchen festgewachsen sind. Natürliche Grösse.

Fig. 16. Querschnitt durch den Ductus Wirsungianus und Ductus choledochus bei ihrem Eintritt in die Muscularis. Beide zeigen Leisten ihrer Schleimhaut, zwischen denen Buchten liegen, in die zum Theil Schleimdrüsen münden. Letztere sind theils in den Gangwandungen, theils in den Leisten zu sehen. Vergr. 1:200.

Fig. 17. Querschnitt durch das gemeinschaftliche Endstück derselben zwei Gänge, ebenfalls noch in der Muscularis. Die Leisten enthalten ausser den Drüsen noch viele kleine Blutgefässe, welche zum Unterschiede von jenen als dunkle Punkte dargestellt sind. Vergr. 1:200.

Die Bedeutung des Periblastes und der Kupferschen Blase in der Entwicklung der Knochenfische.

Von

Prof. **W. Reinhard** in Charkow.

Hierzu Tafel XXXV und XXXVI.

Die Frage über die Entwicklungsart des Periblastes bei den Knochenfischen ist bis jetzt noch nicht ganz aufgeklärt. Noch im Jahre 1888 bin ich in einer „Entwicklung der Keimblätter, der Chorda und des Mitteldarmes bei den Cyprinoiden“¹⁾ be-

1) Zoolog. Anzeiger Nr. 293, 1888.

titelten Notiz in Bezug auf die Entwicklung des Periblastes zu folgendem Schlusse gelangt: „Auf Grund eigener Beobachtungen bin ich geneigt anzunehmen, dass der Periblast sich aus den eindringenden Zellen des Blastodisk bildet. Die Phasen, welche v. Kowalewski¹⁾ für eine Zellenabföhrung im Blastodisk (Fig. 6) hält, bin ich eher bereit für eine Zelleneindringung zu halten. Trotzdem zur Erklärung des uns beschäftigenden Prozesses, nach Kowalewski, das Stadium wichtig ist, wenn das Blastoderm zweischichtig ist, bietet er gerade während dieses Stadiums der Entwicklung keine überzeugenden Zeichnungen. Die eindringenden Zellen sind amöbenförmig und besitzen Bewegungsfähigkeit, was klar aus einigen meiner Präparate ersichtlich ist, in welchen ich bewegliche Zellen fand, welche von den gegen den Rand des Blastodisk zu gelegenen Zellen durch einige Dotterballen getrennt sind. Und so vereinigen sich, meiner Meinung nach, diese unter dem Blastodisk gelegenen Zellen in der Folge, wobei der ganze Periblast die Form einer ununterbrochenen protoplasmatischen Schicht annimmt, mit darin zerstreuten Kernen, welche sich später vergrössern und derart vermehren, wie dies bereits beschrieben worden ist: durch directe Theilung oder durch Fragmentation. Auf diese Weise erblicke ich in dem künftigen Periblast zuerst das Auftreten von Zellen und später schon freie Kerne. Auf keinem der gut erhaltenen Präparate beobachtete ich etwas einer Segmentationshöhle Aehnliches. In dieser Hinsicht kann ich die Beobachtungen Kowalewski's bestätigen. Die Höhlung, welche Wenckenbach zeichnet (Taf. XVI, Fig. 6)²⁾, scheint mir eine künstliche Bildung zu sein. Die äussere Zellenschicht des Blastodisk bildet die Deckschicht, welche sich jedoch nicht einstülpt, wie dies List versichert, sondern, meinen Beobachtungen nach, an der Oberfläche des Dotters sich ausbreitet. Gleichzeitig damit breitet sich an der Oberfläche des Dotters auch der Periblast aus. Diese beiden Schichten bedecken den Dotter vollständig.“

Das Verschmelzen der Zellen der künftigen Periblastschicht und die Bildung eines mehrzelligen Plasmodiums, das sich in

1) M. Kowalewski, Ueber die ersten Entwicklungsprozesse Knochenfische. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. I. 43, 1886.

2) Wenckenbach, K., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Knochenfische. Arch. f. mikr. Anat. XXVIII, 1886.

Zusammenhang findet mit einer oberflächlichen Protoplasmaschicht welche die ganze Oberfläche des Eies bedeckt, hat schon Kowalewski beschrieben, aber die Entwicklungsweise der Periblastzellen ist bei ihm eigenartig. Daher konnte ich mich nicht seiner Meinung anschliessen, so wie auch der Meinung Wenckenbach's, welcher die Existenz einer Segmentationshöhle annimmt und die Zellen des Periblastes, wie oben gesagt, von denjenigen ableitet, die auf den Boden dieser Höhle fallen.

In letzter Zeit ist Sobotta¹⁾ in einem Aufsätze, der über die Entwicklung der Belone handelt, zu dem Schlusse gelangt, dass der Periblast durch Verschmelzen der peripherischen Zellen an ihrem Aufenthaltsorte sich bildet. „Wenn nun die Randverschmelzung vor sich geht“, sagt er, „kommen die Kerne der Randzellen in das jetzt gemeinsame Protoplasma zu liegen, welches zugleich auch mit dem umliegenden von Anfang an ausserhalb des Keimes gelegenen Protoplasma verschmilzt. Hier theilen sich die Kerne mitotisch, während eine neue Reihe von Zellen am Rande des Keims verschmilzt. Indem derselbe Process sich wiederholt, die schon im Syncytium vorhandenen Kerne sich aber zugleich mitotisch weiter theilen, entsteht um den eigentlichen Keim herum eine breite Schicht von Dottersyncytium mit mehreren Reihen von Kernen.“

Indem ich nun meine früheren als auch die neu angefertigten Präparate durchsehe, komme ich zum Schlusse, dass die Bildungsweise des Periblastes bei mir ganz richtig beschrieben ist. Auch in meinem Objecte beginnt das Verschmelzen der Zellen auf der Peripherie, aber ausserdem dringen die Zellen aus dem Blastodiscus in den darunterliegenden Dotter an verschiedenen Stellen, und bilden durch ihr Verschmelzen allmählich eine ununterbrochene periblastische Schicht. Der Unterschied zwischen meinen Beobachtungen am Leuciscus und denen von Sobotta an Belone besteht darin, dass beim Leuciscus gleich nach dem Verschmelzen der Zellen auch die mitotische Theilung derselben aufhört, bei Belone dagegen die mitotische Theilung der Zellen länger dauert. Weiter sagt Sobotta: „Man kann am Flächenbilde nicht mit Sicherheit entscheiden, ob das Syncytium nur vom

1) Sobotta, Zur Entwicklung von Belone acus. Verh. d. Anat. Ges. auf der zehnten Vers. in Berlin. 1896, S. 93.

Rande gebildet wird, oder ob etwa derselbe Process auch an der unteren Fläche des Keimes statt hat.“

Während der Bildung des Periblastes beim *Leuciseus* liegen die Zellen der Embryonalscheibe unmittelbar dem Dotter an; auch bildet sich der Periblast anders als bei *Belone*. Bei letzterem „Allmählich . . . rücken Theilstücke des unmittelbar am Keimrande sich theilende Kerne des neugebildeten Syncytiums etwas unter den Rand des Keimes in das an seiner Unterfläche gelegene Protoplasma. Indem sie sich hier noch weiter theilen (Theilungsaxe radiär), gelangen sie allmählich weiter unter den Keim und finden sich am Schluss der Furchung schon unter dem Centrum des Keimes.“ Beim *Leuciseus*, wie wir es schon sahen, erscheinen diejenigen Zellen, welche den Anfang dem Periblast geben, an verschiedenen Stellen unter der Oberfläche der Embryonalscheibe. Zur Bestätigung meiner Ansicht führe ich hier die Zeichnungen von meinen schon im Jahre 1888 angefertigten Präparate an. Fig. 1 stellt den Querschnitt eines Eies im Stadium der Bildung des Periblastes dar. In der Mitte sieht man eine Zelle des Embryonalschildes, welche angefangen hat, in den darunterliegenden Dotter überzugehen; ihr oberer Theil ist abgerundet; während der untere pseudopodienförmige Auswüchse bildet. Zwei andere Zellen, die zu beiden Seiten der genannten liegen, sind schon vollständig in den Dotter übergegangen; ihre obere, zum Embryonalschild gekehrte Seite ist fast eben, während auf der unteren auch Auswüchse zu sehen sind. Ein ähnliches Aussehen hat auch die vierte Zelle. Die fünfte Zelle ist viel weiter von der Grenzlinie fortgerückt und liegt im Dotter. Auf dem auf Fig. 2 vorgestellten Querschnitt befinden sich sechs amöbenförmige Zellen, die offenbar unlängst in den Dotter übergegangen sind, sich aber ihrer Form nach schon bedeutend von den höher liegenden Zellen der Embryonalscheibe unterscheiden. Ihr Verschmelzen hat noch nicht begonnen, sie berühren sich nur mit ihren Auswüchsen. Der auf Fig. 3 abgebildete Querschnitt stellt fünf Zellen im Momente ihres Verschmelzens vor; die Auswüchse verschwinden hier schon, das Protoplasma der Zellen verschmilzt immer mehr und mehr zusammen; um die Kerne herum zeigt es eine strahlenförmige Vertheilung. Auf Fig. 4 sind mindestens vier Zellen zu sehen, die verschmolzen sind, aber noch nicht völlig, was an den Unebenheiten des unteren Randes dieses

Syncytiums zu bemerken ist. Die rechts liegende Zelle hat sich bedeutend von der Grenzlinie zwischen dem Dotter und der Embryonalscheibe entfernt. Einen noch höheren Grad des Verschmelzens — eine fast fertige Periblastschicht zeigt Fig. 5. Der untere Theil des Syncytiums bildet eine wellige Linie — Spuren von Auswüchsen der Zellen, welche als Bestandtheile in dasselbe eingetreten sind. Sogar nach dem völligen Verschmelzen der Zellen unterscheiden sich anfangs die Zellenkerne durchaus nicht von den Zellkernen der Embryonalscheibe: sie sind rund und von gleicher Grösse und bloss späterhin nehmen sie die für die Periblastkerne charakteristische Form und Grösse an.

E. Ziegler¹⁾ nimmt auch an, dass der Periblast sich aus den Blastodermzellen bildet, durch Verschmelzen der letzteren, und zwar bei *Labrax* nur der Randzellen, denn er sagt: „es kommen die Periblastkerne bei den weiteren Theilungen nicht nur peripherwärts weiter über die Dotterkugel herab zu liegen, sondern auch centralwärts unter die Blastodermis“. Am nächsten zu meinen Beobachtungen der Bildungsweise des Periblastes beim *Leuciscus* stehen die Beobachtungen von *Samassa*²⁾ am *Salmo*. Er findet auch keine besondere Protoplasmaschicht zwischen dem sich furchenden Embryo und dem Dotter (Zwischenschicht *B a m b e c k e*, *S a m a s s a*), obgleich er auf die Anwesenheit einer kleinen Protoplasmaschicht auf der Peripherie der Embryonalscheibe hinweist, von deren Entstehung er übrigens nichts sagt.

Der Periblast bildet sich aus den unteren Zellen des sich furchenden Eies, welche augenscheinlich ihre ursprüngliche Lage ändern: „Die Randzellen legen sich der Zwischenschicht breiter an; man kann in günstigen Fällen sehen, wie die Grenze der Zellen gegen die Zwischenschicht zum Theil schon aufgelöst ist, zum Theil noch besteht (Fig. 1). Schliesslich verschmilzt die Zelle vollständig mit dem am Rande bereits vorhandenen Periblast und der Zwischenschicht. Es kann dann noch eine zweite

1) E. Ziegler, Die Entstehung des Periblastes bei den Knochenfischen. *Anat. Anzeiger* XII. Bd., Nr. 15 und 16, Oktober 1896.

2) P. *Samassa*, Studien über den Einfluss des Dotters auf die Gastrulation und die Bildung der primären Keimblätter der Wirbelthiere. III. *Teleostier*. *Archiv f. Entwicklungsmechanik der Organismen*. III. Bd. 2. Heft. 1896.

Zelle an derselben Stelle mit dem Periblast verschmelzen.“ . . . „Etwas später als am Rande beginnt die Verschmelzung an der Basis der Keimscheibe. Man sieht in Fig. 2 zwei Zellen, von denen die eine beinahe ganz, die andere erst zur Hälfte mit der Zwischenschicht verschmolzen ist. Diese Verschmelzung findet an der ganzen Basis in gewissen Abständen statt.“ Ich finde nur den Ausdruck: Verschmelzung mit der Zwischenschicht nicht ganz zutreffend. Die Zellen, wie ich es in der ersten Arbeit mitgetheilt habe und jetzt bestätige, dringen in den Dotter ein und verschmelzen nur mit einander: der Dotter wird dabei herausgedrängt und, möglicherweise, zum Theil von den Zellen verzehrt; die Zellen sind deutlich vom Dotter getrennt. Der Ausdruck Oellacher's, nach dem die Zellen sich in den Dotter „ein-graben“, ist meiner Meinung nach passender. Die Abbildungen von Samassa sind bei geringer Vergrößerung gemacht, die Umrisse der Zellen auf Fig. 1 und 2 sind zu undeutlich, sonst hätte man ohne Zweifel ihre zum Dotter gekehrten Auswüchse sehen können, von denen ich oben sprach.

Wenn ich in Bezug auf die Entstehung des Periblastes im Ganzen die Ansichten von Ziegler und Sobotta theile, so weicht anderseits meine Meinung in dieser Frage von derjenigen Berent's ab¹⁾. Letzterer ist zum Schlusse gelangt, dass bei den Knochenfischen eine Nachfurchung stattfindet; indem er zum Theil die Beobachtungen von Henneguy bestätigt, bemerkt er: „was aber das spätere Schicksal des Parablastes anbelangt, so lassen die Henneguy'schen Angaben viel zu wünschen übrig. Beweisende Bilder der Ablösung der Zellen fehlen“. Seine Ansicht formulirt Berent folgendermaassen: „Der Parablast, eine mit der Keimscheibe zusammenhängende protoplasmatische Lage, die vom Dotter während der Furchung noch weiteren Zufluss erhält, giebt anfangs durch indirekte, dann durch direkte Kerntheilung dem Blastoderm Zellen ab, welche aber in keinem genetischen Zusammenhang mit irgend einem Blatte stehen, vielmehr in die Bildung der ganzen Keimscheibe, aller Keimblätter einbezogen werden“. Als zweifellosen

1) W. Berent, Zur Kenntniss des Parablastes und der Keimblätterdifferenzirung im Ei der Knochenfische. Jen. Zeitschr. Bd. XXX, 1896.

Beweis seiner Meinung führt er die Fig. 2, Taf. XVI an. Diese Figur aber scheint mir den Gedanken des Verfassers gar nicht zu bestätigen. Ich sehe hier keine Abtrennung von Zellen; meiner Meinung nach ist das eine der Bildungsphasen des Periblastes, eine Phase, in der die Zellen zum Theil miteinander verschmolzen sind, die Kerne aber noch fortfahren sich kariokinetisch zu theilen. Der Umstand, dass in einer der Zellen die Kernspindel eine senkrechte Stellung hat, kann noch nicht als Beweis dafür dienen, dass die losgelöste Zelle unter die Zellen der Embryonalscheibe gerathen wird. Diese Phase entspricht einer der von mir für *Leuciscus* abgebildeten Phasen, nur mit dem Unterschiede, dass in der letzten die Zellen nicht im Momente der Theilung dargestellt sind. Es kann mir erwidert werden, dass auch meine Zeichnungen ja nicht das Eindringen der Zellen in den Dotter darstellen, sondern die Abtrennung derselben; jedoch spricht für meine Ansicht der Umstand, dass diese Zellen eben an der zum Dotter gekehrten Seite, zu welchem hin die Bewegung stattfindet, mit Auswüchsen versehen sind.

Berent meint, es finde auch von dem ganz ausgebildeten Periblast eine Ablösung von Zellen in Blastoderm statt, die Kerntheilung gehe aber in diesem Falle direct vor sich (amitotisch). Dabei beruft er sich auf seine Fig. 9—12, Taf. XVI. Auch diese Figuren halte ich nicht für beweisend und glaube, dass die Verschmelzung der sogenannten „sich abtrennenden“ Zellen mit dem Periblast, z. B. auf Fig. 12, das Resultat einer gewissen Fixirungsart ist. Auf guten Präparaten aus *Leuciscus* sehe ich immer die Zellen der Keimscheibe deutlich von der Periblastschicht abgetrennt. Ich kann auch Hoffmann's Meinung nicht theilen, welcher schon im Jahre 1888 in seiner Untersuchung über die sogenannten freien Kerne sagt¹⁾: „Von dem jüngsten Stadium ab betheiligt sich der Nahrungsdotter unmittelbar an der Bildung der Zellen der Keimscheibe, und später an der des Blastoderms und der Keimblätter.“ Ich schliesse mich der Meinung derjenigen Forscher an, welche die Bildung des Periblastes in einer späteren Periode sehen. Die Entstehung der „sich vom

1) K. Hoffmann, Ueber den Ursprung und die Bedeutung der sogenannten „freien“ Kerne in dem Nahrungsdotter bei den Knochenfischen. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 46, 1888, S. 519.

Periblast abtrennenden“ Zellen, die bei Hoffmann auf Fig. 15—16 dargestellt sind, erkläre ich ebenso wie die Entstehung der entsprechenden Zellen die bei Berent abgebildet sind. Indem ich mit Hoffmann darin ganz einig bin, dass der Periblast eine gewisse Rolle in der Bildung des Embryo spielt, beschränke ich jedoch dieselbe bedeutend. Ich halte den Periblast für einen eigenartig abgeänderten primären Entoblast, der dem secundären Entoblast des Darmtractus den Anfang gibt, wie wir es weiter sehen werden.

Ich gehe jetzt zur Betrachtung der Frage über die Entstehung der Embryonalschichten über. Während einige Gelehrte die Entstehung der zweiten (unteren) Keimschicht durch Umschlag des Ektoblastes erklären (in letzter Zeit Henneguy, Wilson), leiten andere sie von der Abspaltung von dem letzterem ab (Hoffmann). In meiner oben angeführten Notiz bin ich zum Schlusse gelangt, die Embryonalscheibe diene nach der Ausbildung der Periblastschicht hauptsächlich zur Bildung des Mesoblastes, während der Ektoblast sich auf Kosten der Deckschicht bildet. Diese Schlussfolgerung, die ich im Ganzen für richtig halte, scheint mir im letzten Theile verfehlt zu sein.

Lwoff sagt in seiner im Jahre 1894 erschienenen Arbeit über die Entstehung der zweiten Embryonalschicht Folgendes¹⁾: „Ich glaube, dass es kein principieller Unterschied zwischen den zwei Vorgängen (Einstülpung und Spaltung) existirt, welche zur Bildung des Umschlagsrandes führen, da nach meinen Befunden die sogenannte Einstülpung hier zu der Bildung des Darmes in keiner Beziehung steht und nichts anderes ist, als das Wachsthum des umgeschlagenen Blastodermrandes nach innen, ein Vorgang, der nur zur Bildung der zusammenhängenden Anlage der Chorda und des Mesoderms führt.“ Virchow sagt, dass „die untere Keimschicht sich im ganzen Umfang der Keimscheibe bildet durch einen Umschlag (Einstülpung) vom Rande der oberen Keimhaut aus, und dass später in der unteren Keimschicht eine Sonderung in Entoderm und Mesoderm eintritt²⁾. Berent³⁾, ob-

1) B. Lwoff, Die Bildung der primären Keimblätter und die Entstehung der Chorda und des Mesoderms bei den Wirbelthieren. Bulletin de la Soc. Imp. d. Natur. de Moscou. 1894.

2) H. Virchow, Ueber den Keimhautrand der Salmoniden. Verh. d. Anat. Ges. 1895, S. 202.

3) W. Berent, l. c. S. 312.

gleich er meint, dass „zwischen Einstülpung und Spaltung in gewisser Beziehung kein Unterschied besteht und diese Momente sich gegenseitig ergänzen können, so dass das zweite als Folge des ersten erscheinen kam“, erklärt sich democh für die Bildung des secundären (unteren) Blattes durch Umschlag. Samassa¹⁾ formulirt seine Ansicht über diese Frage in folgender Weise: „Die erste Anlage des primären Entoderms entsteht als eine Lage locker beisammenliegender Zellen aus den unteren Schichten der Keimscheibe in Folge der gegen den Rand hin erfolgenden Verschiebung der Zellmassen. In der Medianlinie verschmelzen diese Zellen mit den darüberliegenden Zellen zu einer kompakten Masse, in der sodann ein Spalt auftritt, der das Entoderm vom Ektoderm scheidet. In lateralen Partien, die später zu Mesoderm werden, vergrössert sich das Entoderm durch Eigenwachsthum und durch den Zuwachs der indifferenten Randzone. Eine Einstülpung, ein Umschlag, kurz irgend ein Process, der die unmittelbar unter der Deckschicht gelegenen Zellen zu Entodermzellen machen könnte, findet nicht statt.“ . . . „Ich habe vom Mesoderm im Vorstehenden immer nur den am Embryonalrande auftretenden Theil derselben im Auge gehabt; bekanntlich entsteht dasselbe aber schliesslich im Bereich des ganzen Keimhautrandes. Ich konnte mich leicht davon überzeugen, dass auch hier das Mesoderm in ähnlicher Weise entsteht wie am embryonalen Rande. Nachdem das Centrum der Keimscheibe sich mehr verdünnt hat und der Randwulst deutlich in Erscheinung tritt, sieht man, wie sich die unteren Zellen desselben etwas lockern und gegen die darüber liegenden abgrenzen, am Rande aber mit denselben im Zusammenhange bleiben und von dort aus auch Nachschub erhalten.“ Meinerseits erkläre ich die Entstehung der secundären (unteren) Schicht in folgender Weise: Wenn die Embryonalscheibe anfängt, den Dotter zu unwachsen, geht die Vermehrung der Zellen besonders rasch in dem Randwulst vor sich, wodurch letzterer sich verdickt und diese Verdickung anfangs fast gleichmässig auf der ganzen Peripherie ist, wie es die Durchschnitte jüngerer Entwicklungsstadien zeigen. Etwas später wird die Verdickung auf der embryonalen Seite der Embryonalscheibe grösser und übertrifft die Verdickung auf der gegenüberliegenden abembryo-

1) P. Samassa, l. c. pag. 202 u. 203.

nalen Seite. Infolge der Bildung des Randwulstes wird die Periblastschicht etwas zurückgedrängt und es entsteht zwischen dieser und der Embryonalscheibe ein Hohlraum. Die Zellen der unteren Schichten der Embryonalscheibe vertheilen sich freier. Die sich vermehrenden Zellen des Randwulstes suchen natürlich den nächsten freien Raum einzunehmen und vereinigen sich mit den unteren freier liegenden oder mit den sich ablösenden Zellen der Embryonalscheibe, die in der Nähe des Randwulstes vertheilt sind, wie es (namentlich für den Randwulst) Samassa beschreibt. Solche Ablösung der unteren lockeren Zellen der Embryonalscheibe geht an verschiedenen Stellen auf der ganzen Oberfläche derselben vor sich. So findet denn hier kein richtiger Umschlag der oberen Schicht, so wie auch keine Abspaltung von Zellen statt. Fände ein regulärer, auf dem ganzen Rande der Embryonalscheibe gleichmässiger Umschlag statt, so würden wir bei dem Weiterwachsen der unteren Schicht im Centrum einen runden Raum erhalten (bei ungleichmässigem Umschlag aber einen Raum von anderer Form), der sich mehr und mehr verkleinern würde, wie sich der sogenannte Dotterblastoporus infolge des Umwachsens des Dotters durch die Embryonalscheibe verkleinert. Jedoch wird nichts dergleichen beobachtet. Da nach der Bildung des Randwulstes die Ablösung der Zellen wie gesagt auf der ganzen Fläche der Embryonalscheibe stattfindet und diese sich schnell vermehren, so tritt plötzlich ein Moment ein, wo die Mesodermischiebt an der ganzen Oberfläche isolirt erscheint. In der Mitte der Embryonalscheibe, dem Dotterblastoporus gegenüber, liegen die Zellen des Mesoblastes anfänglich so frei, dass es unmöglich ist, von ihrer Entstehung durch Umschlag zu sprechen. Ich kann mich auch nicht entschliessen zu behaupten, dass der Mesoblast sich durch Abspaltung gebildet habe, da dieser Process die Abtrennung einer ganzen Schicht oder wenigstens einer bestimmten Lage von Zellen, die eng miteinander verbunden sind, voraussetzt. Daher, glaube ich, wird es passender sein, die Entstehungsweise des Mesoblastes mit einem Worte zu bezeichnen, das keine so specielle Bedeutung hat, — als Ablösung von dem oberen Blatte. In der folgenden Entwicklungsphase finde ich schon eine Anhäufung von Mesoblastzellen vor dem Vorderende des Embryo, an der Stelle, wo seine ektoblastische Verdickung in eine dünnere Schicht des Ektoblastes übergeht.

Meine Beobachtungen an der Entwicklung des Leuciscus führen mich zur Bestätigung desjenigen Schlusses, zu dem ich früher gelangt war, dass nämlich die untere Schicht, die sich aus der oberen bildet, der Mesoblast ist; diese Schicht erscheint schon ganz ausgebildet zu der Zeit, wenn die Bildung des Entoblastes erst beginnt. Die meisten Controversen ruft die Frage über die Art der Bildung des Entoblastes hervor. Ich stelle ihre Entscheidung in engen Zusammenhang mit der Erklärung der Entstehung und dem weiteren Schicksal eines besonderen Gebildes, das bei den Knochenfischen beobachtet wird, nämlich der Kupffer'schen Blase. Was die Literatur der betreffenden Frage anbelangt, so werde ich in diesem kurzen Abrisse nur die letzten Arbeiten berühren. Henneguy¹⁾ nimmt an, dass der Entoblast sich durch Differenzirung des unteren Blattes in den Mesoderm und den Entoderm sich bildet. Auf einer bestimmten Entwicklungsphase „le deuxième feuillet primaire, donne simultanément naissance au mésoderme, à la corde dorsale et à l'endoderme secondaire ou définitif“²⁾. „Il n'apparaît, en effet en tant que feuillet différencié qu'en même temps que le mésoderme“. So sind denn seine Anschauungen über die Zeit und die Art der Entwicklung des Entoblastes von den meinigen ganz verschieden. Henneguy lässt übrigens die Betheiligung der Periblastzellen bei einigen Fischen, in der Bildung des primären Entoderms zu, wobei er sich auf die Beobachtungen von Kowalewski beruft. Nach Hoffmann geht die Bildung der unteren Schicht „des primären Hypoblastes“ durch Abspaltung vor sich. Letzterer zerfalle nachher in den Mesoblast und den „secundären Hypoblast“. „Wohl zweifle ich keinen Augenblick“, sagt er, „dass es die Merocyten sind, welche den grössten Antheil an der Bildung des Hypoblast haben.“³⁾ Wilson⁴⁾ leitet den Entoblast durch Differenzirung von der sich umschlagenden unteren Schicht ab, im Momente des Umschlagens. In meiner oben genannten Notiz bin ich zu dem Schlusse gekommen, dass der Periblast an der Bildung des Darmes und der Chorda theilnimmt. Dabei

1) Henneguy, l. c. S. 550.

2) S. 549.

3) C. K. Hoffmann, l. c. S. 535.

4) Wilson, The embryology of the Sea Bass (Serranus atrarius) 1891.

habe ich auf die besondere Anhäufung der Periblastkerne gerade in dem sogenannten Dotterblastoporus hingewiesen (Fig. 2 u. 3) und auf die Ablösung von Zellen aus dem Periblast (Fig. 4), welche ich zu sehen glaubte. Im Jahre 1894 ist Lwoff¹⁾ auch zu dem Schlusse gelangt, dass die Periblastschicht zur Bildung des Entoblastes diene, und nicht nur dieses, sondern zum Theil auch des Mesoblastes und des Mesenchyma. Der Mesoblast und das Mesenchyma haben, seiner Meinung nach, zweierlei Ursprung: sie bilden sich zum Theil aus dem Entoblast, zum Theil aus dem Periblast. Die Chorda wird aus dem Mesoblast differenzirt. Ungeachtet dessen, dass ich zum Theil dieselben Ansichten vertrete, für die sich später auch Lwoff ausgesprochen hat, kann ich seine Argumente nicht für beweiskräftig halten. Die Folgerung über die Entstehung des Entoblastes und des Periblastes wird von ihm hauptsächlich durch das enge Anliegen des ersteren an dem letzteren begründet, dadurch, dass der Entoblast „ohne scharfe Grenze in die intermediäre Schicht übergeht“. Solch ein unmittelbarer Uebergang, das Fehlen deutlicher Grenzen, hängt so oft von der Art der Fixirung ab und überhaupt von dem mehr oder weniger gelungenen Anfertigen des Präparates, dass es m. E. unmöglich ist, bei der Entscheidung so schwieriger Fragen sich darauf zu stützen. Unzweifelhafte thatsächliche Daten für das Uebergehen der periblastischen Zellen in entoblastische wie auch in mesenchymatische und mesoblastische hat Lwoff auf keiner seiner Zeichnungen geliefert. Indem Lwoff seine Fig. 37 erklärt, spricht er übrigens schon selbst von der Entstehung eines Theiles des Entoblastes, des unter der Chorda gelegenen, in Form einer Vermuthung. „Auf dem Querschnitt von *Gobius* haben wir schon gesehen, dass die Entodermplamelle, aus welcher sich später der Darm bildet, unterhalb der Mesodermplatten schon fertig ist, unterhalb der Chorda aber sieht man noch keine Zellgrenzen, sondern bloss eine plasmatische Schicht mit den Kernen. Auf einem etwas späteren Stadium sieht man schon eine ununterbrochene Entodermzellenreihe. Es liegt die Wahrscheinlichkeit nahe, dass der mittlere Theil der Zellenreihe sich aus der plasmatischen Schicht gebildet hat.“ Die endgiltige Bildung des Darmes entsteht nach

1) Lwoff, l. c.

L w o f f's Meinung durch Faltung nur des mittleren Theiles der Entoblastlamelle, „die weitere Bildung des Darmes resp. Faltung zum Rohre geht unter Betheiligung der Dotterelemente vor sich“. Die zur Bestätigung dieser Ansicht angeführten Fig. 39, 40 u. 41, beweisen es m. E. auch nicht. Ich sehe hier nirgends eine Ablösung periblastischer Zellen und eine Umbildung derselben in entoblastische. Das Zusammenfallen des Entoblastrohres kann hier durch Vermehrung von Entoblastzellen des mittleren Theiles der Entoblastlamelle erklärt werden, wenn man schon, wie es L w o f f thut, die Seitentheile derselben nicht in Betracht zieht. Daher halte ich B e r e n t's¹⁾ Entgegnungen, welche er L w o f f macht, für durchaus begründet. Gegen die oben angeführten Beobachtungen hat sich auch Prof. Z i e g l e r²⁾ ausgesprochen. M. K o w a l e w s k i³⁾ beschreibt die Entwicklung des Entoblastes in folgender Weise: „An einem Blastoderm, wie es Fig. 16 zeigt, finde ich zwischen dem hinteren umgeschlagenen Blastodermrand, der darunter liegenden Verdickung der intermediären Schicht und der Deckschicht eine Zellenlage, die allseitig vollständig gesondert ist. Sie besitzt die Form eines schmalen Keils, dessen stumpfe, oberflächlich von der Deckschicht bedeckte Seite mit dem umgeschlagenen Blastodermrande einen Winkel bildet (Fig. 16—20). Von diesem letzteren erstreckt sich oft eine deutliche Spalte zwischen das Ektoderm, Mesoderm und das Entoderm (Fig. 16, 17, 19). Die Zellen der gesamten Entodermischiebt sind relativ grösser und viel heller als die übrigen Blastodermzellen (Fig. 16, 18, 19, 20); auch sind sie in Form und Anordnung von denen des Blastoderms ganz verschieden.“ Dessen ungeachtet leugnet er entschieden die Möglichkeit der Entstehung dieser Zellen aus dem Periblast und sagt: „Ich bin geneigt, dieselbe von einigen dieser Blastodermzellen abzuleiten, die am hinteren Blastodermrande während der zweiten Umwachsungsperiode die äusserste Bekleidung dieses Randes bilden und bei dessen Anlagerung an die intermediäre Schicht, durch den sich umschlagenden Blastodermrand nicht mitgeschleppt werden, sondern ausserhalb des Umschlagbezirkes liegen bleiben.“

1) W. Berent, l. c.

2) E. Ziegler, l. c. S. 367.

3) M. Kowalewski, l. c. S. 474.

Positive Daten über die Entstehung dieser Zellen finden wir hier also nicht, es wird darüber nur eine Vermuthung ausgesprochen. In einer weiteren Arbeit kommt Kowalewski zu einem anderen Schlusse¹⁾: „Die von mir in der eben genannten Arbeit als Entoderm beschriebene Anlage stellt nicht, wie ich es zuvor vermuthete, das ganze Entoderm, sondern bloss einen kleinen hinteren Theil desselben dar, aus welchem die sogenannte Allantois oder Kupffer'sche Blase entsteht“; diejenige Zellenmasse, welche Kowalewski auf der Fig. 1 mit E'' bezeichnet, unterscheidet sich durch nichts von den Zellen des Entoderms, wie jeder aus der von ihm beigelegten Zeichnung ersehen kann und sehe ich keine Gründe, welche Kowalewski bestimmten, dieselbe für Entoblastzellen zu halten. Was diejenigen Zellen anbelangt, welche neben dem Dotterblastoporus liegen und welche sich von den übrigen ihrer Form und besonders ihrer Grösse nach wirklich unterscheiden, so meint er, dass „die radiäre Anordnung seiner der intermediären Schicht anliegenden Zellen um eine kleine, der Deckschicht zugewendete Aushöhlung (Fig. 1 E''), wie ich es schon früher bei *Gobius* beobachtet habe, ohne damals darauf aufmerksam zu machen, ist nicht ohne Bedeutung. Zum Gegentheil, dieselbe läst uns aus dem weiteren Verhalten des gleichen Gebildes beim Goldfisch erkennen, dass wir es hier mit der eben in Entstehung begriffenen Kupffer'schen Blase zu thun haben.“

In der angegebenen Figur sieht er die Darstellung des ersten Moments der Gastrulation, die Höhlung hält er für eine Gastrulhöhle oder für einen Blastoporus. Ich meine, Kowalewski irrt sich hier: es ist zweifellos klar, dass die genannte Höhlung eine künstliche Bildung ist, die auf mechanischem Wege bei der Ausführung des Schnittes entstanden und möglicherweise auch von der Art der Fixirung abhängig ist. Auf guten Präparaten ist hier gar keine Höhlung. Die erste Phase der Bildung der Kupffer'schen Blase hat Kowalewski offenbar nicht gesehen, und seinen auf Fig. 1 abgebildeten Durchschnitt halte ich für einen seitlichen, der die Kupffer'sche Blase nicht getroffen

1) M. Kowalewski, Die Gastrulation und die sogen. Allantois bei Teleostiern. Sitzungsberichte der physik.-medic. Gesellsch. in Erlangen, 1886.

hat. Weiter meint er, dass diese Höhlung scheinbar verschwindet und die sich bildende Kupffer'sche Blase compact wird, und nachher zum zweiten Mal eine Höhlung bekommt. Diese Stelle der Beobachtungen von Kowalewski ist nicht ganz klar ausinandergesetzt. Beweise für das Weiterrücken der Kupffer'schen Blase sind nicht angeführt, da nur zwei Abbildungen gegeben sind, von denen die eine nach dem Durchschnitt des Eies von *Gobius*, die andere nach dem des Eies von *Carassius* gemacht ist; dabei ist auf der zweiten schon eine ganz entwickelte Kupffer'sche Blase abgebildet. Ferner, wenn die mit E' bezeichneten Zellen den Rest des *Canalis neurentericus* darstellen sollen, nicht aber den Anfang der Bildung der Kupffer'schen Blase, aus welchen Zellen entsteht dann die Kupffer'sche Blase und wann liegt sie an der Denkschicht? Spätere Arbeiten bestätigen in dieser Hinsicht die Beobachtungen von Kowalewski und Kupffer nicht. „*Chez la Truite*“, sagt Henneguy¹⁾, „je n'ai jamais observé de communication entre la vésicule et l'extérieur, soit par un canal en avant du bourgeon caudal, comme l'admet Kupffer, soit par une ligne et une cordon cellulaire, comme le dit Kowalewski, je ne puis admettre, en effet, que les quelques cellules aplaties, qui se trouvent à la face interne de la lame enveloppante, puissent être regardées comme représentant le canal d'invagination de la vésicule.“ Obgleich er weiter vorsichtig bemerkt: „De ce que je n'ai pas observé de communication entre la vésicule et l'extérieur dans les espèces que j'ai examinées, *Truite*, *Epinoche*, *Perehe*, *Lepidogaster*, je ne me crois pas autorisé à conclure que cette communication ne puisse exister chez d'autres Poissons“. Ich zweifle nicht daran, dass Henneguy selbst nur die spätere Entwicklungsphase der Kupffer'schen Blase sah. Daher behauptet er, dass „*chez la Truite*, la vésicule de Kupffer n'apparaît qu'au stade. E, par conséquent, après la formation de la corde dorsale, des lames mésodermiques et la différenciation de l'endoderme secondaire“. Die Zellen des Entoderms vermehren sich und „il en résulte une petite masse cellulaire qui fait saillie au milieu des cellules ectodermiques ou indifférentes, qui sont en arrière de l'extrémité postérieure de la corde dorsale. Cette masse cellu-

1) Henneguy, l. c. S. 563.

laire se creuse d'une cavité, et donne naissance à une vésicule.“ . . . Meine Beobachtungen, wie wir es weiter sehen werden, sprechen dagegen. Die in den letzten Jahren erschienenen Arbeiten suchen zu beweisen, dass die Periblastschicht gar keinen Antheil an der Bildung des Embryo nimmt; so erklärt Ziegler¹⁾ aufs Neue: „Seit Jahren vertrete ich die Ansicht, dass die grossen Kerne im Dotter der Teleostier und Selachier sich von der Zeit der Beendigung der Furchung ab in keiner Weise mehr morphologisch an der Embryonalentwicklung betheiligen . . . ich glaube sogar, dass ein entsprechender Satz für alle meroblastischen Wirbelthiere Giltigkeit hat.“ Fast dasselbe spricht Samassa aus²⁾: „Bezüglich des Schicksals und der Bedeutung der Dotterkerne stehe ich völlig auf der Seite jener Forscher, die, wie Agassiz und Whitman, Wenckenbach, Ziegler u. A., jede Betheiligung derselben am Aufbau des Embryonalleibes in Abrede stellen. Während der Furchung kann von einem Abschneiden von Zellen von Seite des Periblasts eben so wenig die Rede sein, wie von einer Betheiligung desselben an der Bildung des Darmes.“ Bei Corning³⁾ finde ich folgende Bemerkung: „Von dem Zeitpunkt an, wo die Merocyten sich vom Keime abtrennen und wo ihre Fortwachsung durch indirekte Theilung aufhört, geht ihnen jede formative Bedeutung für den Embryo ab.“

Da ich nicht die Möglichkeit hatte, künstlich befruchtete Eier von *Leuciscus* zu beobachten, und die Entwicklungsphasen nach der Dauer der Entwicklung einzutheilen, so habe ich mein ganzes Material in eine, und zwar möglichst grosse Anzahl aufeinander folgender Phasen, nach den eigenthümlichen Merkmalen, die sie zeigten, eingetheilt, und fing darauf an, dieselben zu studiren. Die Beschreibung der Kennzeichen, die ich für die einzelnen Entwicklungsphasen angenommen habe, und die Abbildungen der aufeinander folgenden Schnitte werde ich später geben.

Nachdem ich die Phase, in der die Kupffer'sche Blase völlig ausgebildet erscheint, gefunden hatte, begann ich Schnitte

1) H. Ziegler, Ueber das Verhalten der Kerne im Dotter der meroblastischen Wirbelthiere. Berichte der naturf. Gesellsch. zu Freiburg i. B. Bd. 8. 1894.

2) Samassa, l. c. S. 197.

3) H. Corning, Merocyten und Umwachsungsrand bei Teleostiern. Festschrift f. C. Gegenbaur. 1896.

jüngerer Entwicklungsphasen zu machen in der Absicht ihre Bildungsweise zu erforschen. Diese Untersuchungen haben mich zu dem Schlusse geführt, dass die Kupffer'sche Blase sich unmittelbar am Dotterblastoporus bildet, wie es Kowalewski vermuthete, nicht aber in einer gewissen Entfernung von ihm, wie Henneguy und andere meinen. Seine Bildungsweise ist aber eine andere. Die Kupffer'sche Blase erscheint als ein compakter Zellenhaufen, in welchem sich darauf eine kleine Höhle bildet, die sich allmählich vergrößert. Nachdem die Kupffer'sche Blase eine gewisse Grösse erreicht, verengt sie sich und ihre Höhlung nimmt die Form einer Spalte an. Die Zellen, welche die Höhlung umgeben, vermehren sich rasch und verbreiten sich auf der unteren Fläche des Keimes zwischen der Mesoblastschicht und dem Periblast. Neben dem Vorderende der Kupffer'schen Blase (dem zum Vorderende des Embryo gerichteten) bilden die Zellen auf dem Schnitte einen immer dünner werdenden Kegel, bis sie endlich in eine einzellige Schicht übergehen, welche sich an der Oberfläche des Periblastes zum vorderen Ende des Embryo hin erstreckt. Meine Beobachtungen haben gezeigt, dass das Material zur Bildung der Kupffer'schen Blase von dem Periblast gegeben wird, dessen Kerne, mit dem umgebenden Protoplasma, sich zu Zellen differenziren, die in den Bestand der Zellenwände der Blase eintreten. Diese Bildung der Zellen aus dem Periblast geht auf der unteren, dem Periblast anliegenden Fläche der Kupffer'schen Blase vor sich in dem Maasse, als die fertigen Zellen, sich vermehrend, seine Wände verlassen.

Diese Vermehrung der Zellen und deren Austritt möchte ich mit dem ähnlichen Prozess bei der Gastrula einiger Echinodermata vergleichen, wo aber freilich die austretenden Zellen eine andere Bedeutung haben. Daher kann man Phasen beobachten, bei denen die untere Seite der Kupffer'schen Blase zellenlos ist, keine eigene Wand hat und unmittelbar dem Periblast anliegt.

Durch diesen Umstand erkläre ich mir die sonst ganz unbegreiflichen Widersprüche, die zwischen den Deutungen der Gelehrten über den Bau der Kupffer'schen Blase existiren. So halten sie Kingsley und Conn für eine Höhle, die zwischen dem Entoblast und dem Dotter liegt. Derselben Ansicht sind

Agassiz und Whitman, und Cuninghame. Henneguy sagt im Gegentheil¹⁾: „L'opinion des auteurs que, tels que Kingsley et Conn, Agassiz et Whitman, Cuninghame, Ziegler, qui admettent, que la vésicule de Kupffer est formée par une dépression comprise entre la partie postérieure de l'embryon et le parablaste et en tirent par conséquent des conclusions théoriques, est inadmissible parce qu'elle repose très probablement sur une erreur d'observation.“ An einer anderen Stelle sagt er: „La vésicule est en effet, fermée inférieurement par une couche de cellules; elle est entièrement comprise dans l'épaisseur de l'endoderme.“

Schwarz sagt Folgendes über die Entstehung der Kupffer'schen Blase: „Als erste Anlage der Kupffer'schen Höhle deute ich eine eigenthümliche, nicht weiter zu beschreibende Gruppierung von Zellen in jener Zellmasse, welche unter dem Oellacher'schen Achsenstrang am vorderen Ende der Oellacher'schen Schwanzknospe gelegen ist.“ Die Lage vor der „Schwanzknospe“ nimmt die Kupffer'sche Blase erst späterhin ein; daher ist es klar, dass Schwarz den Anfang ihrer Bildung nicht gesehen hat. Weiter fügt er hinzu: „Ich habe nicht beobachtet, dass die Kupffer'sche Höhle zu irgend einer Zeit oder an irgend einer Stelle auf der Dotterseite sich öffnet. Im Dotter unter der Kupffer'schen Höhle liegen immer einige Dotterkerne, welche aber mit den die Höhle nach unten begrenzenden Zellen nichts zu thun haben“²⁾.

Nach Wilson liegt die Kupffer'sche Blase zwischen dem Entoblast und dem Periblast, — „The cavity of the vesicle originally lies between the entoderm and the periblast“³⁾; er lässt eine zweifache Art ihrer Bildung zu: „Whereas in the Bass the vesicle arises by a process of folding, in the Salmonidae its development may be construed as the hollowing out of a solid thickening“⁴⁾. Den ersten Moment der Bildung der Kupffer'schen Blase hat Wilson offenbar nicht beobachtet.

H. Virchow fand⁴⁾: „Die Kupffer'sche Blase . . .

1) Henneguy, l. c. S. 564.

2) D. Schwarz, Untersuchungen des Schwanzendes bei den Embryonen der Wirbelthiere. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 48. 1889, S. 197.

3) Wilson, l. c. S. 236.

4) H. Virchow, Ueber d. Keimhautrand der Salmoniden. Verh. d. anat. Gesellsch. 1895, S. 209.

hat eine ventrale Wand . . . die Kupffer'sche Blase . . . tritt erst einige Zeit nach der Bildung des embryonalen Entoderms auf. In einer Bemerkung fügt er übrigens hinzu: „An der ventralen Wand ist der epitheliale Character nicht so klar.“

Berent sagt¹⁾: „Die Anlage der Kupffer'schen Blase steht nicht im direkten Verhältniss zu der grosszelligen Anlage, sondern sie ist auf nachträgliche Wucherung des schon gebildeten Entoderms zurückzuführen (Fig. 36, Taf. XVIII). Diese und die folgenden Figuren zeigen, dass Berent den ersten Moment der Bildung der Kupffer'schen Blase nicht gesehen hat. Fig. 42 zeigt eine spätere Phase und dabei einen Schnitt durch das Ende der Blase.

Die Kupffer'sche Blase halte ich für den Ort, wo die Entwicklung des Darmes anfängt; in dieser Hinsicht stimme ich Henneguy bei, welcher sagt: „la vésicule de Kupffer n'est donc que la première apparition de la cavité du tube digestif, avec laquelle elle se confond plus tard.“ Ich habe aber noch keine sicheren Daten in Bezug darauf, ob und in welcher Form sich die Höhlung der Blase erhält; mit dieser Frage bin ich unter anderem jetzt beschäftigt.

Sobotta²⁾ beschreibt die Entstehung der Kupffer'schen Blase in folgender Weise: „Im Entoderm tritt . . . unmittelbar vor dem Randknopf gelegen, eine an ihrer oberen Wand von hoch cylindrischen Zellen begrenzte kleine Höhle auf, die Kupffer'sche Blase.“ Er bemerkte sie bei einem Embryo, der schon drei Somiten hatte. Auf Fig. 6 gebe ich einen Längsschnitt des Embryo, der die jüngste Entwicklungsphase der Kupffer'schen Blase zeigt. Wir sehen hier eine Gruppe von Zellen, die am Dotterblastoporus gelegen sind und eine radiäre Anordnung zeigen. Sogar mit Hilfe der homogenen Immersion konnte ich hier keine Höhlung finden.

Die Zellen der Deckschicht gehen nicht in die unten liegenden Zellen über, sondern setzen sich an der Oberfläche des Dotterblastoporus fort. Unter der Stelle, wo die Kupffer'sche Blase sich entwickelt, bildet das Protoplasma der Periblastschicht

1) Berent, l. c. S. 317.

2) Sobotta, Ueber Mesoderm, Herz, Gefäss und Blutbildung bei Salmoniden. Verhandl. anat. Ges. 94, S. 79.

immer eine bedeutende Erweiterung, die sich weiter nach vorne hin rasch verengt. Diese Erweiterung erhält sich die ganze Zeit, so lange die Bildung der Zellen aus dem Periblast vor sich geht, und bleibt im Zusammenhange mit der Kupffer'schen Blase einige Zeit, auch nachdem die Höhlung derselben den grössten Durchmesser erreicht und ganz geschlossen wird. Diese Erweiterung der Periblastschicht habe ich auf Fig. 10 abgebildet. Hier bildet sie in der Richtung der Kupffer'schen Blase, die schon ganz geschlossen ist, einen allmählich sich verengenden Vorsprung. In dieser Erweiterung und in dem anliegenden Dotterblastoporus befinden sich viele Kerne von verschiedener Grösse. Die erwähnte Erweiterung und die Anhäufung von Kernen, schien es mir, mussten eine gewisse Bedeutung haben und veranlassten mich, besondere Aufmerksamkeit auf die Entwicklung dieses Theiles des Embryo zu richten.

Auf Fig. 7 sehen wir schon eine kleine, aber deutliche Höhlung. Die Zellen erhalten eine radiäre Disposition und vermehren sich. Die Zellen, die näher zum Vorderende des Embryo liegen, sind recht lang; die unteren, die sich nicht getheilt haben, übertreffen an Grösse die übrigen. Zwischen der Deckschicht, den Zellen der Kupffer'schen Blase und der Periblastschicht ist ein dreieckiger Raum zu sehen, der sich beim Schneiden und Fixiren auf künstlichem Wege gebildet hat und den Kowalewski für Blastoporus hält. Auf Fig. 8 ist die Höhlung der Kupffer'schen Blase bedeutend grösser, während die Zellen, die zur Rückenseite des Embryo gekehrt sind, von den umgebenden ihrer Grösse nach nicht differiren, die unteren, dem Periblast anliegenden, bedeutend grösser sind. Auf der vorhergehenden Figur sahen wir, dass die Kupffer'sche Blase noch dem Dotterblastoporus anliegt, auf Fig. 8 ist sie etwas von dem hinteren Ende des Embryo weggerückt. In dieser und der folgenden Entwicklungsphase dauert die Vermehrung der Zellen der Kupffer'schen Blase fort und sie verbreiten sich nach dem vorderen Ende des Embryo hin. Fig. 9 stellt auch einen Längsschnitt des hinteren Endes des Embryo dar. Die Kupffer'sche Blase hat hier eine noch grössere Höhlung. Auf der dem Periblast anliegenden Seite sind die Zellen noch grösser, besonders eine, die mit zwei Kernen versehen ist. Rechts von derselben liegt die Wand der Kupffer'schen Blase unmittelbar an der

Periblastschicht und hier sind noch keine Zellen. Die Kupffer'sche Blase ist noch mehr vom Dotterblastoporus in Folge der Vermehrung der höher liegenden Zellen weggerückt. Es ist sehr schwer Beweise für die Differenzirung der Zellen der Kupffer'schen Blase aus dem Periblast anzuführen, und zwar deshalb, weil diese Differenzirung augenscheinlich sehr rasch vor sich geht. Es ist also nothwendig, die Zellen in dem Moment zu erhaschen, wenn sie sich eben gebildet haben.

Zu diesem Zwecke muss eine bedeutende Anzahl Serien von Schnitten aus einer und derselben Entwicklungsphase gemacht werden. Aber auch hier entsteht die Frage, durch welche Besonderheiten können oder müssen sich diese Zellen von den übrigen unterscheiden? Sie können grösser sein, da die Kerne des Periblastes gewöhnlich eine bedeutende Grösse haben. Jedoch dort, wo die Periblastkerne sich rasch vermehren, können dieselben, ihrer Grösse nach, den Kernen der übrigen Zellen des Keimes entsprechen. Im Hinblick darauf kann zugegeben werden, dass die sich differenzirenden Zellen von verschiedener Grösse sein können. Es ist unmöglich, Zellen von gleicher Grösse mit den übrigen Zellen des Keimes von den letzteren zu unterscheiden. Als andere Merkmale dieser Zellen können dienen: ihre Lage in dem Periblast (so lange sie noch nicht als Bestandtheile in die Wand der Kupffer'schen Blase eingetreten sind) und, vielleicht, die Anwesenheit von zwei Kernen in einigen von ihnen. Auf Fig. 11 und 12 habe ich zwei Querschnitte von derjenigen Entwicklungsphase abgebildet, welche unmittelbar auf diejenige folgt, welche auf den vorhergehenden Figuren abgebildet sind. Der auf Figur 11 dargestellte Schnitt hat die Kupffer'sche Blase nicht getroffen: er ist vor derselben durchgegangen und liegt in der Entfernung einiger Schmitte von ihr ab. Oben sehen wir hier die untere Lage gleichförmiger Zellen des hinteren Endes des Embryo, weiter unten einen breiten Protoplasmastreifen, der Erweiterung der Periblastschicht neben der Kupffer'schen Blase entsprechend, noch weiter unten den Dotter mit Dotterballen. In der Periblastschicht liegen zwei grosse Zellen, deren jede viel grösser ist, als die übrigen Zellen des Embryo. Ihrer Lage nach ist es unzweifelhaft, dass sie in Folge der Theilung einer noch grösseren Zelle entstanden sind. In der unteren von ihnen befinden sich zwei Kerne, die offenbar

auch durch direkte Theilung entstanden sind. Links liegt eine ebensolche Zelle, die der oberen von den zwei erwähnten ähnlich ist. Diese Zellen haben sich, meiner Ansicht nach, aus der Periblastschicht differenzirt, worauf ihre Lage im Periblast, ihre Grösse und die Aehnlichkeit der Kerne mit den Periblastkernen hinweist.

Fig. 12 zeigt einen Schnitt, der durch die Kupffer'sche Blase gegangen ist. Sein oberer Theil besteht aus vollkommen differenzirten Zellen. Die Zellen links haben sich sehr verlängert. Auf der unteren Seite sind die Zellen nicht differenzirt. Wir sehen hier eine grosse Zelle mit einem grossen Kern und nebenbei eine andere von geringerer Grösse. Beide haben sich differenzirt, und scheinbar erst eben, aus der Periblastschicht. In Bezug auf die kleinere ist das nicht zu beweisen, da sie ihrer Grösse nach sich schon den übrigen Zellen nähert. Zur Linken liegen drei Kerne, die der Grösse nach den Kernen der übrigen Zellen des Embryo gleich sind, aber in dem umgebenden Plasma konnte ich keine den Zellenumrissen entsprechende Grenzen bemerken, selbst mit der homogenen Immersion nicht. Fig. 13 stellt einen Längsschnitt der Kupffer'schen Blase in der folgenden Entwicklungsphase dar.

Eine grosse Zelle mit einem, im Vergleich zu den übrigen viel grösseren, den Periblastkernen ähnlichen Kern, als auch zwei andere, die mehr nach rechts liegen und unzweifelhaft aus der Theilung einer grossen hervorgegangen sind, sind durch Differenzirung aus der Periblastschicht, in der sie liegen, entstanden; sie haben noch nicht die völlige Aehnlichkeit mit den übrigen Zellen angenommen. Fig. 14 zeigt einen Längsschnitt der Kupffer'schen Blase in der übernächsten nach der eben betrachteten Entwicklungsphase. Die Zellenwand der Blase ist ganz geschlossen und an der unteren Seite von der Periblastschicht zum Theil sogar durch Mesoblastzellen getrennt. Unter den Zellen der Kupffer'schen Blase aber hat Eine, die offenbar aus dem Periblast entstanden ist, worauf wiederum ihre Grösse, wie die Grösse und Aehnlichkeit des Kernes mit den Periblastkernen deutet noch nicht Zeit gehabt, sich zu theilen. Mit den sogenannten Megasphären, die ich mehrmals beobachtet habe, hat diese Zelle nichts gemein und enthält gar keinen Dotter. Ich habe also diejenigen Zellen, die nach allen Merk-

malen sich aus der Periblastschicht differenzirten, in drei Entwicklungsphasen des Embryo gefunden und dabei im letzten Falle in einer Phase, die im Verhältniss zur vorhergehenden, nämlich zu der auf Fig. 13 dargestellten, die übernächste ist. So habe ich denn das Recht, den Schluss zu ziehen, dass die Bildung der Zellen aus dem Periblast im Laufe von vier Entwicklungsphasen vor sich geht. In den jüngeren Entwicklungsphasen, wenn die Kupffer'sche Blase noch sehr klein ist oder wenn die Höhlung sich noch nicht gebildet hat, habe ich nicht die Möglichkeit gehabt, diese sich differenzirenden Zellen zu sehen, aber, wie ich glaube, nur deshalb, weil ich wenig Embryonen gerade dieser Entwicklungsphase hatte und bis jetzt wenige Schnitte aus ihnen gemacht habe. Diese Lücke werde ich natürlich jetzt, da ich mir neues Material zur Untersuchung vorbereitet habe, auszufüllen suchen. Nachdem ich meine Beobachtungen über die Bildungsweise der Kupffer'schen Blase mitgetheilt habe, kann ich die Bemerkungen, die Virchow über die im hinteren Theile des Embryo gelegenen Zellen macht, nicht mit Stillschweigen übergehen: „Hier“, sagt er, „fand ich grosse Zellen, welche nach der Beschaffenheit ihres Protoplasma und ihrer Kerne syncytische Merkmale hatten, in dem dreieckigen Raume zwischen Randsaum, Umschlag und Dotter. Ich habe solche Zellen auf Schnitten bisher nur am hinteren Rande gesehen, doch möchte ich das für einen Zufall halten. Aus der Lage ist nicht zu schliessen, ob sie sich dem Randsaum oder dem Umschlag oder keinem von beiden anschliessen werden; ich möchte aber das Zweite glauben.“ Das weitere Schicksal und den Ursprung dieser Zellen hat Virchow nicht verfolgt.

Ich muss hier noch eine Bemerkung über die Lage der Kupffer'schen Blase machen. Wir sahen oben, dass sie vorwärts rückt, wenn auch unbedeutend, und dieses Rücken von der Vermehrung der die Blase hinten und unten umgebenden Mesoblastzellen abhängig ist.

Ueber die Verbreitung der Entoblastschicht bestehen noch Widersprüche. Virchow sagt darüber Folgendes¹⁾: „Entoderm findet sich um die Zeit des Dotterlochschlusses und noch in den

1) H. Virchow, Ueber den Keimhautrand der Salmoniden. Verh. d. anat. Ges. 1895, S. 206.

nachfolgenden Perioden nicht nur im Embryo, sondern auch seitlich von der eigentlichen Embryonal-Anlage und ausserdem im hinteren Rande des Dotterloches auf dem Dottersack.“ Auf Grund der oben mitgetheilten Beobachtungen kaun ich mit dem letzten nicht übereinstimmen und finde, dass im hinteren Rande des Dotterloches kein Entoderm liegt. Virchow bemerkt weiter selbst: „Ueber das Schicksal des im hinteren Rande des Dotterloches liegenden Entoderms ist es schwer, etwas sicheres zu ermitteln“ und giebt sein Zerfallen zu. Die Anwesenheit des Entoblastes in der abembryonalen Region der Keimseibe wird auch von Samassa geleugnet¹⁾. Virchow²⁾ leugnet die Existenz des Entoblastes hinter der Kupffer'schen Blase; er sagt: „Man wird daher kaum zweifeln dürfen, dass das embryonale Entoderm mit der hinteren Wand der Kupffer'schen Blase seinen Abschluss findet, dass demgemäss der dahinter gelegene Zellenhaufen nicht entodermal, sondern mesodermal ist.“ „An der unteren Seite des Endwulstes, also dort, wo dieser an das Syncytium grenzt, suchen wir vergeblich nach Entoderm, welches wir erwarten dürften, in Form der stark abgeplatteten Zellen zu finden, wie sie auch für das Entoderm des Keimhautrandes und für das seitliche Entoderm neben dem Embryo charakteristisch sind. Ich habe auf diesen Punkt peinliche Sorgfalt verwendet, aber ich muss auf Grund der Durcharbeitung meiner Serien sagen, dass eine derartige Lage nicht nachweisbar ist.“ Dem hier ausgesprochenen Satze stimme ich vollkommen bei, er entspricht auch meinen Beobachtungen vollständig.

Was das Umwachsen des Dotters durch den Periblast anbelangt, so sagt darüber Virchow Folgendes³⁾: „Bei der weiteren Umwachsung überragt dann das Syncytium nie mehr den zelligen Rand, sondern schneidet entweder mit ihm ab oder wird von ihm überragt. Ich besitze Präparate von Salmoniden, wo einige Zeit vor dem Verschluss des Dotterloches der Rand des Syncytium an keiner Stelle des Umfanges den zelligen Rand erreicht.“ Corning⁴⁾ stellt das Umwachsen des Periblastes

1) Samassa, l. c. S. 203.

2) H. Virchow, l. c. S. 211.

3) H. Virchow, Ueber das Dottersyncytium und den Keimhautrand der Salmoniden. Verh. d. anat. Ges. 1894, S. 75.

4) Corning, l. c.

vollständig in Abhängigkeit von dem Umwachsen des Randes der Keimscheibe. Das Umwachsen des Dotters durch den Periblast und die Deckschicht geschieht bei *Leuciscus* lange vor der Schliessung des Dotterblastoporus. Das Umwachsen des Periblastes und der Deckschicht folgt nicht auf das Umwachsen des Randes der Keimscheibe, sondern im Gegentheil es geht diesem bedeutend voraus. Auf diesen Umstand habe ich schon früher hingewiesen. Es ist klar, dass in dieser Hinsicht bei verschiedenen Fischen grosse Unterschiede vorkommen, und wenn bei einigen eine gegenseitige Abhängigkeit des Umwachsens des Periblastes und des Umwachsens des Randes der Keimscheibe auch existirt, so kann man sie nicht als allgemeine Regel aufstellen. Bei *Leuciscus* wenigstens besteht eine solche Abhängigkeit nicht. Ein so frühzeitiges Umwachsen des Dotters halte ich für mehr primär.

Die sich aus dem Periblast differenzirenden Zellen müssen sich weiter hin ganz gewiss kariokinetisch theilen, was die von mir früher darüber ausgesprochene Meinung bestätigt¹⁾.

(Vorgelegt in der Sitzung der Gesellschaft der Naturforscher in Charkow am 3. April 1897.)

Schlussfolgerungen.

1. Eine Zellenablösung von dem Dotter, die sogenannte Nachfurchung findet bei *Leuciscus* nicht statt.

2. Der Periblast wird bei *Leuciscus* durch Eindringen der Zellen des Blastodiscus in die obere Schicht des Dotters und durch das allmähliche Verschmelzen derselben mit einander gebildet.

3. Der Periblast und die Deckschicht umwachsen den Dotter vor der Schliessung des Dotterblastoporus und wachsen also unabhängig von dem Rande der Keimscheibe aus.

4. Die Kupffer'sche Blase erscheint am Rande des sogenannten Dotterblastoporus als eine Ansammlung radiär geordneter Zellen, zwischen denen sich eine recht kleine Höhlung bildet, welche sich allmählich vergrössert.

5. Die Kupffer'sche Blase bildet sich auf Kosten der sich

1) W. Reinhard, Zur Frage über die amitotische Theilung der Zellen. *Biolog. Centralblatt* Bd. 16, Nr. II, 1896.

aus dem Periblast differenzirenden Zellen. Die Differenzirung geht weiter auf der unteren Fläche der Kupffer'schen Blase vor sich, wo letztere dem Periblast anliegt; daher sind die Beobachtungen derjenigen Gelehrten, welche die Kupffer'sche Blase von dieser Seite ungeschlossen sahen, ganz richtig.

6. Die Zellen der Kupffer'schen Blase bilden, indem sie sich vermehren, den Entoblast des Darmes.

7. Der Periblast ist nichts Anderes, als der auf besondere Weise umgebildete primäre Entoblast.

8) Der Mesoblast differenzirt sich als eine zusammenhängende Schicht früher als der Entoblast. Er entsteht durch Ablösung von Zellen an der ganzen Oberfläche der Keimscheibe. Seine Bildung beginnt am Randwall.

Die vorliegende Arbeit konnte deutsch erst viel später, als russisch im Drucke erscheinen. Inzwischen hat Bataillon einen Aufsatz veröffentlicht¹⁾, in dem er annimmt, die Entwicklung des Periblastes bei Leuceiscus nehme ihren Anfang auf einer sehr jungen Entwicklungsphase (aus 32 Zellen bestehend). Dieser Meinung, wie es aus dem Obigen zu erschen ist, kann ich mich nicht anschliessen. Die Kerne, die Bataillon beschreibt, „entourés chacun d'une masse granuleuse très chromophile, avec de prolongements qui s'enchevêtrent en se ramifiant de façon à donner en surface un réseau très riche“, sind Zellen, die in den Dotter eindringen, um zur Bildung des Periblastes zu dienen. Seine Fig. 1 Taf. XIII entspricht meiner Fig. 2 und stellt also eine der jüngsten Entwicklungsphasen des Periblastes dar. Was die Theilung der Blastomeren anbelangt, die in meiner oben citirten Schrift beschrieben war, so meint er, dass „il est possible que le cas considéré reste à part comme bien d'autres. C'est affaire de définition“²⁾. Ich denke jedoch, dass bei der Definition der mitotischen Theilung die Segmentirung der chromatischen Substanz die grösste Rolle spielen muss und wird. Meine Erwiderungen gegen Ziegler und vom Rath stützen

1) E. Bataillon, Nouvelles recherches sur les mécanismes de l'évolution. Arch. d. zoologie expérim. 1897 Nr. 2.

2) l. c. S. 303.

sich nicht ausschliesslich auf den Theilungsmodus der Blastomeren, sondern auch darauf, dass die Periblastkerne (deren amitotische Theilung niemand bestreitet) sich in Zellen des Entoblastes differenziren können, die sich weiter mitotisch theilen.

In den „Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte“¹⁾ sagt Meves, dass die Zeichnungen in meiner schon erwähnten Schrift das Dispiremstadium der mitotischen Theilung darstellen. A. a. O. sage ich aber: „Zellen mit runden chromatischen Kernen, die eine Centrosome und Sphäre enthalten, und auch solche mit zwei Sphären und Centrosomen und verschiedenen Phasen der mitotischen Theilung sind sehr gut zu sehen“²⁾. Unter anderem sah ich allerdings auch das Dispiremstadium der runden Kerne. Doch glaube ich, dass die „polymorphen“ Kerne in die Theilungsphasen der runden Kerne nicht hineingehören. Bei dieser Frage will ich mich übrigens nicht länger aufhalten, da ich die Absicht habe, sie ausführlicher zu besprechen. Neuerdings beschrieb Plate³⁾ Kerne in der Lunge von Janella, die an die „polymorphen“ der Blastomeren bei Leuciscus erinnern. Sie theilen sich amitotisch und dienen zur Regeneration der Zellen.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXV u. XXXVI.

Alle Zeichnungen sind sorgfältig mit dem Zeichenapparat von Abbé gezeichnet.

Fig. 1—5. Schnitte, die die allmähliche Bildung des Periblastes zeigen. Zeiss, E 2 Oc.

Fig. 6. Anfang der Bildung der Kupffer'schen Blase. Längsschnitt. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 4 Oc.

Fig. 7. Das erste Auftreten einer Höhle in der Kupffer'schen Blase. Längsschnitt. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 6 Oc.

Fig. 8. Weitere Ausbildung der Kupffer'schen Blase. Längsschnitt. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 4 Oc.

Fig. 9. Weitere Ausbildung der Kupffer'schen Blase. Längsschnitt. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 4 Oc.

1) Bd. VI, 1897. Fr. Meves, Zelltheilung.

2) Biolog. Centralbl. Bd. XVI, Nr. II, S. 425.

3) L. Plate, Ueber regenerative Amitose etc. Archiv f. mikr. Anat. Bd. 51, 1898.

- Fig. 10. Längsschnitt. Apochr., 2 Oc.
 Fig. 11. Querschnitt. Zellen, die sich in dem Periblast differenzirt haben. Apochr., 6 Oc.
 Fig. 12. Querschnitt aus derselben Serie, einige Schnitte später als der vorhergehende. Zellen, die sich aus dem Periblast differenziren. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 4 Oc.
 Fig. 13. Längsschnitt. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 4 Oc.
 Fig. 14. Längsschnitt. Hom. Imm. $\frac{1}{12}$, 4 Oc.

Die Figuren der Lichtdrucktafel beziehen sich auf die gleichnummerirten Zeichnungen.

(Aus dem anat.-biologischen Institut zu Berlin.)

Endothelien als Phagocyten (aus den Lymphdrüsen von *Macacus cynomolgus*).

Von

Dr. **Richard Thomé.**

Hierzu Tafel XXXVII.

Kurz vor Weihnachten 1897 gelangte das anatomisch-biologische Institut zu Berlin in den Besitz eines noch jungen, aber ausgewachsenen weiblichen Exemplars von *Macacus cynomolgus*. Um eine möglichst gute Fixation der einzelnen Organe zu erhalten, wurden dem Thier nach voraufgegangener Morphiuminjektion, auf die es auffällig rasch reagirte, beide Arteriae femorales geöffnet und nach völliger Verblutung sofort von der Aorta ascendens aus eine 4% Formalinlösung injicirt. Es wurden unter anderem eine grössere Anzahl von Lymphdrüsen aus der Mesenterial- und Halsregion entnommen und in Zenker'sche Flüssigkeit eingelegt. Eingebettet wurden sie sämmtlich in Paraffin. Bei der mikroskopischen Untersuchung einer dieser fielen Herrn Privatdozenten Dr. Krause eine Art grosser, Einschlüsse enthaltender Zellen auf, und zur nähern Untersuchung

dieser Zellen wurde mir dann das Material übergeben. Von jeder der Lymphdrüsen fertigte ich eine Anzahl Schnitte an in der Dicke von 3—5 μ , die mit verdünntem Alkohol aufgeklebt wurden, und unterwarf diese den verschiedensten Färbemethoden: Hämatoxylin mit verschiedenen Protoplasmafärbungen, Toluidin, Heidenhain, Bizzozzero und Ehrlich-Biondi. Die letztere ergab die besten und übersichtlichsten Bilder und wurde deshalb späterhin fast ausschliesslich von mir angewandt. Auch die Zeichnungen sind nach Präparaten angefertigt, die in dieser Weise gefärbt sind

Bei der Bereitung der Mischung richtete ich mich zunächst nach der Angabe von R. Krause. Von Rubin S, Orange G und Methylgrün, die sämmtlich von der Berliner Aktiengesellschaft für Anilinfabrikation bezogen waren, wurden gesättigte wässrige Lösungen angefertigt. Alsdann wurden zu 7 cem Orangelösung 4 cem Rubinlösung zugesetzt und durch Umrühren eine gleichmässige Mischung hergestellt. Dann erst wurden 8 cem Methylgrünlösung langsam unter stetigem Umrühren beigelegt. Auf diese Weise entstand kein Niederschlag. Von dieser Stammlösung wurde zur Herstellung der eigentlichen Farblösung 1 Theil mit 100 Theilen Wasser verdünnt. In der Lösung verblieben die Schnitte 24 Stunden. Das Protoplasma und das Chromatin waren nach dieser Zeit gut gefärbt, das Protoplasma vielleicht etwas zu intensiv, doch zeigte sich der Uebelstand, dass in den meisten rothen Blutkörperchen an Stelle der Orange- eine Rubin-färbung getreten war. Hoyer, dem dies ebenfalls aufgefallen war, hatte angegeben, zur Erzielung distinkter Bilder in dieser Beziehung nur wenige Stunden zu färben. Leider fiel dann bei mir die Chromatinfärbung zu schwach aus. Auch Anwendung anderer Concentrationen half wenig. Ich versuchte nun andere Mischungsverhältnisse und gelangte schliesslich mit einem Verhältniss von Rubin 2, Orange 5, Methylgrün 8 zu durchweg brauchbaren Resultaten. Auch hiervon wurde eine 1% Lösung hergestellt und hiermit die Präparate 24 Stunden gefärbt. Vorheriges Verweilen der Schnitte in sehr verdünnter Essigsäure oder die nachherige Anwendung von angesäuertem Alkohol änderte am Resultat nur wenig. Wohl aber erhielt ich lebhaftere Färbungen, wenn die Farblösung selbst etwas angesäuert wurde. Es geschah dies einfach in der Weise, dass in einem Messcylinder

100 g Wasser 20 Tropfen Eisessig zugesetzt wurden. Diese Lösung wurde ausgegossen und in demselben Cylinder die Verdünnung der Stammischung vorgenommen. Das Verfahren ist zwar nicht sehr exakt, hatte aber immer guten Erfolg. Es scheint also auf ein paar Tropfen mehr oder weniger nicht viel anzukommen. Die Farblösung lieferte noch nach 8 tägigem, fortdauernden Gebrauch gute Bilder, doch fertigte ich mir ungefähr jede Woche neue an. Nach der Färbung wurden die Schnitte kurz mit destillirtem Wasser abgespült, ebenfalls nur ganz kurz in 95 % Alkohol abgeschwenkt und dann durch Ale. abs. und Xylol in Canadabalsam übergeführt. Liess ich sie längere Zeit in 95 % Alkohol, so wurde die Farbe theilweise ausgezogen. Es färbten sich das Chromatin und die Kernmembran des ruhenden Kernes blau, des karyokinetischen blaugrün, Kernkörperchen, Protoplasma und Bindegewebe roth, die rothen Blutkörperchen und ihre Abkömmlinge orange. Doch will ich noch ausdrücklich bemerken, dass die angewandte Farbmischung nur für die grossen, näher zu beschreibenden Zellen die besten Resultate gab; für andere Zellarten in denselben Schnitten erwiesen sich andere Modifikationen oft günstiger.

Die Literatur über die Lymphdrüsen der Affen ist äusserst spärlich. Erst in neuerer Zeit sind zwei Arbeiten erschienen: von Rawitz „Ueber die Zellen in Lymphdrüsen von *Macacus cynomolgus*“ und von Schumacher „Ueber die Lymphdrüsen des *Macacus rhesus*“. Die Angaben beider Autoren weichen erheblich von einander ab, was um so auffälliger erscheint, als es sich doch um ganz nah verwandte Thiere handelt. Da auch ich über die Lymphdrüsen von *Macacus cynomolgus* arbeite und mit keinem von beiden Vorgängern völlig gleiche Befunde habe, so sehe ich mich genöthigt, auch meinerseits kurz auf den Bau dieser Lymphdrüsen einzugehen, obwohl es meinem eigentlichen Thema scheinbar fern liegt.

Rawitz beschreibt seinen Befund, den er gleichmässig an etwa 12 mesenterialen Lymphdrüsen gemacht hat, etwa folgendermaassen. In der sogenannten Rindensubstanz finden sich weder Primär- noch Sekundärknötchen; vielmehr erscheint die ganze Rinde bei schwacher Vergrösserung als gleichmässige, dicht punktirte Organpartie, in der nur hier und da durch Gefässdurchschnitte verursachte Lücken sich finden. Diese gleich-

mässige Punktirung findet sich sowohl nach seiner adjektiven Färbung mit basischen Anilinen als auch nach Anwendung von Kernfärbemitteln. Nur an einer Stelle findet er eine Andeutung von Knotenbildung, die bei stärkerer Vergrösserung als durch einen etwas stärkeren Bindegewebsstrang hervorgerufen erkannt wird. Die Marksubstanz ist heller und zeigt gegen die Rinde unregelmässige Konturen. Er betont Flemming gegenüber, der ein zeitweiliges Fehlen der Sekundärknötchen — und zwar im Ruhezustand der Lymphdrüse — anerkennt, dass auch die Rindenknoten in seinen Präparaten vollständig fehlen. Er nimmt infolge dessen an, dass die ganze mesenteriale Lymphdrüse des *Macacus* einem Rindenknoten eines anderen Säugethiers gleichwerthig sei. Auch findet er keine Mitosen in seinen Präparaten, sondern nur eine einzige Zelle, die einen sich amitotisch theilenden Kern besitzt. Er lässt es indessen unentschieden, ob er nur ruhende Lymphdrüsen vor sich gehabt hat oder ob in den Lymphdrüsen des *Macacus* überhaupt keine Lymphzellen neu gebildet werden.

Schumacher weicht in seinen Befunden in fast allem von Rawitz ab. Zwar hält er es nicht für unmöglich, dass Lymphdrüsen vorkommen, die nur einem Rindenknoten entsprechen. Er selbst hat eine derartige gefunden, die aber alle Anzeichen der Degeneration darbot. Die von Rawitz abgebildete sei aber viel zu gross. Ausserdem könne die Marksubstanz nicht einem Sekundärknötchen entsprechen, da sie eine ausgezackte Kontur habe, von Zellbalken durchzogen sei und zwischen diesen Riesenzellen lägen. Er glaubt, dass Rawitz eine Lymphdrüse im Zustand vollkommener Ruhe vor sich gehabt hat. Er findet in allen Lymphdrüsen, wenn auch manchmal nur andeutungsweise, Sekundärknötchen. Ferner trifft er in jeder Lymphdrüse Mitosen, wenn nicht in den Sekundärknötchen, so in den Reticulumzellen. In manchen Sekundärknötchen findet er deutlich Degenerationsvorgänge, die nach ihm auf eine von den Gefässen ausgehende hyaline Degeneration des Bindegewebes zurückzuführen sind. Besonders eingehend spricht er sich über das Reticulum aus. Er findet es, wenigstens ausserhalb der Rinde, stets zellig. In den meisten Lymphdrüsen füllt ein zelliges Gewebe die Zwischenräume zwischen den Rindenknoten so aus, dass oft kein Raum mehr für Lymphbahnen übrig bleibt.

Das Gewebe besteht aus kompakten Zellmassen, die sich erst gegen die Marksubstanz hin in Balken auflösen, die zwischen sich die Lymphbahnen frei lassen. Er nennt dies Gewebe Zwischengewebe. Es wird von protoplasmareichen Zellen gebildet, die meist unregelmässig polygonal gebildet sind. Ihre Kerne sind rund oder oval, selten unregelmässig, von epitheloidem Charakter. Die betreffenden Zellen stehen durch Ausläufer in Contiguität und sind epithelartig aneinander gelagert. In manchen Lymphdrüsen sind sie spindelförmig und erscheint dann auch ihr Kern in der Richtung der Längsaxe gestreckt. Ein derartiges Verhalten des Reticulums hat Schumacher ausser beim Affen auch beim Menschen und bei der Katze beobachtet.

Die Befunde in den mir zur Verfügung stehenden Lymphdrüsen, die sowohl aus der Mesenterial- wie aus der Halsregion stammen, stimmen mit keinem der vorstehenden völlig überein. Bei allen findet sich eine wohl ausgebildete Rindenschicht, in der die Rindenknoten und Sekundärknötchen meist gut zu unterscheiden sind. Von der starken, bindegewebigen Kapsel ziehen fibrilläre Trabekel zwischen den Rindenknoten in das Innere, lösen sich aber bald in feinste Fasern auf. In den Sekundärknötchen finden sich fast immer Mitosen, oft sehr reichliche. Die Entwicklung der Rindenknoten ist eine sehr starke, so dass die Lymphspalten zwischen ihnen oft äusserst schmal werden. An manchen Stellen fliessen die einzelnen Knoten ineinander über, so dass die Lymphspalten hier völlig verschlossen werden. Bei einigen Schnitten, die von der Spitze einer Lymphdrüse entnommen sind — die Lymphdrüse als eiförmiges Gebilde gedacht — sind die Rindenknoten sämmtlich in einander übergegangen, und nur noch andeutungsweise ist eine Trennung zwischen ihnen zu bemerken. Auch fehlen hier Sekundärknötchen und Mitosen sind äusserst spärlich vorhanden. Das Bild ist also dem von Rawitz entworfenen nicht unähnlich. Indessen habe ich in keiner Lymphdrüse ein vollständiges Fehlen von Mitosen beobachten können, wie Rawitz dies von den mesenterialen wenigstens als Regel hinzustellen geneigt ist. Auch ein Fehlen derselben nur in den Sekundärknötchen, wie Schumacher beobachtet hat, und das er durch einen Ruhezustand der Lymphdrüse erklärt, habe ich nicht finden können. Wohl aber sind in manchen Theilen der Rinde weder deutliche Sekundärknötchen noch Mitosen vorhanden,

während sie in andern Theilen der Drüse, oft im selben Schnitt, reichlich sind. Wenn man also ein Fehlen der Mitosen durch einen Ruhezustand der Drüse erklärt, so geht daraus hervor, dass ebenso wie bei den Lymphdrüsen im ganzen, so auch bei ihren einzelnen Abschnitten zwischen einem ruhenden und thätigen Zustand zu unterscheiden ist. Jedenfalls bestehen sämtliche mir zur Verfügung stehenden Lymphdrüsen aus einem Complex von Rindenknoten, nie sind sie nur einem einzigen gleichwerthig.

Die Markstränge sind in meinen Präparaten durchgängig gut entwickelt, von den Lymphsinus gut unterscheidbar, und oft von ihnen durch eine Endothellage deutlich abgetrennt. Die Lymphspalten selbst sind in der Marksubstanz ziemlich weit, zwischen den Rindenknoten allerdings eng und öfters durch Verschmelzen zweier benachbarter ganz verschlossen. Die Randsinus sind häufig auffallend weit. In den Lymphräumen finden sich, wenn auch nirgends sehr häufig, so doch regelmässig rothe Blutkörperchen. Von einem „Zwischengewebe“ Schumacher's oder einem ohne weiteres als zelliges Gewebe erkenntlichen Reticulum habe ich nichts finden können. Im Gegentheil, eher scheint es dem Schema zu entsprechen, das Schumacher als gültig für die Lymphdrüsen der Wiederkäuer im Gegensatz zu dem der Affen aufstellt: „Von der Kapsel und den fibrillärbindegewebigen Trabekeln ziehen feine Fasern nach den benachbarten Rindenknoten. Das Reticulum der Lymphbahnen ist stets faserig und von Endothelzellen bedeckt.“ Auch den Trabekeln selbst findet man Endothelzellen aufgelagert. Ebenso findet man in den Rindenknoten und Marksträngen leicht Fasern und ihnen anliegend Zellen mit langgestrecktem, hellen bläschenförmigen Kern.

Im allgemeinen entspricht so der Bau der Lymphdrüsen mehr dem Bild, das Schumacher entworfen hat. Nur in Bezug auf das Zwischengewebe bezw. das Reticulum scheint ein tiefgreifender Unterschied zu bestehen. Hierauf, sowie auf das Endothel werde ich weiter unten noch zurückkommen.

Besonders zu erwähnen sind noch die kleinsten Blutgefäße der lymphoiden Substanz. Diese haben nämlich ein aussergewöhnlich hohes, fast cylindrisches Endothel, dessen dem Lumen zugekehrte Fläche leicht gewölbt ist (Fig. 2). Die runden oder ovalen Kerne liegen etwa in der Mitte; das Protoplasma erscheint dunkel. Man wäre

auf den ersten Anblick eher geneigt, an einen Drüsenausführungsgang als an ein Blutgefäss zu denken. Selbst in den feinsten Capillaren bildet das Endothel noch eine geschlossene Lage und erreicht oft die Höhe des Durchmessers eines rothen Blutkörperchens. Die in der Marksubstanz gelegenen grösseren Blutgefässe dagegen zeigen ein wenn auch sehr deutliches, so doch keineswegs besonders hohes Endothel. Der Uebergang zwischen den beiden Arten ist ziemlich schroff. *Renaut* giebt an, dass die Endothelien der feinsten Blutgefässe nur dann abgeplattet seien, wenn die Gefässe mit Blut prall gefüllt sind, während bei leeren Gefässen die elastischen Endothelien cylindrisch würden. Er schreibt dem Gefässendothel also eine ähnliche Eigenschaft zu wie etwa dem Blasenepithel. Da das Thier verblutete, könnte man diese Erklärung vielleicht als ausreichend ansehen. Doch ist darauf zu bemerken, dass sich das hohe Endothel auch in solchen Gefässen findet, die mit rothen Blutkörperchen vollgestopft erscheinen. Ferner ist zu bedenken, dass nachher nicht unbedeutliche Mengen Formalinlösung eingeführt wurden, so dass die Endothelien sich doch wieder hätten abplatten müssen, wie auch *Renaut* selbst dies nach energischer Injektion von Osmiumsäure gesehen hat. Dann aber kann ich mir auch kaum denken, dass bei den in Frage kommenden Gefässen eine so erhebliche Ausdehnung möglich ist, wie nothwendig wäre, um das hohe Endothel in plattes zu verwandeln. Ich glaube, dass wir es hier eben mit einer ganz besonders hohen Form des Blutgefässendothels zu thun haben.

Hiermit glaube ich das Wichtigste über den allgemeinen Bau der Lymphdrüsen des *Macacus* erledigt zu haben und gehe daher zu meinem eigentlichen Thema über, nämlich zu den hier näher zu beschreibenden Zellen. Es handelt sich um runde oder ovale Zellen — trotz häufiger grösserer oder geringerer Abweichung ist eine ovale Form immer noch zu erkennen — von ziemlich bedeutender Grösse, die schon bei mittelstarker Vergrösserung (*Zeiss D.*) leicht zu erkennen sind. Der Kern ist mittelgross bis klein, unregelmässig oval, öfters leicht eingezogen oder ausgebuchtet. Auch die Kontur ist nicht ganz gleichmässig, sondern erscheint hier und da leicht eingekerbt. Er enthält 1, selten 2 Kernkörperchen, die sich bei Biondifärbung roth färben, so dass sie von Chromatinklumpen leicht zu unterscheiden sind.

Das Chromatin, das nur spärlich entwickelt ist, liefert meist Andeutungen eines zarten Netzwerks, selten findet es sich in grössern Klumpen. Die Kernmembran ist nicht besonders dick, aber deutlich gefärbt. Ausserst selten finden sich zwei Kerne in einer Zelle (Fig. 3), eine noch grössere Anzahl habe ich nie gefunden. Das Protoplasma bildet zwei Lagen, die ineinander übergehen. In der Randpartie ist es sehr dicht. Zwar erscheint es nicht homogen, doch ist auch keine Gliederung ausgesprochen, dass man etwa von homogenem oder streifigem Protoplasma reden könnte. Der innere Theil bildet ein zierliches Netzwerk aus dünnen Fäden, in die gelegentlich kleine Knötchen eingeschaltet sind (Fig. 3, 5, 12). Die Grössenverhältnisse beider Zonen sind sehr wechselnd. Bei einigen Zeldurchschnitten ist die Randzone sehr schmal; sie kann an einem Theil oder sogar am ganzen Umfang fehlen. Andererseits kann sie sehr breit werden, ja in einzelnen Zellen hat das ganze Protoplasma die Beschaffenheit der Randzone (Fig. 3, 9, 10). Es wäre nicht unmöglich, dass die Randzone ebenfalls aus Fäden besteht, die nur so dicht aneinander liegen, vielleicht auch theilweise miteinander verschmolzen sind, dass sie einzeln nicht mehr erkannt werden können. Ein wesentlicher Unterschied besteht jedenfalls zwischen dem Randprotoplasma und den Fäden des Netzwerks nicht, denn letztere entspringen unmittelbar aus ersterem, ohne dass irgend eine Abgrenzung möglich ist. Eine weitere Auflösung der Fäden war selbst mit dem stärksten, mir zur Verfügung stehenden System (Leitz Oelimmersion $\frac{1}{16}$) nicht möglich.

Die Form des Netzwerks und die Färbung der Zwischen-substanz (Paraplasma Kupffer's?) ist nicht gleichmässig. Während sich meist das feine Netzwerk von einem ganz ungefärbten oder nur leise röthlich angehauchten Hintergrund abhebt, kann die Zelle auch diffus roth gefärbt erscheinen — abgesehen von den später zu erörternden Einschlüssen —, dass das Netzwerk kaum sichtbar wird. Dieses selbst kann so grossmaschig werden, dass die ganze Zelle nur wenige Maschen enthält, wobei die einzelnen Fäden meist entsprechend dicker werden.

Um ein Netz- oder Maschenwerk handelt es sich hier sicher. Mit Leichtigkeit kann man bei wechselnder Einstellung sehen, wie die Fäden sich untereinander verbinden. An den Treffpunkten mehrerer scheint häufig eine etwas grössere Anhäufung von

Protoplasma, eine Knötchenbildung, stattzufinden. Dass die einzelnen Fäden nicht aneinander vorbeilaufen, wie Flemming dies als möglich annimmt, indem sie sich vielleicht dicht aneinander legen oder unter Knickung umkehren, glaube ich mit Bestimmtheit verneinen zu können. Denn wenn sie nur einander anlägen, würde man bei ihrer relativen Dicke und bei den angewandten starken Systemen sicher irgend eine Andeutung von Trennung finden können. Dies gelang mir aber nirgends. Wenn sie aber nach dem Aneinanderlegen miteinander verschmelzen, so bilden sie eben ein Netzwerk, gleichgültig, wie es entstanden ist. Um eine wabenförmige Anordnung des Protoplasmas nach Bütschli kann es sich hier keinesfalls handeln. Wenn Bütschli meint, dass bei der Kleinheit der in Frage kommenden Strukturen — er fand, dass die Maschenwerke der eigentlichen Plasmastrukturen kaum 1μ überschreitet — eine feste Entscheidung nach dem mikroskopischen Bild sich nicht treffen lasse, da es bei Netz wie bei Wabenstruktur dasselbe sei, so glaube ich doch, dass bei den von mir gebrauchten Vergrößerungen eine Unterscheidung in meinen Präparaten möglich ist. Denn wenn Wabenstruktur vorläge, so müssten doch, wenn auch nicht bei jeder Einstellung, gelegentlich nicht nur Durchschnitte, sondern auch Flächenbilder der Wabenwände zur Anschauung kommen, ähnliche Bilder also erscheinen, wie wir sie bei Durchschnitten durch die Lungenalveolen gewöhnt sind, nur in entsprechend verkleinertem Maassstabe.

Eine andere Frage ist es, ob wir in der Zellstruktur das Proto- und Paraplasma Kupffer's bzw. die Filar- und Interfilarmasse Flemming's vor uns haben. Die Maschenweite, so wie die Dicke der Fäden scheint dem zu widersprechen. Ein Einwurf, der nicht zu widerlegen ist, wäre der, dass es sich hier nicht um natürliche Zellstruktur, sondern um ein in Folge der Fixation aufgetretenes Kunstprodukt handle. Dann aber könnten wir hier ein durch Vacuolenbildung oder Stoffeinlagerungen gebildetes protoplasmatisches Netz wie in Talgdrüsen oder Becherzellen vor uns haben. Wir würden alsdann in den Fäden noch die eigentliche Protoplasmastruktur zu suchen haben. Für die Fälle, in der die ganze Zelle nur wenige Maschen enthält, die Fäden ziemlich dick sind, hat diese Ansicht ja grosse Wahrscheinlichkeit für sich. Weniger wahrscheinlich, wenn man die

Zellen betrachtet, in denen durch feinste Fäden ein sehr enges Maschenwerk gebildet wird. Zwar sind diese immer noch grösser als die grössten von Bütschli ermittelten Protoplasmastrukturen. Da es sich hier aber um sehr grosse, wie ich später nachzuweisen versuchen werde, vergrösserte Zellen handelt, wäre es doch nicht unmöglich, dass bei der Zellvergrösserung die Maschen ihrerseits auch nur vergrössert, nicht vermehrt worden sind. Auch habe ich bei keiner Färbung irgendwelche Struktur in den Fäden finden können. Die Frage kann ihrer Lösung erst dann näher gebracht werden, wenn es gelingt, derartige Zellen noch lebend zu untersuchen.

Bei der Hämatoxylin-Eisenaunfärbung nach Heidenhain fanden sich ziemlich häufig im Zelleib ein, manchmal auch zwei intensiv dunkel gefärbte Körnchen, die oft einer leichten Einbuchtung des Kerns entsprachen. Ein bestimmtes Verhalten derselben gegenüber dem Protoplasma oder eine Attraktionssphäre konnte ich nicht feststellen. Da diese Körnchen aber selbst nach langem Ausziehen mit Eisenaun ihre Farbe behielten, so halte ich dafür, dass es sich um Centrosomen handelt.

Die beschriebenen Zellen finden sich in allen Lymphdrüsen in den Lymphspalten und -sinus. Wenn sie auch nicht überall gleich zahlreich sind, so habe ich sie doch in keinem Schnitt vermisst, wenn nicht etwa nur die Rinde getroffen war. Denn weder in der Rinde noch in den Marksträngen kommen sie vor. In dem Randsinus fehlen sie in manchen Schnitten, doch habe ich sie in andern oft in grösserer Menge getroffen. Ebenso sind sie in den die Rinde durchziehenden spärlich, nehmen aber gegen den Hilus zu an Menge zu, so dass ich einmal über 50 im Gesichtsfeld bei Objektiv Zeiss D, Okular 3 zählen konnte. Diejenigen, die zuerst in die Augen fallen, liegen meist scheinbar frei in den Lymphräumen und zeigen einen oder zwei Ausläufer, der dieselbe Struktur wie die Randzone zu haben scheint. Verfolgt man indessen diese scheinbaren Ausläufer weiter, wozu allerdings manchmal eine grössere Anzahl von Schnitten gehört, so wird man immer finden, dass sie mit Reticulumfasern zusammenhängen. Man wird dann auch vielfach Zellen finden, die den Trabekeln oder den Faserzügen, die die Markstränge von den Lymphbahnen scheiden, direkt aufsitzen. Eine Abgrenzung der Zellen von diesen Fasern ist in den meisten Fällen unmöglich.

Auch bei denjenigen, die beim ersten Anblick ganz frei und ohne Ausläufer in den Lymphspalten zu liegen scheinen, gelingt es in den meisten Fällen, vorausgesetzt, dass man Serien geschnitten hat, einen Zusammenhang mit dem Retikulum aufzufinden. Nur bei einem verschwindend geringen Bruchtheil ist mir dies nicht gelungen. Hüten muss man sich hier vor einer Verwechslung mit einer Art grosser Leucocyten, die in der adenoiden Substanz sowohl wie in den Lymphräumen nicht selten ist. Beide Zellarten stimmen in der Grösse ungefähr miteinander überein, auch zeigen die Leucocyten dasselbe Protoplasmanetzwerk, vielleicht sogar noch etwas zierlicher. Ebenso finden sich in ihnen auch gelegentlich Einschlüsse wie die später zu beschreibenden. Dagegen ist der Kern der Leucocyten nicht unerheblich grösser und enthält bedeutend mehr Chromatin. Ferner fehlt ihnen die Randzone, nie zeigen sie Ausläufer und sind, falls sie sich zufällig an Retikulumfasern anlegen sollten, leicht von diesen abzugrenzen.

Die meisten der zu beschreibenden Zellen enthalten Einschlüsse der verschiedensten Art. Recht häufig finden sich rothe Blutkörperchen darin, die in Form und Grösse den in Blutgefässen liegenden vollständig entsprechen (Fig. 5). Ferner finden sich rundliche Körper, Schollen und Körner, sämmtlich kleiner wie rothe Blutkörperchen, die bei der Biondifärbung alle Schattirungen von Orange, von der hellsten bis zur dunkelsten aufweisen. Ja, die kleinsten Körner können fast schwarz erscheinen und nur bei bestimmter Einstellung einen Orangeton erkennen lassen. Seltener sind grössere Theile der Zelle diffus gelb gefärbt und im Bereich dieser Stellen ist dann vom Protoplasmanetzwerk nichts mehr zu sehen (Fig. 11). Die Färbung dieser Gebilde ist indessen nur zum Theil eine künstliche, auch am ungefärbten Präparat sind sie theilweise in ähnlichen Farben sichtbar. Insbesondere die kleinern Körner scheinen von der Färbung nur wenig berührt zu werden.

Gelegentlich, sozusagen als zufälligen Befund, findet man einen kleinen Leucocyten in den Zellen (Fig. 13). Die wenigen, die ich fand, waren sämmtlich von einem hellen Hof umgeben, lagen also vermuthlich in einer Vakuole, ein Verhalten, das ebenso von R. Heidenhain, Hoyer, Masslow u. a. geschildert wird. Wenn Masslow sagt, es sähe aus, als ob sie mit dem Locheisen aus dem Zelleib ausgeschlagen seien, so ist dies Bild

äusserst zutreffend. Bemerkenswerth ist, dass bei den andern Einschlüssen dies nie gefunden wurde, sondern das Protoplasma bis unmittelbar an sie heranreichte. Schumacher freilich fand auch die rothen Blutkörperchen in Vakuolen, Blasen liegen, ebenso Rawitz seine kugeligen Körperchen, die von Schumacher als modifizierte rothe Blutkörperchen erklärt wurden. Selten nur fand ich kleinere Krümel in Vakuolen liegen, jedoch unter so eigenthümlichen Umständen, dass ich weiter unten noch darauf zurückkommen werde.

Die Litteratur über Phagoocyten und speziell über blutkörperchenhaltige Zellen ist sehr reichhaltig. Rusnetzoff fand Phagoocyten in der Milz, die 1—5 rothe Blutkörperchen enthielten. Er konnte auf dem geheizten Objektisch die Aufnahme derselben, so wie ihren Zerfall in grössere und kleinere Stücke direkt beobachten. Bei Thieren fehlten sie nach längerem Hungern, bei menschlichen Leichen aber fand er sie selbst nach abzehrenden Krankheiten.

Riess und Litten fanden sie bei perniciöser Anämie im Knochenmark, doch hat letzterer sie auch im normalen Knochenmark angetroffen. Ersterer gibt an, dass bei geringer Anzahl der aufgenommenen rothen Blutkörperchen diese den normalen durchaus gleichen, scheibenförmig sind, während sie bei grösserer Anzahl kleiner und kugelig sind und den Microocyten ähneln.

Grohé fand blutkörperchenhaltige Zellen im Knochenmark, Osler ebenfalls regelmässig im Knochenmark, in den Lymphdrüsen nicht immer, aber oft, besonders bei Blutstauung sehr zahlreich. Er fand die rothen Blutkörperchen darin sowohl noch gut erhalten, als auch in jeder Art der Umwandlung in braunes Pigment begriffen. Hoyer fand sie nach Hämorrhagien in den Darmfollikeln.

Am genauesten sind die Schicksale der rothen Blutkörperchen in den Phagoocyten wohl von Langerhans beschrieben worden. Er stellte seine Beobachtungen an bei der Resorption von Blutextravasaten beim Kaninchen, Meerschweinchen und bei der Taube. Im letzteren Fall konnte er auf dem Objektisch sehen, wie eine „kontraktile Zelle“ sich an die Breitseite eines rothen Blutkörperchens anlegte und dies umfloss. Während der Aufnahme wurde dies rund. Bei Kaninchen und Meerschwein-

chen gelang ihm eine derartige Beobachtung nicht, wohl aber hat er hier die weiteren Veränderungen feststellen können. Unmittelbar nach der Aufnahme sind die rothen Blutkörperchen noch scheibenförmig, später werden sie kugelig, indem sich zugleich ihr Durchmesser verkleinert. Alsdann Zerfall in grössere und kleinere Schollen und Pigmentkörner. Diese letztern werden entweder als Pigment in fixen Zellen abgelagert oder aber, sie werden vollständig vernichtet. Hierbei lösen sie sich zunächst auf, die Zelle wird diffus gelblich gefärbt, und allmählich verschwindet diese Färbung, ohne eine Spur zu hinterlassen. Selbst bei grossen Blutextravasaten konnte er gelegentlich nach 3—4 Wochen keine Ueberreste mehr entdecken.

Alle diese Beobachter fanden meist mehrere, oft 10—20 rothe Blutkörperchen in den Phagoeyten eingeschlossen.

Auch in den Lymphdrüsen vom Affen sind grosse Zellen mit Einschlüssen gefunden worden. Rawitz beschreibt Riesenzellen, deren Protoplasma eine unbestimmte Struktur zeigt, mit meist mehreren (5—7) Kernen, die keine regelmässige Anordnung zeigen. Die Kernmembran ist deutlich, wenn auch nicht sehr dick, das Chromatin spärlich. Er findet sie meist in der Marksubstanz, in der Rinde nur in wenigen Schnitten und sporadisch. In diesen Riesenzellen liegen in Blasen runde, homogene Körperchen, durchgängig kleiner als rothe Blutkörperchen. Sie werden durch Bersten der Blasen frei und gelangen so in die Lymphbahn. Er hält sie für identisch mit den tingiblen Körperchen Flemming's und glaubt, dass sie das einzige Produkt der Lymphdrüsen seien, das in den Lymph- bzw. Blutstrom überginge.

Schumacher giebt an, dass die von ihm beobachteten Phagoeyten meist rund, einige dagegen unregelmässig seien und deutliche Fortsätze zeigten, die mit den Ausläufern der Retikulumzellen in Verbindung ständen. Das Protoplasma sei fein granulirt; meist nur 1 oder 2 Kerne, selten mehr. In den Phagoeyten findet er homogene runde Körperchen, ähnlich den von Rawitz beschriebenen, daneben aber auch scheibenförmige rothe Blutkörperchen. Er glaubt, dass die rothen Blutkörperchen vor dem Zerfall in solche homogene Kugeln sich umwandeln. Zwar hat auch er gesehen, dass gelegentlich die Blasen, in denen die Gebilde lagen, platzten und diese dadurch frei wurden, glaubt

dies aber nicht dahin deuten zu dürfen, dass sie in den Lymphstrom normaler Weise übergangen, sondern dass der Phagoeyt zu viele aufgenommen habe, diese nicht bewältigen könne und deshalb zu Grunde gehe. Er findet ganze Partien des Reticulums und der Phagoeyten angefüllt mit gelbbraunem Pigment, das er auf zerfallene rothe Blutkörperchen zurückführt. Beide, Schumacher und Rawitz, stimmen dahin überein, dass sie meist eine grössere Anzahl, bis zu 20 derartiger Gebilde in einem Phagoeyt gefunden haben.

Dass es sich bei den Einschlüssen in meinem Präparaten um rothe Blutkörperchen handelt, scheint mir ganz sicher zu sein. Schon bei der Flächenansicht hat man den deutlichen Eindruck, dass die Mitte dünner ist wie die Randpartie. Auch ein Vergleich mit den in Blutgefässen liegenden rothen Blutkörperchen zeigt, dass sie sich von diesen in Farbe und Grösse wenig unterscheiden. Die Orange-Färbung ist bei der gewählten Methode ja geradezu als Charakteristikum für die rothen Blutkörperchen und ihre Abkömmlinge anzusehn. Bisweilen erhält man auch Durchschnitte, die die bekannte Bisquitform zeigen. Blutkörperchenhaltige Zellen sind ferner, wie oben angeführt, schon von verschiedenen Autoren, auch in den Lymphdrüsen gefunden wurden. Zwar geben diese an, dass sich dieselben meist zu mehreren in den Zellen finden, während ich neben mehr oder minder grossen Resten stets nur eins beobachten konnte. Doch glaube ich, dass dies von der Anzahl der rothen Blutkörperchen in der betreffenden Lymphdrüse abhängt. So konnte ich in Lymphdrüsen von Lemur varius, deren Gehalt an rothen Blutkörperchen bedeutend grösser war als beim Macacus, sowie in denen eines Kaninchens, die wahrscheinlich in Folge einer Hämorrhagie gradezu vollgestopft erschienen, überall Phagoeyten finden, die mit mehreren rothen Blutkörperchen beladen waren.

Ein kugeligwerden, wie es Schumacher und Langerhans beschreiben, habe ich ebenfalls nicht finden können, stets blieb bis zum beginnenden Zerfall die Mitte verdünnt. Ich befinde mich in Uebereinstimmung mit den Befunden von Riess, wenn ich annehme, dass auch dies mit der Menge der aufgenommenen zusammenhängt. Denn in den vorher angeführten Phagoeyten von Lemur und Kaninehen fand ich sie ebenfalls kugelig. Ueber die eigentliche Ursache kann ich mir jedoch

keine Vorstellung machen, da der durch Raumbeschränkung entstehende Druck wohl kaum aus scheibenförmigen Gebilden kugelige zu machen im Stande ist.

Auch über die Art und Weise der Aufnahme glaube ich an der Hand meiner Präparate Aufschluss geben zu können. Es sind hierbei zwei Arten zu unterscheiden. Bei der ersten legt sich das rothe Blutkörperchen der Zelle an und versinkt in diese, ohne dass eine besondere Thätigkeit der Zelle zu beobachten wäre (Fig. 6). Es scheint sich um ein Umfließen zu handeln, ähnlich wie es Langerhaus an seinen „kontraktile Zellen beobachtet hat. Das Blutkörperchen wird scheinbar stets von der Kante ergriffen und wird während der Aufnahme elliptisch, um nachher vermöge seiner Elastizität wieder zu seiner ursprünglichen Gestalt zurückzukehren. Möglich wäre allerdings, dass es sich um eine optische Täuschung handelte, indem in den betreffenden Bildern wir nicht senkrecht, sondern schräg auf die Fläche blickten. Daneben findet sich noch ein anderer Aufnahme-modus, bei der das aktive Vorgehen der Zelle deutlicher zu erkennen ist. Sie streckt nach einem entfernter liegenden rothen Blutkörperchen zwei Fortsätze aus, die dasselbe umklammern und in die Zelle hineinziehen (Fig. 7, 8, 9). Der Vorgang ist etwas anders wie bei beweglichen Phagoocyten, die zwar auch Fortsätze aussenden können, dann aber einfach um den betreffenden Gegenstand herumfließen, dieser also seine Lage zunächst wenig oder gar nicht ändert. Hier aber handelt es sich um ein Hineinziehen in den festsitzenden Zelleib. Die Anzahl der Fortsätze scheint konstant zwei zu betragen. Bei der Fortsatzbildung ist die Randzone in erster Linie thätig, während das Protoplasmanetzwerk nur sekundär in Betracht kommt. Das letztere scheint bei der Aufnahme der betreffenden Gebilde überhaupt keine besondere Rolle zu spielen, sondern einfach bei Seite gedrängt zu werden. Die zweite Form der Aufnahme ist die bei weitem seltenere. Die ganze Aufnahme scheint in relativ kurzer Zeit vor sich zu gehen, wie man aus dem seltenen Vorkommen derartiger Bilder gegenüber dem massenhaften Auftreten von Zellen mit Einschlüssen schliessen darf.

Darüber, dass es sich hier um eine Aufnahme und nicht eben um Neubildung und Ausstossung von rothen Blutkörperchen handelt, brauche ich wohl nicht viel zu sagen. So ziemlich alle

Autoren sind darüber einig, dass in den blutkörperchenhaltigen Zellen der Lymphdrüsen wie der andern Organe die rothen Blutkörperchen zerstört werden; theilweise ist dies sogar direkt unter dem Mikroskop beobachtet worden. Nur Löwit beschreibt eine Neubildung von rothen Blutkörperchen in den Lymphdrüsen und sagt von den Erythroblasten, dass es kleine rundliche, meist kreisrunde Zellen seien mit sehr grossem Kern, denen die amöboide Beweglichkeit vollkommen fehle. Sie stimmen also in keiner Weise mit den von mir geschilderten Zellen überein.

Auch die blosse Betrachtung der Bilder wird auf niemand einen andern Eindruck machen, als dass es sich um Aufnahme von Elementen handelt. Insbesondere die Fortsatzbildung wäre zur Ausstossung vollkommen überflüssig.

Die weiteren Schicksale der rothen Blutkörperchen scheinen ungefähr dem zu entsprechen, was Langerhans beobachtet hat. Sie zerfallen in immer kleinere Bruchstücke, während das Schlussstadium der diffusen Gelbfärbung meist zu fehlen scheint. Man findet jedenfalls die Pigmentkörner in allen Grössen und wechselnder Menge, nur selten dagegen eine grössere Strecke der Zelle diffus gefärbt. Man muss also annehmen, dass auch ohne dies eine völlige Zerstörung statthaben kann. Denn auch eine Ablagerung von Pigment in der adenoiden Substanz habe ich nirgends gesehen. Es ist leicht möglich, dass dies nur dann geschieht, wenn eine sehr reichliche Aufnahme von rothen Blutkörperchen stattgefunden hat, so dass die Zelle nicht in der Lage ist, sie alle vollständig zu zerstören.

Nach Schumacher liegt das körnige Pigment in Vakuolen, die manchmal so gross werden können, dass nur noch ein schmaler Protoplasmasaum übrig bleibt. Auch dies habe ich für gewöhnlich nicht gefunden, sondern grosse wie kleine Körner sind einfach in die Zelle eingelagert. Nur selten fanden sich überhaupt Vakuolen und nie so grosse, wie Schumacher gesehen hat. In diesen befand sich allerdings gewöhnlich Pigment. Einige entsprechen so genau der Grösse eines rothen Blutkörperchens in der Flächenansicht, dass man auf die Vermuthung kommen kann, dass das Stroma des rothen Blutkörperchens noch erhalten geblieben sei, während das Hämoglobin gewissermaassen ausgelaugt worden sei. Für diese Vermuthung lässt sich nur anführen, dass manche der aufgenommenen Blutkörperchen

äusserst blass erscheinen, obwohl ihre Form nur wenig verändert ist. Als Beweis kann man das aber nicht gelten lassen, da auch die in den Gefässen liegenden sich in sehr verschiedenem Maasse färben. Stäbchenförmige Gebilde, den von Bizzozero und Torre im Vogelblut gefundenen ähnlich, die von Schumacher ebenfalls in den Vakuolen beobachtet wurden, habe ich nicht gesehen.

Als was haben wir nun die beschriebenen Zellen anzusehen? Den Riesenzellen anderer Organe, etwa den Megacaryocyten des Knochenmarks, sind sie nicht zu vergleichen. Abgesehen davon, dass sie nie die excessive Grösse dieser erreichen, ist auch ihre ganze Form, insbesondere die des Kerns, eine durchaus andere. Nie finden sich gelappte, wurstförmige oder ähnliche Kerne, sondern diese sind rund oder oval, scharf begrenzt und zeigen nur hier und da geringe, selten erhebliche Einziehungen oder Ausbuchtungen. Auch Abschnürung, amitotische Theilung, habe ich nie beobachten können, dagegen, wenn auch selten, schöne Mitosen.

Auch gewöhnlichen Wanderzellen entsprechen sie nicht, da man sie dann doch häufiger freiliegend finden müsste.

Dagegen bin ich der Ansicht, dass es sich hier um vergrösserte Endothelzellen handelt. Grund für meine Annahme bietet mir der Umstand, dass die Zellen fast regelmässig an den Fäden des Reticulums befindlich in Gemeinschaft mit den niedrigen, platten Endothelzellen die Lymphspalten und -sinus begrenzen. Nicht selten finden sich längere Züge regelmässig angeordneter Endothelien, unter denen sich plötzlich an einer Stelle, an der man sicher eine Endothelzelle zu finden hoffen würde, ein derartiger grosser Phagoeyt befindet (Fig. 1). Auch die Kerne beider Arten haben sehr grosse Aehnlichkeit miteinander, nur unerheblich sind die der Phagoeyten grösser. Vereinzelt finden sich auch Phagoeyten, bei denen ein Zusammenhang mit den Fasern nicht nachzuweisen ist. Bei ihrem sehr seltenen Vorkommen indessen bin ich der Ansicht, dass bei diesen Zellen die manchmal äusserst feine Faser gerade quer durchschnitten worden ist und dieser punktförmige Querschnitt dem Suchenden wohl entgehen kann.

Dass das Endothel der Lymphgefässe, meist allerdings unter pathologischen Verhältnissen, sich erheblich vergrössern

kann, ist von Baginsky und Baumgarten beschrieben worden. Auch gibt ersterer an, dass es beim Fötus und Neugeborenen stets kubisch sei und sich erst später abplatte.

Leider fehlt es, um meine Ansicht ganz sicher begründen zu können, mir an ausreichenden Zwischenformen zwischen den platten Endothelien und den Phagoeyten.

Ob nun diese Zellen den Reticulumfasern nur anliegen oder ob sie im festen Zusammenhang damit stehen, lässt sich aus den einfachen Präparaten schlecht entscheiden. Mir scheint ein direkter Zusammenhang am wahrscheinlichsten. Es ist absolut unmöglich, einen Unterschied zwischen der Randzone und den Fasern zu machen, so dass ich anfänglich im Schnitt liegende Faserparthien für lange Zellausläufer hielt. Dass aber die Randzone ein Theil der Zelle ist und nicht etwa durch enganliegende Fasern vorgetäuscht wird, erhellt wohl am besten daraus, dass sie bei der amöboiden Bewegung so hervorragend betheilig ist.

Auffällig bleibt bei der Annahme, dass es sich um veränderte Endothelien handelt, der Umstand, dass in der adenoiden Substanz keine Phagoeyten vorkommen, trotzdem man auch in dieser bei einiger Aufmerksamkeit leicht den Reticulumfasern anliegende Zellen finden kann, die mit den vorhandenen Leukoeyten gar keine Aehnlichkeit haben, wohl aber den Endothelien der Lymphspalten auf's genaueste gleichen. Doch lässt sich dies unauffällig damit erklären, dass in der adenoiden Substanz mit seltenen Ausnahmen keine rothen Blutkörperchen vorkommen, sondern nur in den Lymphräumen, und dass die Phagoeyten die Aufgabe haben, diese zu zerstören.

Verschiedene Angaben finden sich in der Literatur, die mich in meiner Ansicht bestärken. So sagt Flemming: „Ausserdem sind die Zellen, welche das Pigment und die tingiblen Körper enthalten, ihrer Form nach grösstentheils so beschaffen, dass man sie eher für vergrösserte Zellen des Reticulums als für amöboide, fressende halten wird.“ (Bemerken will ich hier, dass Flemming zu seiner Arbeit: „Studien über die Regeneration der Gewebe“ zwei dieser Zellen abbildet, bei denen ich eine Randzone ähnlich der von mir beobachteten zu finden glaube, doch wird in der Beschreibung nichts davon erwähnt.)

Czermak beschreibt Phagoeyten mit rothen Blutkörper-

chen, die den Reticulumfasern anliegen. Doch lässt er es unentschieden, ob sie mit diesen im Zusammenhang stehen oder sie nur als Stützpunkte für ihre amöboiden Bewegungen benutzen.

Demoor ferner hat gefunden, dass das Reticulum verschiedener Organe aus anastomosirenden Zellen besteht, deren Protoplasma im Zelleib netzförmige, in den Ausläufern mehr fibrilläre Struktur zeigt. Die Kerne zeigen einen auffallenden Mangel an Chromatin. Im Knochenmark und der Milz hat er Riesenzellen getroffen, die vermittels Ausläufer mit dem retikulirten Gewebe zusammenhängen. Doch hat er diese ausschliesslich beim Igel im erwachsenen Zustand gefunden, bei den übrigen Säugern nur während der Embryonalzeit und kurz nach der Geburt.

Schumacher endlich erklärt die von ihm gefundenen Phagoocyten ausdrücklich für Reticulumzellen. Während der Phagoocytose sollen sie sich aus dem ziemlich lockeren Verband lösen und nach Zerstörung der aufgenommenen Bestandtheile entweder degeneriren oder in den Verband mit den übrigen zurückkehren.

Nach dem Ausgeführten wäre es vielleicht richtiger gewesen, die Phagoocyten nicht als Endothelien, sondern als Reticulumzellen zu bezeichnen. Es ist aber bekanntlich noch eine offene Frage, ob wir zwei Arten von Zellen zu unterscheiden haben, oder ob Reticulum- und Endothelzellen identisch sind; eine Frage die wohl nur entwicklungsgeschichtlich zu lösen ist. In meinen Präparaten habe ich nun ausser den Phagoocyten nur eine Art von Zellen in Verbindung mit den Fasern getroffen, niedrige, platte Zellen mit langgestrecktem Kern. Da ich nun die Phagoocyten als Abkömmlinge dieser betrachte, und beide zusammen die Lymphspalten und -sinus auskleiden, so habe ich dieses Umstandes wegen die Bezeichnung Endothelien beibehalten.

Ich möchte hier noch einmal auf die Beschreibung des Reticulums von Schumacher zurückkommen, da hier scheinbar ein tiefgreifender Unterschied zwischen unsern Beobachtungen besteht. Nun aber giebt Schumacher noch an, dass es je nach dem Zustand der Drüse sein Aussehen ändere. Während es für gewöhnlich aus grossen, protoplasmareichen Zellen mit rundem Kern besteht, kann es auch feinfaserig, protoplasmaarm mit platten Kernen werden. Da in diesem Fall zugleich die

Lymphräume weiter sind als im ersteren, so kann man wohl annehmen, dass die fasrige Struktur durch Dehnung der die Zellen verbindenden Ausläufer hervorgerufen wird, ebenso die Abplattung der Zellen und Kerne durch Druck bewirkt wird. Geht man nun noch einen, gar nicht so grossen Schritt weiter, so erhält man ein Bild, wie es meinen Präparaten entsprechen würde. Die Ausläufer der Zellen sind hier theilweise zu wirklichen Fasern geworden; ich glaube wenigstens nicht, dass wir sie einfach noch als Zellausläufer, als integrirende Bestandtheile der Zellen auffassen dürfen, wenn sie auch aus diesen hervorgegangen sind. So würde sich auch der Umstand erklären lassen, dass bei der Phagoeytose Schumacher die Zellen sich aus dem Verbande lösen lässt, indem sie ihre Ausläufer einziehen, während ich dies nie oder doch nur äusserst selten gefunden habe, da sie die zu Fasern umgewandelten Fortsätze nicht mehr einziehen können.

Die Differenzpunkte, die sich immer noch ergeben, lassen sich dann auch leicht dadurch erklären, dass Schumacher Lymphdrüsen auf einer anderen Entwicklungsstufe beobachtet hat wie ich.

Woher die rothen Blutkörperchen in den Lymphdrüsen stammen, habe auch ich nicht nachweisen können. Zwar scheint es, als ob eine direkte Verbindung zwischen den kleinsten Blutgefässen und den Lymphsinus bestände. Doch kann ich nirgends eine Oeffnung finden, wenn auch das Gefäss bis an den äussersten Rand der adenoiden Substanz sich erstreckt. Die im Verhältniss zum Lumen so ausserordentlich hohen Endothelzellen erschweren diese Untersuchung ausserordentlich und es lässt sich nicht nachweisen, ob das Gefäss in sich geschlossen oder nur collabirt ist. Erst Injektionsversuche werden hierüber Klarheit schaffen. Um einen pathologischen Vorgang wird es sich jedenfalls nicht handeln, denn das Thier war frisch importirt, es war vollkommen munter und auch die mikroskopische Untersuchung der innern Organe ergab nichts Pathologisches.

Zum Schluss gestatte ich mir, meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Geheimrath Hertwig, für die Ueberlassung der Arbeit und der dabei gewährten Unterstützung meinen besten Dank

auszusprechen. Besonderen Dank schulde ich auch Herrn Privatdozenten Dr. Krause, der mir während der Ausführung der Arbeit stets bereitwillig mit Rath und That zur Seite gestanden hat.

Literatur-Verzeichniss.

1. Baginsky, A., Ueber normalen und pathologischen Befund des Lymphgefässendothels in der kindlichen Darmwand. Centralblatt f. med. Wissenschaft 1882 Nr. 3.
2. Baumgarten, Experimentelle u. pathologisch-anatomische Untersuchungen über Tuberkulose: Die Histogenese des Lymphdrüsentuberkels. Zeitschr. f. klinische Medicin Bd. 9.
3. Bizzozero, Ueber Blutbildung bei Vögeln. Centralblatt f. med. Wissenschaft 1880 Nr. 40.
4. Derselbe, Neue Untersuchungen über den Bau des Knochenmarks bei Vögeln. Arch. f. mikrosk. Anat. 1890 Bd. 35.
5. Czermak, Einige Ergebnisse über die Entwicklung, Zusammenhang und Funktion der Lymphknötchen der Darmwand. Dasselbst 1894 Bd. 42.
6. Demoor, L., Recherches sur la structure du tissu réticulé. Arch. de Biologie 1891 Tome 13.
7. Flemming, W., Studien über Regeneration der Gewebe. Arch. f. mikrosk. Anatomie Bd. 24.
8. Derselbe, Zellsubstanz, Kern- und Zelltheilung. Leipzig, Verlag von F. C. W. Vogel 1882.
9. Grohé, Ueber das Verhalten des Knochenmarks in verschiedenen Krankheitszuständen. Berl. klin. Wochenschrift 1881 Nr. 44.
10. Heidenhain, R., Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut. Pflüger's Arch. f. Physiologie Bd. 43, Supplementheft.
11. Heidenhain, M., Neue Untersuchungen über die Centrakörper und ihre Beziehungen zum Kern und Zellenprotoplasma. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. 43.
12. Hertwig, O., Die Zelle und die Gewebe. Jena, Verlag von Gustav Fischer 1893.
13. Hoyer, Beitrag zur Kenntniss der Lymphdrüsen. Arch. f. mikr. Anatomie Bd. 34.
14. Krause, R., Beiträge zur Histologie der Wirbelthierleber. Dasselbst Bd. 42.
15. Kusnetzoff, Ueber die Blutkörper haltigen Zellen der Milz. Jahresbericht über die Fortschritte der Anatomie und Physiologie 1873 Bd. 2.

16. Langerhans, Beobachtungen über Resorption der Extravasate und Pigmentbildung in denselben. Virchow's Archiv Bd. 49.
17. Litten, Ueber das Vorkommen blutkörperhaltiger Zellen im Knochenmark. Centralblatt f. med. Wissenschaft 1881 Nr. 50.
18. Löwit, Anordnung und Neubildung von Leukoblasten und Erythroblasten in den Blutzellen bildenden Organen. Arch. f. mikr. Anatomie Bd. 38.
19. Masslow, Einige Bemerkungen zur Morphologie und Entwicklung der Blutelemente. Dasselbst 1897 Bd. 51.
20. Osler, Note on cells containing red blood-corpuscles. Lancet 1882, 4. Febr.
21. Rawitz, Ueber die Zellen in den Lymphdrüsen von Macacus cynomolgus. Arch. f. mikrosk. Anatomie Bd. 45.
22. Renaut, Note sur la forme de l'endothélium des arterioles, des veinules et des capillaires sanguines. Arch. de physiologie 1881 Nr. 2.
23. Riess, Beitrag zur pathologischen Anatomie des Knochenmarks bei perniziöser Anämie. Centralblatt f. med. Wissenschaft 1881 Nr. 98.
24. Säxer, Ueber Entwicklung und Bau der normalen Lymphdrüsen. Anatomische Hefte 1896, I. Abth. 19/20.
25. Schumacher, Ueber die Lymphdrüsen des Macacus rhesus. Arch. f. mikr. Anatomie 1897 Bd. 48.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXVII.

Alle Abbildungen wurden mit Hülfe des Abb'schen Zeichenapparates mit Leitz Oelimmersion $\frac{1}{12}$ gezeichnet. Bei Fig. 1 und 2 Ocular Leitz 3, die übrigen Ocular Zeiss 5. Projektion auf den Arbeitstisch. Aus technischen Gründen musste darauf verzichtet werden, die blau-grün erscheinenden Kerne wie in Fig. 14 in dieser Farbe abzubilden, ebenso die verschiedenen Nuancen von Orange getreu wiederzugeben.

- Fig. 1. Lymphspalte zwischen zwei Marksträngen. *a*) platte Endothelien, *b*) Phagocyt, *c*) grosser Leucocyt.
- Fig. 2. *a*) Kleines Gefäss aus der Rindensubstanz mit sehr hohem Endothel.
- Fig. 3. Phagocyt mit zwei Kernen, vollständig ausgebildete Randzone, in einem Kern zwei Kernkörperchen.
- Fig. 4. Phagocyt mit rothen Blutkörperchen, fast die ganze Zelle von ähnlichem Aussehen wie sonst nur die Randzone.
- Fig. 5. Phagocyt mit vollständigem rothen Blutkörperchen und verschiedenen Resten. Anlagerung eines andern rothen Blutkörperchens.

- Fig. 6. Phagoeyt mit halb versunkenem rothen Blutkörperchen. Randzone äusserst fein.
- Fig. 7. Phagoeyt mit Vakuole, in der sich Pigmentkörner befinden. Rothes Blutkörperchen vollständig versunken, die Zelle noch nicht wieder ganz geschlossen, die Zwischensubstanz diffus röthlich.
- Fig. 8. Phagoeyt mit zwei Ausläufern, die nach entfernter liegendem rothen Blutkörperchen ziehen. Zwischen beiden eine trichterförmige Vertiefung.
- Fig. 9. Phagoeyt, der mit seinen Ausläufern ein rothes Blutkörperchen fast vollständig umfasst hat. Wenige Maschen, Fäden sehr dick.
- Fig. 10. Beginnender Zerfall eines rothen Blutkörperchens; Einkerbung am Rand.
- Fig. 11. Phagoeyt, von dem grössere Partien diffus gelblich gefärbt sind.
- Fig. 12. Phagoeyt mit sehr blassem rothen Blutkörperchen.
- Fig. 13. Zwei Phagoeyten mit verschiedenen Einschlüssen; *a*) Leukocyt mit wurstförmigem Kern in grosser Vakuole liegend, *b*) kleine Vakuole, *c*) rothes Blutkörperchen. Eine vollständige Abgrenzung der beiden Phagoeyten von einander ist nicht möglich.
- Fig. 14. Phagoeyt in Mitose.

(Aus dem anatomisch-biologischen Institut zu Berlin.)

Veränderungen des Froscheies und Eierstockes unter dem Einfluss eines Entzündung erregenden Agens.

Von

Dr. **A. Pfister.**

Hierzu Tafel XXXVIII.

Bei meinen Studien über die vergleichende Anatomie der Eierstöcke interessirten mich hauptsächlich die Degenerationsformen der Eier und so unternahm ich es auf Anregung von Herrn

Geheimrath Hertwig, dieselben künstlich auf dem Wege der Entzündung herzustellen. Zu diesem Zwecke injicirte ich zunächst Fröschen ein wenig Terpentin in den Eierstock und hatte dann im Sinn, im Falle befriedigenden Resultates diese Injectionen auf die Ovarien der Säugethiere auszudehnen.

Wenn ich folgende Zeilen jetzt, obgleich die Versuche noch nicht abgeschlossen sind, der Oeffentlichkeit übergebe, so hat dies seinen Grund darin, dass ich äusserer Umstände halber in geraumer Zeit nicht in der Lage bin, mich mit diesem Gegenstand zu befassen, und vielleicht diese Mittheilungen wenn auch kein praktisches, so doch ein geringes theoretisches Interesse darbieten.

Die Versuche wurden diesen Januar begonnen und in folgender Weise an Laboratoriumsfröschen ausgeführt.

Zunächst versuchte ich einmal durch die Bauchdecken hindurch mittelst der Pravaz'schen Spritze in das deutlich hindurchschimmernde Ovar die Flüssigkeit zu injiciren, ich stand aber schon beim nächsten Thiere davon ab, einmal wegen der Unsicherheit des Ortes, wohin man sticht, und dann wegen der Schwierigkeit der Dosirung des Terpentins. Das Thier bekam durch Eindringen von Terpentin in die Bauchmuskeln eine sehr energische Contraction derselben und verfiel in Shoc, lebte aber weiter, wie die Herzcontractionen bewiesen, bis ich es nach 4 Stunden tötete.

Durch diese Erfahrung gewitzigt, verliess ich das subcutane Verfahren und ging nun in Zukunft so vor, dass ich die Bauchdecken eines chloroformirten Frosches seitwärts, um die oberflächliche Medianvene zu vermeiden, mittelst Scheere und Pincette spaltete, dann in der Regel die untere Kante des rechten Ovars, durch leichten Druck auf die Bauchdecken etwas herausdrängte und bloss durch minimale Drehung des Spitzenstempels ein kleines Tröpfchen Terpentin in dasselbe einbrachte. Sodann wurde die Bauchmuskulwunde durch 2 dünne Seidenfäden genäht und darüber die Haut ebenfalls durch 4—5 Nähte vereinigt.

Sofort nach der Injektion machte sich immer ein geringer Shoc wahrnehmbar; die Thiere erholten sich aber gar rasch wieder und wurden nach Schwinden der Narkose bald munter. Ein einzigesmal versuchte ich statt der Einspritzung zur genauen Orientirung einen mit Terpentin getränkten Faden durch das Ovar zu ziehen, dieses Thier ging aber am 5. Tage zu Grunde.

Die übrigen Thiere wurden im Zeitraum von 4 Stunden bis 8 Tage nach der Operation getötet.

Bei der Autopsie fand sich beim 1. Frosche eine diffuse Peritonitis, bei den übrigen Thieren eine mehr oder minder lokalisierte Entzündung, das Ovar war an einzelnen Stellen mit Darm- oder Bauchwand verlöthet. Im allgemeinen war das Ovar weicher und schlaffer und hatte geringe Auflagerung von Exsudatmassen.

Von jedem Eierstock wurden mehrere Stücke aus der Nähe des Injektionsgebietes und aus entfernter davon gelegenen Partien eingelegt.

Fixirungsflüssigkeiten wurden verschiedene durchprobt; mit Pierinsublimatessigsäure bekam ich ganz leidliche Resultate; die schönsten Präparate aber wurden durch Fixirung der Stücke in heisser $\frac{1}{2}$ % Chromsäure, auf 85°C . erhitzt, erzielt. Flemming'sches Gemisch dringt schwer in die Eier ein, auch ist die Färbung darnach schwierig.

Einige Objekte wurden im Stück gefärbt, zum Theil in Böhmer'schem Hämatoxylin, zum Theil in Boraxkarmin, welches zur Hälfte mit schwach angesäuertem Alkohol verdünnt wurde, 36 Stunden lang. Dabei machte ich die Erfahrung, dass sich die Stücke darin sehr ungleich färbten, ich verwandte daher zuletzt, um nicht auf das Errathen angewiesen zu sein, nur noch Schnitffärbung.

Die Härtung der Eier erfolgte in der Weise, dass dieselben sehr lange Zeit in 95 % Alkohol, dagegen nur 1—2 h in absolutem Alkohol verweilten, darauf folgte das Chloroform circa 12 h, chloroformhaltiges Paraffin 2—3 h, reines Paraffin 4 h.

Sämmtliche Objekte wurden in Paraffin mit einem Schmelzgrad von 56°C . eingebettet.

Die Dicke der Schnitte war gewöhnlich 10μ , sie wurden bald einzeln, bald in Serien geschnitten. Es war nicht schwer, auch Schnitte von 5μ anzufertigen. Aufgeklebt wurden dieselben in verdünnter Agarlösung (1 gr Agar mit 1000 Wasser aufgeköcht und filtrirt), in derselben Weise wie mit Wasser. Ich war damit, d. h. mit der Fixirung auf dem Objektträger sehr zufrieden.

Bezüglich der Schnitffärbung kann ich Born beistimmen, der für die Tritoneier das Böhmer'sche Hämatoxylin als souveränes Färbemittel anerkennt. Als bequeme und schöne Färbung,

die sowohl die Struktur des Keimbläschens als auch die des Dotters gut hervortreten lässt, möchte ich die Ehrlich'sche Triacidfärbung (5—15 Min.) empfehlen.

Um den Unterschied zwischen eingewanderten Zellen und dem Dotter hervorzuheben, ist eine Doppelfärbung anzurathen (Hämatoxylin-Orange, Boraxkarmin-Picrinsäure).

Mikroskopischer Befund.

A priori liess sich erwarten, dass durch die Terpentinentzündung eine Erweiterung der Gefässe, Einwanderung von Leukocyten, vielleicht Wucherung des Follikel epithels, sicher aber Verflüssigung des Einhaltes und Resorption desselben mit folgender Bindegewebsentwicklung hervorgerufen werde. Wie weit dies eingetroffen, soll im Folgenden dargelegt werden. Die Beobachtungen stützen sich hauptsächlich auf Präparate aus dem nach 4 Stunden, nach 48 Stunden und nach 8 Tagen getödteten Frosche, weil diese als am besten fixirte die einwandfreiesten Bilder boten. Der Kürze halber bezeichne ich sie künftighin als von Frosch I, II und III stammend.

Als augenfälligster Befund zeigt sich, vor allem bei Frosch III, dass die Schädlichkeit nicht alle Eizellen gleichmässig betroffen hat, sondern dass zunächst die grössten, dotterhaltigsten Zellen und von diesen wieder die der Wand des Ovarialsackes am nächsten liegenden durch sie gelitten haben. Die Eier zeigen nicht mehr ihre rundliche Form, sondern sind langgezogen, mit Eindrücken versehen, oft zwischen zwei noch gut erhaltene Exemplare hineingezwängt, so dass sie Hantel- oder Bisquitform angenommen haben. Es liegt auf der Hand, dass diese Formveränderung eine Verminderung des Zellinhaltes zur Vorbedingung hat. In der That ist dem auch der Dotter von der Eiwand abgewichen; bezüglich seiner Zusammensetzung besteht er bald noch aus schön gerundeten, gut färbbaren Dotterplättchen, bald ist er schon zu einer homogenen, diffus tingirten Masse zusammengeschmolzen, in der manchmal, hauptsächlich am Rande, noch die schwach gefärbten Contouren von Plättchen bei starker Vergrösserung hervortreten. Im Dotter zerstreut liegen einige grosse Pigmentklumpen und mehrere Kerne, die meist keinen Zelleib erkennen lassen. Von einem Keimbläschen ist nichts zu sehen (natürlich nur durch Seriensechnitte zu beurtheilen).

Die Hauptveränderung aber zeigen die Eier an der Peripherie. Ich lasse zur Erläuterung derselben gleich die Beschreibung des in Figur 1 abgebildeten Eies folgen. Es stellt die Zeichnung ein Ei von mittlerer Grösse dar. Von einer äussern grösstentheils dünnen Grenzmembran geht ein stark pigmenthaltiges, meist rundliche und polygonale, bienenwabenhähnliche Hohlräume (*r*) umschliessendes Maschennetz aus, welches gegen den Dotter hin abgeschlossen ist. An einigen Stellen ist dieses anastomosirende Fadennetz von der äusseren Hülle durch stark vorspringende Gefässe (*b*) abgedrängt. Bietet das Netz schon an und für sich ein charakteristisches Bild, so wird die Eigenthümlichkeit desselben noch erhöht durch zahlreiche Kerne (*k*), welche sich in den am weitest nach innen gelegenen Maschen eingelagert finden. Nur ab und zu liegen einige Exemplare an den Netzknotenpunkten. Die Kerne sind bald von längsovaler, bald eckiger Form, sie befinden sich oft am Scheitelpunkt von denjenigen Schlingen, welche am meisten nach innen hineinragen (wie dies auch insbesondere Figur 10 bei *k* deutlich zu sehen ist). Die Kerne bilden ringsum eine geschlossene Kette gegen den Dotter hin. Dieser besteht aus grossen, scharf contourirten Plättchen, welche oft stark lichtbrechende Körper in sich einschliessen. Im Dotter selbst finden sich einige Kerne und mehrere Pigmentklumpen (an anderen Schnitten zu sehen).

Solche Typen von Eizellen sind allermeist zu erkennen; ausserdem gibt es aber, wenn man so eintheilen darf, eine zweite grosse Kategorie von Eiern (Fig. 2), welche nur wenig Dotter in der Mitte aber noch reichlich körniges Pigment enthalten, ganz von Kernen durchsetzt und von jenem oben erwähnten Maschennetz ausgefüllt sind. Oft sind die Eier in ihrer ganzen Länge oder Breite von Gefässen durchwachsen (s. Fig. 2 bei *b*). Offenbar sind das Eier, welche schon sehr weit in der Degeneration vorgeschritten sind.

Das sind in kurzen Umrissen die zwei Hauptarten von Eizellen, welche sich vorfinden, die feinem Details sollen im folgenden betrachtet werden.

Ich beginne mit der Beschreibung des Keimbläschens, auf welches ich leider nicht ein so eingehendes Detailstudium verwenden konnte, als es wünschenswerth gewesen wäre. Er-schwert wird das Studium auch noch dadurch, dass die Zeit,

welche von dem Beginn der Veränderungen bis zum völligen Verschwinden des Keimbläschens verstreicht, meiner Meinung nach eine relativ kurze ist. Auch hat man sich gerade bei der Umgestaltung und Formveränderung desselben am meisten vor Artefakten zu hüten und muss wohl erwägen, ob eine bestehende Abweichung nicht auf Rechnung der Fixirung und Conservirung zu setzen ist. Es sind daher im folgenden nur Typen von Eiern zur Beurtheilung gekommen, welche ringsum von wohl erhaltenen andern umgeben waren.

Die Veränderungen des Keimbläschens gehören wohl zu den ersten Vorgängen der regressiven Metamorphose des Eies, daher lassen sie sich am besten an dem bald nach der Injektion getödteten Thiere beobachten, doch finden sie sich, da nicht alle Eier gleichzeitig von der Degeneration ergriffen werden, natürlich auch an den länger lebenden Thieren.

Oft bietet sich bei mittelgrossen Eiern, deren Dotter noch aus feinkörnigem Material besteht, jenes schöne Bild, dass das Keimbläschen lappige, pseudopodienartige Fortsätze aussendet, mit je einem Nukleolus in jedem Fortsatze. Durch eine eigenthümliche, stark lichtbrechende Abgrenzung vom Dotter erscheinen sie den Sonnenprotuberanzen ähnlich. Einige Fortsätze, die von weiter oben oder unten als der jeweiligen Schnitthöhe entspricht, abgehen, liegen vom Keimbläschen abgetrennt. Dadurch bekommt man oft bei Betrachtung eines einzigen Schnittes einen scholligen Zerfall des Keimbläschens vorgetäuscht, besonders wenn der Schnitt durch einen Pol desselben geht. Wirklich scholligen Zerfall habe ich trotz genauen Durchmusterens von Schnittserien nie finden können.

Bei Frosch I beobachtete ich manchmal, dass das Chromatin des Keimbläschens bei kleinen Eiern, bei welchen sich dasselbe in der Regel peripher befindet, central zu einem Klumpen zusammengeballt war. Fig. 3 gibt das Bild eines solchen Eies wieder, bei welchem sich auch als weiteres Anzeichen der eingetretenen Schädlichkeit das Plasma des Zelleibes in Form von Vakuolen (*v*) von den Zellhüllen zurückgezogen hat. Dieser Chromatinknäuel (*chr*) kann unter direkter Einwirkung des Terpentins oder erst der der konsekutiven Entzündung entstanden sein. Figur 4 gibt die Formveränderung eines grossen Eies wieder; die achromatische Substanz (*a*) seines Keimbläschens ist

zum Theil aus demselben ausgetreten, das Keimbläschen (*kbl*) erscheint offenbar kollabirt, der um dasselbe befindliche, central gelegene Dotter (*d*) ist auch schon krankhaft verändert und im Zustande der feinkörnigen Erweichung begriffen. Ob dieses Platzen des Keimbläschens unter dem Einflusse der Entzündung oder während der Konservirung eingetreten, das ist allerdings schwer zu entscheiden.

Bei Frosch II fiel mir ein Keimbläschen durch das eigenthümliche Verhalten seiner Nukleolen auf. Es ist in Fig. 5 abgebildet. Das Keimbläschen (*kbl*) liegt peripher, dicht unter der Oberfläche des Eies, von den Eihüllen nur durch eine dünne Lage Dotters getrennt, und hat abgeplattete längliche Form, gehört also einem augenscheinlich schon ziemlich der Reife nahen Ei an. Die Nukleolen (*n*) liegen central um spärliche, körnige Granula (*gr*) herum. Die meisten derselben haben ihre Tinktionsfähigkeit verloren und stellen nunmehr farblose Ringe dar. Manchmal findet sich noch an einem solchen Ringe ein Pünktchen Chromatin. Vor allem imponirt aber in der Mitte ein grosser Nukleolus, welcher eine Kugel darstellt, die an der Peripherie einen grossen und 4 kleine Chromatinklumpen enthält. Das Ei bietet ausserdem, abgesehen von einer zweimaligen Faltung der Dotterhaut, nichts Besonderes.

Einen häufigen Befund boten bei Frosch III Eier, von denen sich 2 Exemplare in Fig. 6 u. 7 abgebildet finden. Die Eier sind schon ziemlich alt. Die Keimbläschen liegen peripher und haben das Gemeinsame, dass sie von einem grossen plasmatischen Hof (*h*) umgeben sind. Die chromatische Substanz des einen ist mässig reichlich um körnige Granula in der Mitte vereinigt, das andere Keimbläschen hat nur noch spärliche Reste einer solchen (in einem folgenden Schnitte zu sehen); die Membran des ersten ist noch scharf und deutlich, das zweite Bläschen geht an manchen Stellen ohne deutliche Grenze in jenen plasmatischen Hof über; derselbe ist doch wohl als ein Produkt des Niedergangs des Eies anzusehen.

Es lässt sich wohl denken, dass der weitere Vorgang sich bei diesen Eiern in der Weise abgespielt hätte, dass die chromatische Substanz des Keimbläschens allmählich geschwunden wäre, d. h. die Fähigkeit, Farbstoffe aufzunehmen, verloren hätte, die Membran des Keimbläschens sich sodann in der umgebenden

Flüssigkeit aufgelöst, und dann beiderlei Substanzen sich miteinander vermengt hätten.

Nach dieser Betrachtung der Veränderungen des Keimbläschens gehe ich gleich über zur Darstellung der Vorgänge, welche sich an der Peripherie des Eies abspielen.

Das Froschei ist aussen von einer meist dünnen, sehr kernarmen membranösen Hülle umgeben; dieser liegt dicht das Follikelepithel an als diejenige Schicht, welche am deutlichsten hervortritt. Darauf folgt bei grössern Eiern die den Dotter umschliessende strukturlose Membran, die Dotterhaut oder das Oolemm (vgl. Fig. 9a). Die meisten Eier hängen nur durch einen dünnen Stiel mit der Ovarialwand zusammen. In ihm verlaufen die ernährenden Gefässe, um sich am Ei zwischen äusserer Hülle und Follikelepithel auszubreiten. Den Raum, den sie beanspruchen, erhalten sie dadurch, dass sie das Follikelepithel nach innen abdrängen oder auch, indem sie Ausbuchtungen nach aussen bewirken.

Von den Gefässen geht die erste Veränderung an den äusseren Schichten des Eies unter dem Einfluss des Entzündungserregenden Agens aus, wie dies ja auch dem Cohnheim'schen Begriff von der Entzündung entspricht. Sie erweitern sich und füllen sich strotzend mit Blut. Je weiter die Gefässe, desto mehr trennen sie das Follikelepithel und die äussere Membran von einander und springen in das Ei vor (Fig. 8 bei *bl*). Die Gefässerweiterung war neben den oben erwähnten Befunden am Keimbläschen die einzige Veränderung, welche sich an den Eiern des Frosch I nachweisen liess.

Als zweites Moment findet sich dann insbesondere bei Frosch III ein Breiterwerden der Follikelepithelschicht, welches zuerst an den Stellen beginnt und am ausgesprochensten ist, wo Gefässe derselben anliegen. Figur 9 *b* zeigt dieses Stadium; je weiter das Follikelepithel vom Gefäss sich entfernt, desto schmaler wird es, desto stäbchenförmiger seine Kerne. Im weiteren Verlauf schwindet das Oolemm, es entsteht zwischen Epithel und Dotter eine Zone von feinkörnigen Granula, welche zum Theil Zerfallsprodukt, zum Theil wohl auch Exsudation aus den erweiterten Gefässen sein dürfte. Das Follikelepithel wird inzwischen immer breiter, es entstehen Vakuolen (*v*) in demselben, und es

wird reichlich Pigment aufgenommen (Fig. 9 c). Zellgrenzen lassen sich nicht unterscheiden.

Das Verhalten der Kerne ändert sich auch insofern, als ihre Längsachse, im Gegensatz zu früher, öfters senkrecht zu den Eihüllen steht (Fig. 9 c bei *k*). Später verschwindet die das Epithel vom Dotter trennende Membran und man bekommt das Bild von Fig. 9 d. Wie diese Membran sich auflöst, ist nicht deutlich nachzuweisen, wahrscheinlich verflüssigt sie sich. Mit diesem Vorgang ist das letzte Hemmniss gefallen und die Kerne, die sich schon vorher von der äusseren Hülle entfernt haben (Fig. 9 c), dringen in den Dotter ein. Bei ihrem Einwandern, welches an den meisten Stellen der Eiperipherie ziemlich gleichmässig stattfindet, schleppen sie jenes eigenthümliche Faden- und Maschennetz nach sich, welches die charakteristischen Bilder von Fig. 10 liefert. Es erinnert dies Phänomen an das Eindringen des Spermakerns in den Dotter. Das Gerüst ist aus veränderter, vakuolig gewordener Dottersubstanz abzuleiten.

In diesem Stadium der Degeneration finden sich die meisten Eier von Frosch II. Fig. 10 giebt einen Theil der Peripherie solcher Eier wieder. Schön ist daran insbesondere zu sehen, wie die Maschen Dotterplättchen in sich einschliessen.

Kann das bis jetzt Geschilderte als Anfangsstadium der Degeneration bezeichnet werden, so gestaltet sich, wie vorzüglich an Eiern von Frosch III ersichtlich, der weitere Vorgang folgendermaassen: Die Kerne dringen immer weiter in das Innere des Eies hinein, das Maschennetz wird immer breiter, die Dotterplättchen in den Maschen werden spärlicher; der Dotter im Innern des Eies ist ebenfalls weniger geworden und hat sich von der Einwanderungszone entfernt. Die Kerne verändern ihre Form, sie werden zum Theil polygonal, eckig, senden kleine Fortsätze aus; immer aber marschiren sie an der Spitze und halten sich an der innerst gelegenen Partie des Netzwerkes. Nur wenige bleiben an den Knotenpunkten desselben zurück und helfen am Aufbau des Gerüstes. Einige aber lösen sich vom Netze los und finden sich frei im Dotter, meist um Pigmentklumpen herum. Merkwürdiger Weise konnte ich nie dabei Mitosenbildung wahrnehmen. Da aber die Kerne in vielen Eiern allmählich an Zahl zunehmen, trotzdem doch sicher bei der Einwanderung einige zu Grunde gehen werden, so ist nichts anderes anzunehmen, als

dass sich neue Elemente zu den alten gesellen und dieselben zum Theil ersetzen, zum Theil vermehren.

Dieser Ersatz der Kerne stammt offenbar aus den Gefässen. Nicht minder nämlich wie das Follikel-epithel haben sich in- zwischen auch die Gefässe verändert. Sie, die Anfangs zwischen der äusseren Hülle und dem Netzwerk, dasselbe einbuchtend, verlaufen, bahnen sich einen Weg durch die Maschen und gelangen so in das Innere des Eis. Sie durchwachsen das Ei und wuchern dabei so kolossal, dass oft die Hälfte eines solchen durch ein Gefässlumen eingenommen wird. In Fig. 11 sind sie (*bl*) strotzend mit Blut erfüllt, zahlreiche rothe und weisse Blutkörperchen haben ihre Bahn verlassen und finden sich zwischen die Dotterplättchen zerstreut. Dort werden die Contouren ihres Zellleibes vielfach undentlich und sind nicht mehr scharf vom umgebenden Dotter abzugrenzen.

Es erübrigt noch, die ersten Umbildungen des Dotters zu besprechen. Als erste Veränderung entsteht zwischen Dotter und Eihülle eine Lückenbildung, welche aber oft nicht gleichmässig, sondern sprungweise erfolgt, wodurch sich am Rande kleine Vakuolen (Fig. 3 *v*) bilden, ein Vorgang, der sich aber auch in enormem Maasse steigern kann. Ich habe dies bei Frosch III sehr häufig beobachtet; der Ansehnitt eines solchen Eis sieht wie durchlöchert aus.

Das Oolemm verschwindet gar bald, an der ganzen Peripherie häufen sich statt dessen feinkörnige Massen an, wie schon einmal früher erwähnt (Fig. 9 *b*). Zu den Veränderungen am Rande tritt gleichzeitig eine Lockerung und Auflösung des Dotters im Centrum um das zu Grunde gehende Keimbläschen (Fig. 4 *d*), es entsteht hier ebenfalls ein feinkörniger, schwächer tingirbarer Detritus. Der übrige Dotter kann sich noch lange unverändert erhalten, die Dotterplättchen bleiben scharf contourirt und färben sich mit Hämatoxylin schön blau. Bisweilen entsteht aber eine Verschmelzung derselben zu einer diffus färbbaren Masse, in welcher noch gleichsam die Schatten der ehemaligen Plättchen erkennbar sind. In seltenen Fällen fliesst der Dotter zu schönen grossen Tropfen zusammen. Zu erwähnen ist noch eine weitere Veränderung der Dotterplättchen, als sich in vielen derselben stark lichtbrechende, kleine Körperchen befinden.

Was das Pigment der Eizelle am (späteren) animalen Pole

anbetrifft, so wird es zumeist von jenem oben erwähnten Netzwerk eingeschlossen und haftet in Gestalt kleiner Körner an den Maschen desselben, zum Theil aber befindet es sich an Stellen, wo es im gesunden Ei nicht vorkommt, nämlich in Form von Klumpen im Innern des Eies, im Dotter. Dass es dahin durch zellige Elemente verschleppt wird, wird durch Pigmentklumpen, an die sich Kerne innig anschmiegen, klar angedeutet.

In späteren Stadien verdickt sich, wie Fig. 1 zeigt, die im Beginne oft recht dünne, äussere, membranöse Hülle durch Apposition von Bindegewebe aus der Ovarialwand, welches sich oft schichtweise, zwiebelschalenförmig, dem Maschennetz anlegt. Durch fortwährende Breitenzunahme des von Pigment erfüllten Netzes und Heranrücken von allen Seiten wird schliesslich die ganze Eihöhle ausgefüllt (Fig. 2). Der Dotter ist zum grössten Theile verschwunden, nur noch vereinzelte Plättchen (*d*) sind gegen das Innere zu sichtbar; die Kerne (*k*) sind in der Mitte zusammengetroffen, der ganze Dotter des Eis ist in das früher beschriebene Netzwerk umgewandelt, in manchen Eiern nehmen die Gefässe, welche das Ei durchwachsen haben, einen grossen Raum für sich in Beschlag.

In weiteren Verlauf werden die Kerne spärlicher, die Menge des Pigments nimmt bedeutend ab; das Ei schrumpft. Die vollständige Rückbildung konnte ich natürlich, da sich meine Versuche nur auf die Ovarialveränderungen binnen 8 Tagen erstreckten, nicht wahrnehmen.

Wenn ich zum Schlusse noch eine kurze Uebersicht geben darf, so sind die Veränderungen an dem entzündeten Ovarialei folgende:

1. Absterben des Eis, sich hauptsächlich an Veränderungen des Keimbläschens zeigend;
2. Einwuchern fremder Elemente in den Zelleib und Resorption desselben
 - a) durch Einwuchern von Follikel­epithelzellen und Bildung eines Maschennetzes;
 - b) durch Einwachsen von Gefässen, Austritt von rothen und weissen Blutkörperchen;
3. Schrumpfung des Eis.

Das Maschennetz hat den Zweck, den entstandenan grossen

Hohlraum möglichst schnell auszufüllen, je grösser das Ei, desto grösser auch in der Regel, wie ich zu bemerken glaubte, die Maschen.

Noch ist zu betonen, dass die Degeneration rasch vor sich geht, denn schon bei dem nach 48 Stunden getödteten Thiere enthielten zahlreiche Eier keinen Dotter mehr und waren ganz ausgefüllt von dem Maschengerüst.

Der Vergleich mit der spontanen Rückbildung der Eier anderer Thierarten soll nur soweit ausgedehnt werden, als es unbedingt geschehen muss. Die Resultate Ruge's und A. v. Brunn's kommen vor allem in Betracht. Unser pathologischer Prozess hat mit den Degenerationsformen, wie sie Ruge bei *Siredon pisciformis* und *Salamandra maculosa* und A. v. Brunn bei den Vögeln beobachtet und beschrieben haben, mehreres gemeinsam, so die Einwanderung der Follikel epithelzellen und der Leukocyten, die Aufzehrung des Dotters mit Hülfe derselben, das Einwuchern der Gefässe, unterscheidet sich aber wesentlich dadurch, dass nie das von jenen Autoren geschilderte Mehrschichtigwerden des Follikel epithels gefunden wurde. Auch das Einwachsen von Blutgefässen dürfte bei der spontanen Rückbildung nicht in so enormem Maassstabe vorkommen, vielmehr eine Eigenthümlichkeit der gewaltsamen Degeneration sein.

Nicht unerwähnt möchte ich die Beobachtung lassen, dass ich insbesondere bei Frosch I zahlreiche Eier gefunden habe, welche ich für spontan degenerirt halte. Makroskopisch erschienen sie als schwarze Klümpchen, welche punktförmig einem grossen Ei aufsassen. Mikroskopisch zeigte sich ein solches Ei fast total von Pigment ausgefüllt, in den spärlichen Zwischenräumen befand sich Bindegewebe mit reichlichen Zellen und rothen Blutkörperchen. Ich deute den Pigmentreichthum so, dass die Eizelle bei ihrer Rückbildung abnorm viel Pigment producirt hat.

Am Ende meiner Arbeit ist es mir eine angenehme Pflicht, Herrn Geheimrath Hertwig und Herrn Assistenten Dr. Krause für ihre Unterstützung meinen besten Dank zu sagen.

Literatur-Verzeichniss.

G. Ruge, Vorgänge am Eifollikel der Wirbelthiere. Morphol. Jahrb. 15. Bd. 4. H.

A. v. Brunn, Die Rückbildung nicht ausgestossener Eierstockseier bei den Vögeln. Beiträge zur Anatomie u. Embryologie, als Festgabe für Jakob Henle. Bonn 1882.

Ein genaues Literatur-Verzeichniss einschlägiger Arbeiten findet sich bei Schottländer, Ueber den Graaf'schen Follikel. Archiv f. mikrosk. Anatomie Bd. 41, 1893.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXVIII.

Sämmtliche Zeichnungen, mit Ausnahme von 9, sind von Fr. Paula Günther in Berlin angefertigt.

Die Vergrösserung ist in Zeichnung 1, 2, 3, 6, 7, Zeiss Oc. 1, Obj. a, in den übrigen Zeiss Oc. 4, Obj. b.

Im Allgemeinen bedeutet *k* = Kern, *d* = Dotter, *bl* = Blutgefäss, *v* = Vakuole, *fe* = Follikelepithel, *kbl* = Keimbläschen, *n* = Nukleolus, *pg* = Pigment.

Fig. 1. Fixation in heisser Chromsäure, Boraxcarminfärbung. Darstellung eines Eis von Frosch III, welches sich in dem häufigst angetroffenen Degenerationsstadium befindet.

Es zeigt jenes charakteristische Maschennetz mit seinem Wall von Kernen (*k*) gegen den centralen Dotter (*d*) zu. Derselbe ist etwas nach innen abgewichen, besteht noch aus gut erhaltenen Plättchen. Die Maschen sind grösstentheils geschlossen. Die Gefässe (*bl*) springen stark hervor und drängen das Maschenwerk von der äusseren Hülle ab. In den Maschen ist reichlich Pigment abgelagert.

Fig. 2. Uebersichtsbild eines schon stark degenerirten Eis (Frosch II). Heisse Chromsäurefixation, Triacidfärbung.

Das ganze Ei besteht aus einem Maschengerüst, welches in der Mitte noch vereinzelte Dotterplättchen (*d*) enthält. Die Kerne (*k*) sind im Centrum zusammengetroffen, nachdem sie von allen Seiten eingewandert. Das Pigment ist auf der einen Seite reichlich vertreten. Die Maschen umschliessen rundliche und polygonale Hohlräume (*v*). Die Aehnlichkeit mit einer Bienenwabe oder dem Durchschnitt eines Wespennetzes springt in die Augen. Zu erwähnen ist noch das Gefäss (*bl*) tief im Innern des Eis.

Fig. 3. Kleines Ei von Frosch I, Sublimat-Picrin-Essigsäure-Fixation. Hämatoxylinfärbung. Das Chromatin ist in der Mitte des Keimbläschens zu einem Knäuel (*chr*) zusammengetreten (die Nukleolen von Eiern in derselben Grösse liegen sonst peripher). Am Rande des Dotters sind kleine Vakuolen (*v*).

Fig. 4. Keimbläschen eines grossen Eis mit reichlichem Dotter (Frosch I). Sublimat-Picrin-Essigsäure-Fixation; Hämatoxylin-Orange-Färbung. Keimbläschen (*kbl*) kollabirt, die achromatischen Bestandtheile (*a*) desselben sind zum grössten Theile ausgetreten. Dotter (*d*) ringsum in feinkörniger Erweichung begriffen.

Fig. 5. Ei von Frosch II, heisse Chromsäure-Fixation, Hämatoxylin-Färbung.

Das Keimbläschen (*kbl*) ist peripher gelegen. In seiner Mitte lagern um spärliche körnige Massen (*gr*) die Nukleolen (*n*), welche durch ihr eigenthümliches Verhalten auffallen. Ein Theil derselben erscheint als farblose Ringe, welche hier und da noch ein Pünktchen Chromatin erkennen lassen. Besonders imponirt ein grosser Nukleolus; er stellt eine Kugel dar, welche an der Peripherie einen grossen und vier kleine Chromatinklumpen enthält. Sonst bietet das Ei nichts Abweichendes dar.

Fig. 6 u. 7. Frosch III, heisse Chromsäure-Fixation, Triacidfärbung.

Grosse Eier mit peripher gelegenen Keimbläschen (*kbl*), welche von einem plasmatischen Hof (*h*) umgeben sind. Die Membran des Keimbläschens ist in 7 noch scharf und deutlich abgesetzt. Ei 6 zeigt in der Abbildung kein Chromatin, in einem spätern Schnitt der Serie sind aber noch minimale Reste vorhanden.

Fig. 8. Frosch III, heisse Chromsäure-Fixation, Boraxkarminfärbung.

Die Wand zweier Eier im Anfangsstadium der Degeneration. Die Gefässe (*bl*) sind erweitert, stark mit Blut gefüllt, springen in das Ei vor. Die Follikelepithelschicht (*fe*) ist breiter geworden, in derselben ist oft reichlich Pigment (*pg*). Im Dotter (*d*) sind keine Zellen oder Kerne erkennbar.

Fig. 9. *a* (Frosch I) unveränderte Hüllen des Froscheis; 1. äussere Hülle; 2. Follikelepithel; 3. Oolemm. Im Dotter ist die radiäre Streifung am Rande gut zu sehen. *b* (Frosch III) erste Veränderung des Follikelepithels in der Umgebung eines Gefässes. *b*₁ (Frosch III) das ganze Follikelepithel (*fe*) ist breiter geworden. Oolemm verschwunden, statt dessen feinkörnige Granula (*gr*) zwischen Dotter und Eihüllen. *c* (Frosch III) Vakuolenbildung (*v*) im Follikelepithel. Entfernung der Kerne (*k*) von der äusseren Hülle. Das Follikelepithel hat reichlich Pigment aufgenommen. *d* (Frosch III). Die Membran, welche das Follikelepithel nach innen begrenzte, ist geschwunden, die Kerne (*k*) wandern in den Dotter (*d*) ein, ein Zelleib ist nicht erkennbar.

Fig 10. Die Peripherie zweier angrenzenden Eier von Frosch II, heisse Chromsäure-Fixation, Triacidfärbung.

Die Kerne (*k*) sind schon ziemlich weit in den Dotter (*d*) eingewandert. Besonders schön ist der Beginn der Maschenbildung zu sehen. Die Schleifen fassen noch gut erhaltene Dotterplättchen (*d*) zwischen sich. Am Kopf der Schleife ist oft ein Kern als äusserster vorgeschobener Posten.

Fig. 11 u. 12. Frosch III, heisse Chromsäure-Fixation. Boraxkarmin-färbung.

Diese Bilder dienen zur Darstellung des Einwucherns der Gefässe in die degenerirenden Eier. In das Ei 11 erscheint das Gefäss (*bl*) schon ziemlich tief eingedrungen, viele Blutkörperchen sind im Dotter (*d*) zerstreut. Der Dotter ist reichlich vorhanden, das Follikelepithel (*fe*) rechts unten ist verbreitert, zeigt aber noch keine Maschenbildung.

In Fig. 12 dringen zwei mächtige Gefässe (*bl*) in schon stark degenerirte Eier ein. Die zwei Gefässe sind durch Theilung eines grossen Stammes entstanden (durch die Serie ersichtlich). Von den zwei Eiern, welche eine langgestreckte Form zeigen, ist bloss ein Theil des Maschennetzes abgebildet.

(Aus dem anatomisch-biologischen Institut der Berliner Universität.)

Beiträge zur Kenntniss der Anatomie und Physiologie der männlichen Geschlechtsorgane.

Von

Franz Friedmann.

Hierzu Tafel XXXIX u. XXXX.

Auf den folgenden Blättern soll über einige die männlichen Geschlechtsorgane betreffende Untersuchungen berichtet werden. Dieselben bezogen sich ursprünglich nur auf die Raniden, insbesondere den grünen und braunen Frosch, wurden aber bald zur Vervollständigung und zum Vergleich auch auf die anderen Am-

phibien, sowie auf verschiedene Vertreter der Fische, Reptilien, Vögel, Säuger und endlich auch auf einige Wirbellose ausgedehnt. — Der Uebersichtlichkeit wegen sei gleich hervorgehoben, dass unsere Besprechung im wesentlichen drei Fragen betrifft:

I. Die Natur der interstitiellen Hodensubstanz.

II. Das Fett und die fettartigen Körper im Hoden verschiedener Thiere; die Bedeutung der interstitiellen Substanz.

III. Das Schicksal der Zwischenkörperchen im Hoden.

Was die Technik anbelangt, so habe ich bei sämtlichen im I. und II. Theil besprochenen Untersuchungen zur Fixirung der Organe die Hermann'sche Flüssigkeit (15 Th. 1^o/₁₀ Platinchlorid, 4 Th. 2^o/₁₀ Osmiumsäure, 1 Th. Eisessig) angewandt. Die Objekte blieben darin 48 Stunden, wurden darauf 24 Stunden in fließendem Wasser ausgewaschen, um dann die gewöhnliche Weiterbehandlung mit Alkohol von allmählich steigender Concentration, Chloroform, weichem Paraffin (42° Schmelzpunkt) zu erfahren. Schliesslich wurden sie in hartem Paraffin (58° Schmelzpunkt) eingebettet. Die sehr zahlreichen so hergestellten Präparate waren ausnahmslos schön und gleichmässig von der Hermann'schen Flüssigkeit fixirt und besaßen sämtlich eine tadellose Schnittconsistenz. Sie wurden in 5 μ dicke Schnitte zerlegt und ungefärbt untersucht. — Ich möchte noch hervorheben, dass nach meinen Erfahrungen die nachträgliche Behandlung Hermann'scher Präparate mit Holzessig, namentlich da, wo es sich um die Untersuchung fettartiger Substanzen handelt, nicht empfehlenswerth ist. Der gerade bei Anwendung der Hermann'schen Flüssigkeit so schön hervortretende Contrast zwischen dem zartgebräunten Gewebe und den mehr oder weniger tief geschwärzten Fettsubstanzen wird durch den Holzessig immer zum Theil verwischt und so die Uebersichtlichkeit des Bildes wesentlich verringert.

Die Literatur über die interstitielle Substanz des Hodens findet sich zwar in den letzten diesbezüglichen Arbeiten ziemlich vollständig angegeben; gleichwohl sei eine kurze Zusammenfassung an dieser Stelle gestattet.

Der Entdecker der interstitiellen Substanz ist Leydig (1); er hält sie für fett- und pigmenthaltige Bindsesubstanzzellen.

Sodann beschrieb sie Kölliker (2), der die Substanz ebenfalls dem Bindegewebe zurechnet.

Henle (3) hat die interstitiellen Zellen genau beschrieben, sich aber über ihre Bedeutung kein Urtheil bilden können.

Ludwig und Tomsa (7) sind der Ansicht, dass in den Räumen zwischen den interstitiellen Zellen die Lymphbahnen entstehen und äussern sich dann über die Natur dieser Zellen: „Es gehen von den Adventitien der Blutgefässe zahlreiche fibrilläre Fortsätze ab . . . die Anschwellungen, welche die Fibrillen zeigen, müssen auf dieselbe Weise wie oben gedeutet werden, als Stücke von schief abgeschnittenen Gefässwänden und als eingelagerte zellenartige Körper.“

Boll (8, 9) vermuthet nähere Beziehungen zwischen der Zwischensubstanz und dem Blutgefässsystem.

Waldeyer (4) rechnet die interstitiellen Zellen zu den Plasmazellen, die besonders gerne Fett, theils in grossen, theils in kleinen Tropfen aufnehmen, hebt jedoch in einer späteren Abhandlung (6) hervor, dass sie weder mit den Mastzellen Ehrlich's noch mit den Plasmazellen Unna's identisch seien; er bezeichnet sie (5) als Perithelien, d. i. Zellen, die die Gefässe umgeben.

Mihalkowics (12, 13), der ebenfalls zwischen den interstitiellen Zellen die Lymphbahnen beginnen lässt, hält bei allen von ihm untersuchten Hoden das Fett für das am meisten Charakteristische an den Zwischenzellen.

Hofmeister (10) schreibt den interstitiellen Zellen, die übrigens vom Verlauf der Blutgefässe unabhängig seien, einen „epithelialen Charakter“ zu. Sodann erhalten wir von diesem Autor einige interessante entwicklungsgeschichtliche Angaben: während bei einem viermonatlichen Embryo $\frac{2}{3}$ des ganzen Parenchyms von dem interstitiellen Gewebe eingenommen sind, beträgt dieses beim 8jährigen Knaben nur noch $\frac{1}{10}$ des Volumens, erfährt während der Geschlechtsreife abermals eine Vermehrung und ist beim erwachsenen Manne reichlich entwickelt und mit Fett und Pigment versehen; zwischen beiden Substanzen vermuthet der Autor genetische Beziehungen. Bezüglich der Natur der Zellen hält er ihre bindegewebige Abstammung für erwiesen, da er alle Uebergangsformen zwischen fixen Bindegewebszellen und typischen interstitiellen Zellen gefunden hat.

Harvey (11) glaubte sodann, in der interstitiellen Substanz nervöse Elemente, „ein eigenthümliches, ausserordentlich reichhaltiges Beispiel von mit Zellen versehenen kernhaltigen, vasomotorischen Nervenfasern“ erblicken zu müssen, eine Ansicht, die schon kurz darauf von Jacobson (14) widerlegt wurde; letzterer Autor fand beim pathologisch veränderten Hundehoden die interstitielle Substanz bis zum Schwund der Samenkanälchen vermehrt.

Zu nahezu den gleichen Resultaten als Hofmeister kam Messing (15), der das interstitielle Gewebe bei verschiedenen Säugethieren untersuchte.

Nussbaum (17), der die Zwischensubstanz bei Säugethieren, Reptilien und Vögeln constant vorfand, legt grossen Werth auf continuirliche bindegewebige Häute, die um die einzelnen kleineren oder grösseren Gruppen von interstitiellen Zellen nachweisbar sind, und vermuthet, dass die Hodenzwischensubstanz aus Pflüger'sehen Schläuchen entstehe, die auf einer niedrigen Entwicklungsstufe stehen geblieben seien und sich früher zu funktionierenden Hodenschläuchen hätten ausbilden können.

v. Ebner (19), der wiederum bei verschiedenen Thieren die Beziehungen der interstitiellen Substanz zu den Blutgefässen feststellt, hält dieselbe mit Kölliker und Leydig für „eine besondere Art von Bindegewebe“.

Nagel (16) macht die interessante Angabe, dass die Zwischenzellen erst bei einem 10 em langen menschlichen Embryo auftreten.

Hansemann (18) fand beim Murmelthier zur Zeit des Winterschlafes d. h. bei sistirender Spermatogenese gar keine interstitiellen Zellen, sondern an ihrer Stelle nur feine spindelförmige Elemente, während der einige Zeit nach Beendigung des Winterschlafes funktionirende Hoden eine mächtig ausgebildete interstitielle Substanz besitzt. Dies im Verein mit der Erfahrung, dass beim Menschen bei gewissen Erkrankungen die Zwischenzellen eine starke Vermehrung erfahren, bringen den Verfasser zu dem Schlusse, dass diese kein constantes, sondern ein veränderliches Organ darstellen.

Reinke (21) fand in den interstitiellen Zellen des Hodens bei einem 25jährigen Hingerichteten in grosser Anzahl mit der Weigert'schen Fibrinfärbung in Alkoholpräparaten darstellbare

Gebilde, die er als eiweissartige Krystalloide bezeichnet, und die nach diesem Autor in allen rege funktionirenden Hoden vorhanden sind.

Neuerdings vertreten wieder einige Autoren die Anschauung von der epithelialen Abstammung der interstitiellen Zellen, so Böhm und v. Davidoff (23) in ihrem „Lehrbuch der Histologie des Menschen“ und v. Lenhossék (26), der von diesen Elementen sagt, „dass sowohl die einzelnen Zellen in ihrer Form wie auch ihre Complexe in ihrer Anordnung ein frappantes epithelartiges Aussehen darbieten“; auch vermisst dieser Autor Uebergangsformen zwischen Bindegewebs- und interstitiellen Zellen.

v. Bardeleben (28) glaubt neuerdings, dass die Zwischenzellen durch die nach Durchtränkung mit Lymphe entstandenen Räume und Lücken der Membrana propria in das Innere der Tubuli wandern und hier zu den sogenannten Sertoli'schen Zellen werden, also deren Jugendform darstellen. Er hält sie für epitheliale Gebilde, die schliesslich untergehen.

Eine ganz andere Auffassung von der Bedeutung der interstitiellen Hodensubstanz hat Plato (24, 25). Er beschreibt im funktionirenden Katerhoden feinste, die Membrana propria der Tubuli durchsetzende Kanälchen, die zur Zeit grossen Stoffverbrauchs Fett aus der interstitiellen Substanz ins Innere der Tubuli führen. Demgemäss schreibt er den interstitiellen Zellen eine wesentlich trophische Funktion zu.

Plato tritt nach seinen entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen am Katerhoden mit Entschiedenheit für die bindegewebige Abstammung der interstitiellen Zellen ein und behauptet ausserdem, dass in der Entwicklung des Hodens das Fett zuerst als interstitielles auftrete.

Seine Befunde hinsichtlich des Durchtritts von geformtem Fett durch die Membrana propria sind sodann von v. Lenhossék (27), der die Kanälchen nicht finden konnte, sowie in der allerneuesten Literatur von Beissner (29), der sonst nur die Nussbaum'schen Darstellungen von den die einzelnen Complexe interstitieller Substanz begrenzenden Membranen reproducirt, angezweifelt worden.

I. Die Natur der interstitiellen Hodensubstanz.

Was die erste Entwicklung der interstitiellen Substanz anbelangt, so habe ich an meinen Präparaten vom jungen Schweineembryo und vom ganz jungen Kater die Ueberzeugung gewonnen, dass sich alle Uebergänge zwischen gewöhnlichen Bindegewebszellen und typischen interstitiellen Zellen nachweisen lassen und schliesse mich also hierin der Ansicht Hofmeister's und Plato's an. — Desgleichen finden sich bei *Rana viridis* in den Interstitien zwischen bestimmten, gut charakterisirten Drüsenkanälchen, die wir später als neugebildete junge Hodentubuli kennen lernen werden, alle möglichen Zwischenformen zwischen fixen Bindegewebs- und typischen interstitiellen Zellen.

Ebenso beschreibt und zeichnet Semon (34) bei einem 12 Tage alten Hühnerembryo, ja noch bei einem eben ausgeschlüpften Hühnchen zwischen den Hodentubuli, wo später die typischen interstitiellen Zellen vorhanden sind, ein reichliches, noch völlig indifferentes, aus feinen spindelförmigen Elementen bestehendes Bindegewebe. —

Auch die vergleichende Anatomie weist mit Bestimmtheit auf die bindegewebige Natur der Hodenzwischensubstanz hin.

Wir finden bei niederen Thieren, wo noch keine typischen interstitiellen Zellen vorhanden sind, stets an ihrer Stelle indifferentes Bindegewebe. So ist es schon bei den Urodelen, von denen ich *Triton cristatus* und *Siredon pisciformis* (Axolotl) untersucht habe. Hier findet sich zwischen den Hodenampullen aller Stadien ein ziemlich spärliches indifferentes Bindegewebe. Ebenso ist es bei den Teleostiern (*Esox lucius*, *Leuciscus*), wo das interstitielle Bindegewebe noch weniger entwickelt ist, sowie bei den Cyclostomen (*Petromyzon fluviatilis*). — Von Wirbellosen habe ich vorläufig den Flusskrebs sowie *Paludina vivipara* und *Planorbis* genauer untersucht. Andere Pulmonaten (*Helix*, *Limax*, *Limnaeus*), deren hermaphroditische Geschlechtsdrüsen ich gern untersucht hätte, waren der Jahreszeit wegen leider nicht frisch zu bekommen. Während sich bei *Astacus fluviatilis* und auch bei *Planorbis* in den Zwischenräumen zwischen dem Hodenparenchym ein äusserst spärliches, wenig charakteristisches Bindegewebe findet, sind bei *Paludina vivipara* die Interstitien zwischen

den einzelnen Tubuli regelmässig von einem eigenthümlichen Gewebe erfüllt. Auerbach (35), der die Spermatogenese von *Paludina vivipara* eingehend studirt hat, scheint dieses Gewebe nicht aufgefallen zu sein; wenigstens bildet er es in seiner einen Zeichnung, in der 3 benachbarte Tubuli zwischen sich einen ziemlich beträchtlichen Zwischenraum lassen, nicht ab, sondern lässt diesen Raum ganz leer. Auf meinen Präparaten findet sich aber hier stets ein scharf charakterisirtes Gewebe: es besteht aus grossen blasigen Zellen mit rundem in Gentianaviolett gut tingirbarem Kern und reichlichen Fettkörnchen. Diese grossen blasigen, den Chordazellen nicht unähnlichen Elemente (Fig. 5) sind nun nach den Untersuchungen von Flemming (45) und Kollmann (46) typisch für das Bindegewebe der Mollusken. Da aber, wie sich später ergeben wird, diese Bindegewebszellen hier zwar noch nicht morphologisch, wohl aber schon physiologisch den Werth und die Bedeutung wirklicher interstitieller Zellen besitzen, so haben wir auch hier sicher einen Hinweis auf die bindegewebige Abkunft der interstitiellen Hodensubstanz. —

Besonders lehrreich und, wie mir scheint, absolut beweisend sind aber die Befunde bei den Anuren, speciell bei den Raniden. Eine eingehende Schilderung der Verhältnisse bei den einzelnen Vertretern derselben wird im II. Theile unserer Besprechung, wo wir auch die Bedeutung der interstitiellen Substanz zu würdigen haben, gegeben werden; hier sollen nur die Thatsachen erwähnt werden, die zur Aufklärung der Abkunft der interstitiellen Zellen geeignet erscheinen.

Wenn man den Hoden von *Rana fusca* nach der Ende März stattfindenden Begattung, d. h. im April oder Mai, selbst Anfang Juni untersucht, so findet man die Tubuli dicht gefüllt mit den zurückgebliebenen Spermatogonien und ziemlich zahlreichen Follikelkernen. Die Querschnitte der Tubuli erscheinen zu dieser Zeit nicht, wie gewöhnlich, rund, sondern ausnahmslos eckig, polygonal; sie grenzen mit scharfen geraden Linien aneinander, sodass das ganze Bild eines solchen Hodens auf dem Schnitt an die Anordnung eines typischen Plattenepithels erinnert (Fig. 6). Für eine Zwischensubstanz ist natürlich hier gar kein Raum, und eine solche ist in der That zu dieser Zeit überhaupt nicht vorhanden. In den minimalen Zwischenräumen, die dort, wo drei oder mehr Tubuli aneinander grenzen,

entstehen, finden sich auf dem Schnitt meist 1—2 rothe Blutkörperchen und hier und da 1 oder 2 Bindegewebskerne. Ebenso liegen die Verhältnisse noch während der Entwicklung der ersten Cysten, die etwa Ende Juni beginnt. Sodann aber finden wir successive mit den Fortschritten der Spermatogenese eine Zunahme des interstitiellen Gewebes, und im Herbst, wo man in vielen Tubuli alle Stadien der Samenbildung antrifft, kann man darauf rechnen, diese Tubuli von reichlicher Zwischensubstanz umgeben zu finden (Fig. 9 a). Doch auch dieser Zustand ist nicht von Dauer: schon gegen Ende Oktober und dann während der folgenden Wintermonate, wo keine Spermatogenese mehr stattfindet, wo man ausser den reifen Spermatozoen nur zurückgebliebene Spermatogonien vorfindet, ist die interstitielle Substanz wiederum im Verschwinden begriffen und oftmals garnicht mehr nachweisbar. Ebenso ist das Bild noch zur Brunstzeit (Ende März). Wenn dann die Masse der reifen Spermatozoen ausgestossen ist, erhält man natürlich wieder das charakteristische oben beschriebene Bild (Fig. 6). — Wir können also hier mit grosser Deutlichkeit ein periodisches Entstehen und Vergehen der interstitiellen Substanz wahrnehmen. Die Frage liegt nahe, was aus der zur Zeit der Spermatogenese so reichlich vorhanden gewesenen, nunmehr wieder ganz geschwundenen Zwischensubstanz geworden ist. Ich habe diesbezügliche Untersuchungen nicht angestellt, hielt sie aber für recht wünschenswerth und gerade den braunen Frosch für ein hierzu nicht ungeeignetes Objekt. In der Literatur findet sich darüber nur eine und, wie mir scheint, unwahrscheinliche Angabe.

v. Bardeleben sucht nämlich nachzuweisen, dass die Zwischenzellen durch die nach Durchrückung mit Lymphe entstandenen Lücken in der Wand der Tubuli hindurchwandern und im Innern des Tubulus zu Sertoli'schen Zellen werden.

Dieselben wechsellvollen Zustände in der Ausbildung der Zwischensubstanz, dieselben Beziehungen zwischen Spermatogenese und Entfaltung des interstitiellen Gewebes zeigt der Hoden des grünen Frosches. Ja, bei diesem Thier, wo die einzelnen Parthieen ein und desselben Hodens oft sehr verschiedene Stadien aufweisen (s. u. im II. Theil), variirt die Ausbildung der interstitiellen Substanz nicht nur zeitlich je nach dem Stadium der Spermatogenese, sondern auch bei ein und demselben Thier

örtlich, wie man sich oft schon an einem einzigen Schnitt überzeugen kann. Während man dort im Präparat, wo nur Anfangsstadien der Samenbildung vorhanden sind, nur ein äusserst spärliches, bisweilen gar kein interstitielles Gewebe trifft, sieht man in voller Spermatogenese begriffene Tubuli von reichlicher, oft sogar kolossal entwickelter Zwischensubstanz umgeben.

Auch beim Laubfrosch zeigt sich deutlich ein erheblicher Wechsel in der Ausbildung der interstitiellen Substanz. Während dieselbe noch im Juli wenig oder gar nicht vorhanden ist, erscheint sie im Oktober, wo zahllose Spermatozoen die Tubuli erfüllen und auch die Spermatogenese noch blüht, in stattlicher Entwicklung.

Bei der Kröte vollends finden wir bei einem Thier, dessen Hoden nur frühe Stadien, Spermatogonien und Anfänge der Cystenbildung aufweist, interstitielles Gewebe überhaupt nicht, sondern in den minimalen Interstitien nur wenig Bindegewebe, während in Organen verschiedener Thiere vom Winter, die hauptsächlich Spermatozoen enthalten, die interstitielle Substanz in einer Mächtigkeit entwickelt ist, wie ich es nie wieder bei irgend einer der vielen von mir untersuchten Species gesehen habe.

Meine Befunde von der enormen Veränderlichkeit der interstitiellen Substanz je nach dem Stadium der Samenbildung stehen in gutem Einklang mit den Angaben Hofmeister's, ferner mit der Beobachtung Hansemann's (s. o.), dass sich beim Murrelthier zur Zeit des Winterschlafes gar keine interstitiellen Zellen, sondern an ihrer Stelle nur feine spindelförmige Elemente vorfinden, während der funktionirende Hoden eine wohl ausgebildete Zwischensubstanz besitzt.

Aus alledem ergibt sich, wie mir scheint, ganz abgesehen von den oben gebrachten entwicklungsgeschichtlichen und vergleichend anatomischen Beweisen mit Nothwendigkeit die Thatsache, dass die interstitiellen Zellen bindegewebiger Abkunft sind. Denn woher soll z. B. bei *Rana fusca*, wo doch thatsächlich zu gewissen Zeiten (s. o.) ein interstitielles Gewebe vollkommen fehlt und an seiner Stelle nur spärliches Bindegewebe sich findet, die im Sommer wieder neu gebildete interstitielle Substanz stammen, wenn nicht von diesem? Indem die jedem Tubulus eng anliegenden zunächst äusserst spärlichen zurückgebliebenen Bindegewebszellen proliferiren und sich

in typische interstitielle Zellen umwandeln — es lassen sich alle Zwischenformen beobachten — entsteht eine neue Zwischensubstanz, zu deren Aufbau also jeder der aneinander stossenden Tubuli vermöge der ihm anliegenden Bindegewebszellen sein Theil beiträgt, eine Thatsache, die namentlich in grösseren Interstitien, wo mehrere Tubuli aneinander grenzen, oft klar zu Tage tritt. Demgemäss erscheint auch die interstitielle Substanz gewöhnlich nur dann, wenn sie in sehr geringem Umfange getroffen oder aber durch grossen Fett- resp. Pigmentreichtum unendlich geworden ist, als scheinbar einheitliche, auch grössere Interstitien continuirlich ausfüllende Gewebsmasse. Meist jedoch gewinnt man an Stellen, wo die Schnittrichtung eine günstige war, mit grosser Deutlichkeit die Anschauung, dass von der Wand jedes der aneinander stossenden Tubuli aus in der Richtung nach dem Centrum des Interstitiums zu je ein in sich geschlossener und nach aussen hin ziemlich scharf begrenzter Complex interstitiellen Gewebes gewuchert sei (Fig. 9 a). Daher findet man in der Regel oder vielmehr immer, wenn die Schnittrichtung günstig war, genau so viele Complexe ein Interstitium formirend, als Tubuli an der betreffenden Stelle an einander stossen und jeden Complex dem zugehörigen Tubulus eng anliegend (Fig. 9 a). Oft natürlich wird man auf Schnitten, wenn ein Complex interstitieller Substanz vom Messer so getroffen ist, dass seine Zugehörigkeit zu einem der Tubuli nicht ohne weiteres zu erkennen ist, diesen allseitig isolirt und scheinbar regellos versprengt im Interstitium vorfinden. Solche weniger deutlichen Bilder habe ich selbst in Amphibienhoden und namentlich bei der Taube in grosser Anzahl zu Gesicht bekommen. Auch beim Kater sind sie nicht selten zu finden, und sie haben hier Beissner neuerdings wieder irre geführt. Dieser äussert: „Wir haben es also hier, wie ja auch schon Nussbaum in seiner oben erwähnten Arbeit dargethan hat, mit isolirten Schläuchen zu thun, in welche die Zwischensubstanzzellen eingeschlossen sind, und die den Tubuli gegenüber also völlig unabhängig dastehn.“

Um Missverständnissen vorzubeugen, als ob die oben geschilderten Beziehungen zwischen Tubuli und Complexen interstitiellen Gewebes etwa nur beim Frosch zu finden wären, möchte ich bemerken, dass ich dieselben bei allen von mir untersuchten

Thieren mit ausgebildeter interstitieller Substanz (Fig. 9 b ist beispielsweise dem Hoden einer Kröte entnommen) gesehen habe. Bilder, die unverkennbar deutlich die engen Beziehungen jedes Complexes interstitieller Substanz zu je einem Hodentubulus zeigen, habe ich auch sehr häufig im Katerhoden gesehen und könnte auch solche in Menge abbilden. Mit Rücksicht auf das häufige Vorkommen von Bildern, die die Zugehörigkeit der einzelnen Complexe interstitiellen Gewebes zu den betreffenden Hodentubuli nicht so deutlich erkennen lassen, wie Fig. 9 a, habe ich zur Abbildung absichtlich noch eine andere Stelle gewählt, die jenes Verhältniss nicht überall in idealer Deutlichkeit zeigt (Fig. 9 b). Auf den ersten Blick wird man hier nur an dem in der Figur rechts und dem rechts oben gelegenen Complex die Zugehörigkeit zu den betr. Tubuli erkennen, während Nussbaum und Beissner das rechts unten gelegene Stück interstitieller Substanz für allseitig isolirt und dem unteren Tubulus gegenüber unabhängig dastehend erklären werden. Nun kann man aber, wenn man sich das Bild in's Körperliche übersetzt, leicht den Zusammenhang dieses rechts unten und des links von ihm befindlichen Stückes interstitieller Substanz und somit die Zugehörigkeit beider Stücke zu einem Complex erkennen, dessen Beziehungen zum unteren Tubulus dann auch hier wieder klar vor Augen liegen. Dieser Complex braucht bloss etwas unregelmässig geschlängelt zu verlaufen, um bei bestimmter Schnitt- richtung das in der Figur dargestellte Bild zu geben. —

Dass solche Complexe interstitieller Substanz sehr häufig, namentlich nach der dem Tubulus abgekehrten Seite hin, von Zügen indifferenten Bindegewebes begrenzt sind, habe auch ich beobachtet (Fig. 9 a); dies erscheint mir aber auch keineswegs auffällig, sondern durch die Art der Entstehung und Wiederentstehung der interstitiellen Substanz aus indifferentem Bindegewebe leicht erklärlich.

II. Das Fett und die fettartigen Körper im Hoden verschiedener Thiere; die Bedeutung der interstitiellen Substanz.

Ich möchte vorausschieken, dass ich im folgenden der Kürze des Ausdrucks halber mit „Fett“ alle Osmiumsäure reducirenden

Substanzen bezeichnen¹⁾ werde, die nicht, wie etwa das Pigment, noch durch besondere Farbe und Gestalt anderweitig deutlich charakterisirt sind.

Zum Ausgangspunkt der Besprechung wähle ich *Rana viridis* s. *esculenta* als diejenige Species, die mir auch für die Untersuchung die Grundlage und den Ausgangspunkt darbot.

Von *Rana viridis* liegen uns die Hoden von 160 in der Zeit vom Juni bis März jedesmal ganz frisch gefangenen und gleich getödeten Thieren vor, die sämmtlich einer sorgfältigen Untersuchung unterzogen wurden. Eine völlig erschöpfende Darstellung der mannigfachen gerade bei diesem Objekt sehr wechselvollen Verhältnisse würde über den Rahmen dieser Mittheilung hinausgehen: es sollen daher nur die wesentlichsten Momente, die sich aus der grossen Mehrzahl der Fälle als Regel ergaben, besprochen werden.

Man findet während des ganzen Spätsommers und Herbstes fast in jedem Hoden alle Stadien der Spermatogenese, auf die verschiedenen Tubuli vertheilt, vor, von den eben erst gebildeten Spermatogonien an bis zu den schon frei in's Lumen ragenden Spermatozoen. Eine sich lediglich mit der Jahreszeit ändernde Vertheilung des Fettes hat man hier also nicht zu erwarten. — Zum Verständniss der diesbezüglichen Verhältnisse bei *Rana viridis* ist es nun von hohem Werth, die Bedeutung gewisser Kanäle zu kennen, die man, namentlich in der Zeit vom Juni bis Oktober, oft und in grosser Anzahl, bald mitten zwischen die funktionirenden Hodentubuli eingelagert, bald nur an einem Rande des Hodens einen kleineren Complex bildend, vorfindet. Es sind dies Kanäle, deren Querschnitte meist kleiner erscheinen, als die der Tubuli seminiferi und die, wenn sie nur in geringem Umfange getroffen sind, bei schwächerer Vergrösserung scheinbar von einem gewöhnlichen Cylinderepithel mit länglichen Kernen und nicht nachweisbaren Zellgrenzen ausgekleidet sind, so dass man wohl zunächst geneigt sein könnte, diese Kanäle für Ausführungsgänge anzusprechen. Nun finden sich aber oft, doch stets in geringerer Zahl, zwischen jenen scheinbar wenig charak-

1) Hierbei lasse ich die chemische Natur dieser Körper dahingestellt; bekanntlich ist ja nicht alles, was von Osmiumsäure geschwärzt wird, Fett.

teristischen Wandelementen und nicht selten von einem Kranz von solchen umgeben, grosse, oft sogar kolossal grosse Spermatogonien (Fig. 1 c, 1 d) und die ersterwähnten länglichen Wandkerne zeigen bei genauerer Untersuchung all die charakteristischen Eigenthümlichkeiten der Follikelkerne des Amphibienhodens: die längliche, unregelmässig gebogene, oft dreieckige Form und die Vertheilung des Chromatins in kleineren und grösseren Körnern und Brocken. Oft trifft man, wie bereits erwähnt, auf Schnitten in einzelnen Kanälen überhaupt nur Follikelkerne an (Fig. 1 a, 1 b), immer aber überwiegen diese an Zahl bei weitem über die Spermatogonien. In Fig. 1 c sehn wir z. B. etwa 60 Follikelkerne und nur 1 Spermatogonie. Ausserdem kommen in diesen Drüsenkanälen, meist nahe dem Lumen, noch hin und wieder von Osmiumsäure diffus stark gebräunte Zellen vor (Fig. 1 e, 1 d bei z), die vielleicht dem Untergang anheimfallen; ich habe mich nicht genauer mit ihnen beschäftigt.

Ich halte nun die soeben beschriebenen Kanäle (Fig. 1 a, b, c, d) mit Sicherheit für neugebildete junge Hodentubuli und kann mir die Nothwendigkeit solcher Neubildung bei *Rana viridis* erklären, da man im Herbst, namentlich im Oktober, öfters einzelne Tubuli findet, die gar keine Wandzellen mehr enthalten, sondern ganz mit Spermatozoen erfüllt sind, die also nach deren Ausstossung wohl zu Grunde gehen. Meine Bilder erinnern, wie ich später sah, sehr an die von Semon (34) über die erste Entwicklung des Hühnerhodens mitgetheilten Befunde und Zeichnungen: „Am Ende der dritten Woche beginnt die Bildung der Samenkanälchen, d. h. die mit Ureieren erfüllten und infiltrirten Segmentalstränge erhalten ein Lumen . . . Die Wandung des so gebildeten Kanälchens wird von 2 Zellformen gebildet: kleinen Zellen mit ovalem durch Farbstoffe stark tingirtem Kern und grossen rundlichen mit blassem, bläschenförmigem Kern. Die ersten sind die Zellen der Segmentalstränge (und werden zu Stützzellen), die letzteren die in jene aufgenommenen Ureier“ (Spermatogonien). — Auch andere Autoren entwerfen von jungen Hodentubuli der verschiedensten Thiere Bilder, die mutatis mutandis auch sehr gut auf unsere Befunde passen: Fr. Hermann (22) citirt eine diesbezügliche Angabe von v. la Valette St. George und bestätigt sie seinerseits für den Mäusehoden: „Das nicht geschlechtsreife Hodenkanälchen birgt nach diesem Autor,

eingebettet in eine das Kanallumen vollständig erfüllende Eiweissmasse, zweierlei Kerne: 1. kleine von runder oder ovaler Form und 2. in unregelmässigen Abständen zwischen jene vertheilt, grössere runde Kerne, die von einer Lage nach aussen scharf abgegrenzten Protoplasmas umgeben sind; diese Gebilde stellen die Spermatogonien dar, die sich innerhalb des Lagers der ersteren Gebilde, der sogenannten Follikelzellen vermehren.“ — Genau die gleichen Befunde beschreibt Plato (25) für den Hoden des neugeborenen Katers, und ich selbst habe an Präparaten vom jungen Schweineembryo und vom ganz jungen Kater stets die Beobachtung gemacht, dass die Stützzellen anfangs bei weitem an Zahl über die Spermatogonien überwiegen. Dass wir es also im vorliegenden Fall bei *Rana viridis* mit jungen, neugebildeten Hodentubuli zu thun haben, ist wohl als sicher zu betrachten.

Was nun für unsere Frage von Wichtigkeit ist, ist die Thatsache, dass die oben beschriebenen Kanäle stets, selbst wenn sonst im ganzen Hoden gar keine oder nur vereinzelt kleine Fettkörnchen zu finden sind, stets von grösseren und kleineren Fettkugeln vollgepfropft sind (Fig. 1 a, b, c, d).

Dieser Befund im Verein mit den aus der Betrachtung älterer, sowie in voller Entwicklung begriffener Tubuli hervorgehenden ergibt mit Sicherheit den wichtigen Satz, dass der ursprüngliche¹⁾ und Hauptsitz des Fettes im Hoden von *Rana viridis* intratubulär ist, — eine Thatsache, die ich schon hier Plato gegenüber, der (25) das interstitielle Gewebe als ursprünglichen Sitz alles Hodenfettes anspricht, betonen möchte. Während der Anfangsstadien, wo fast nur Spermatogonien, höchstens hier und da junge Cysten vorhanden sind, finden sich zwischen diesen, meist mehr in der dem Rande des Tubulus zunächst liegenden Zone feinere oder gröbere Fettkörnchen; zu dieser Zeit ist die Zwischensubstanz noch gar nicht oder nur sehr wenig entwickelt und enthält gar kein Fett. Während der nächsten Stadien, wo die mitotischen Kerntheilungen

1) „Ursprünglich intratubulär“ im Gegensatz zu interstitiell; das erste nachweisbare Osmiumsäure reducirende Fett findet man nie interstitiell, sondern intratubulär; natürlich ist es auch hier nicht in loco entstanden, sondern stammt wohl zum grössten Theil aus dem Blut.

blühen, findet man oft gar kein Fett im Tubulus. Sodann aber erfolgt ein mächtiges Wachstum der interstitiellen Substanz, die jetzt bisweilen bis zur Unsichtbarkeit der einzelnen Zellen mit Fett erfüllt ist, und sobald im Tubulus Spermatozoen erscheinen, findet man massenhaft Fett zwischen den Cysten und zwischen den reifenden Spermatozoen (Fig. 3).

In der bei weitem überwiegenden Mehrzahl der Fälle findet man bei *Rana viridis* das ganze Jahr hindurch die Hauptmasse des Fettes intratubulär. Freilich sind auch hin und wieder — ich fand es namentlich in der ersten Hälfte des August — colossale, bei weitem überwiegende Mengen in der dann natürlich auch sehr entwickelten interstitiellen Substanz zu treffen. Aber solche Fälle finden sich unter der grossen Zahl der untersuchten Thiere nur verhältnissmässig selten. Er ist daher wohl der Schluss berechtigt, dass das Fett hier nur vorübergehend, sogar nur sehr kurze Zeit in grösseren Mengen interstitiell vorhanden ist. Schon hierin liegt eine Bestätigung der Plato'schen Auffassung der interstitiellen Substanz als fettliefernden Hülfsgewebes.

Nicht selten findet man im Lumen, namentlich in colossal grossen, schon mit blossen Auge sichtbaren Tubuli, wie ich sie besonders Ende Juni und Anfang Juli oft angetroffen habe, zahllose freie Zellen, vor allem Spermatiden und Spermatozoen, aber auch reichliche Cystenkerne. Zwischen all diesen finden sich colossale Fettmassen, die meist die Cystenkerne in dichten runden, wiederum aus einzelnen Kügelchen zusammengesetzten, Colostrumkörperchen nicht unähnlichen Haufen umgeben. Auch finden sich häufig den Cysten anliegende, deutlich geschwärzte Cystenkerne.

Im Winter, wo man ausser einer einfachen Schicht zurückgebliebener Spermatogonien und einigen wenigen Follikelkernen nur in regelmässigen feinen Büscheln angeordnete reife Spermatozoen findet, ist ein interstitielles Gewebe überhaupt nicht mehr vorhanden. Fettkörner finden sich jetzt bald mehr, bald weniger zwischen den Spermatogonien; übrigens kommen sie zu dieser Zeit auch sicher in denselben vor. Dagegen sind Fettkörner jetzt nie zwischen den reifen Spermatozoen zu finden; es scheint, als ob diese jetzt, wo ihre Entwicklung vollkommen abgeschlossen ist, einer fortdauernden Nahrungszufuhr, wenigstens einer solchen

von Osmiumsäure reducirenden Substanzen nicht mehr bedürfen. So erkläre ich es mir auch, dass jetzt eine fettliefernde interstitielle Substanz nicht mehr vorhanden ist; sie ist eben jetzt nicht nothwendig, da die beiden einzigen zu dieser Zeit (abgesehn von den wenigen Follikelkernen) intratubulär vorkommenden Zellformen ihrer nicht bedürfen: die Spermatozoen sind vollkommen gereift, hängen nur noch an ihren äussersten Spitzen lose mit dem Wandbelag des Tubulus zusammen und harren ihrer Ausstossung; die Spermatogonien aber enthalten zwischen sich ziemlich reichliche Fettkörnchen, die für den Winter ausreichen, bis dann im Sommer bei erneuter Thätigkeit des Organs ein interstitieller Fettzuschuss erfolgt.

Meine Auffassung von der Bedeutung der interstitiellen Hodensubstanz — zunächst der des grünen Frosches — weicht von der Plato'schen (namentlich für den Kater gegebenen) nur insofern ab, als ich bei meinem Objekt nicht in der interstitiellen Substanz, sondern im Tubulus selbst den zuerst nachweisbaren Sitz des Fettes erblicke. Ich habe nicht genügende embryologische Erfahrung hierüber, um diesen Satz mit Bestimmtheit verallgemeinern zu können, doch scheint es mir mehr als wahrscheinlich, dass er für die meisten Thiere zutrifft. So zeigen Präparate vom sehr jungen Schweine-embryo, in denen sich hauptsächlich Follikelkerne und zwischen ihnen wenige Spermatogonien finden, wo von einer Fettströmung aus der interstitiellen Substanz in die Tubuli also noch nicht die Rede sein kann, intratubulär überall reichliche Fettkörner, während man in der sehr entwickelten Zwischensubstanz, die noch alle Uebergangsstufen zwischen fixen Bindegewebs- und typischen interstitiellen Zellen zeigt, Fettkörnchen auch mit stärkster Vergrößerung nicht wahrnehmen kann. Wir finden also hier vollständig dieselben Verhältnisse wie beim grünen Frosch, nämlich den ersten Sitz des Fettes in den jungen, in Entwicklung begriffenen Hodentubuli und nicht interstitiell. — Das einzige Objekt, was mir in dieser Beziehung zu denken gegeben hat, ist gerade das Plato'sche: Der Hoden eines jungen Katers, in dem intratubulär gar kein Fett anzutreffen ist, während interstitiell, freilich nur in der unmittelbar unter der Albuminea gelegenen Zone, bereits ziemlich reichliches Fett vorhanden ist. Allein vielleicht gelingt es, wenn man beim Kater auf ein

viel früheres Embryonalstadium als das jüngste von Plato untersuchte (der 7 wöchentliche Embryo) zurückgeht, bereits intratubuläres Fett zu finden, ohne dass interstitielles vorhanden ist. Es wäre dann erstens der Beweis erbracht, dass auch beim Kater das erste nachweisbare Fett intratubulär gelegen ist, also unser Satz auch hier keine Ausnahme erleidet; zweitens würde sich, wenn man Plato's Befunde bei älteren Katerembryonen mit in Betracht zieht, die nothwendige Schlussfolgerung ergeben, dass hier bereits im intrauterinen Leben, wohl in Folge besonders grossen Stoffverbrauchs, Fettzuschüsse aus dem interstitiellen Gewebe stattfinden.

Wie dem auch sei, bei *Rana viridis* enthält jeder eben neugebildete junge Tubulus die zu seiner ersten Entfaltung nothwendige, gewöhnlich sehr reichliche Fettmenge (Fig. 1 a, b, c, d), während in dem zwischen diesen Tubuli befindlichen Gewebe Fett nicht zu finden ist. Während die Spermatogonien sich stark vermehren und allmählich die Follikelkerne an Zahl übertreffen, oft auch noch später während der Cystenbildung, findet man, wie bereits erörtert, feine Fettkörnchen zwischen den Zellen resp. jungen Cysten, bis allmählich der erste Vorrath aufgebraucht ist. Dann aber, wenn bereits Spermatozoen vorhanden sind, die noch der Ernährung bedürfen und neue Generationen von Samenzellen sich entwickeln sollen, ist ein Zuschuss von aussen nöthig, also ein Uebertritt von Nährsubstanzen aus dem interstitiellen Gewebe geradezu theoretisches Postulat. Und in der That sehn wir jetzt die interstitielle Substanz mächtig entwickelt und voller Fett.

Ich habe mich, wie ich gleich bemerken will, von dem Uebertritt geformten Fettes aus dem interstitiellen Gewebe in den Tubulus u. a. auch bei *Rana viridis* mit Deutlichkeit überzeugen können und eine solche Stelle (Fig. 7 a) abgebildet. Sehr selten sind freilich Stellen so schön und auf den ersten Blick beweisend wie die eine in Plato's erster Abhandlung (24) Fig. 4 a abgebildete. Ich selbst habe Kanälchen mit so deutlichen, von feinen Bälkchen gebildeten Wandungen in meinen Präparaten nie gesehn und Plato selbst hat sie in dieser Schärfe wohl nur ein oder zweimal gefunden. Es genügt aber auch, um den Uebertritt geformten Fettes zu beweisen, vollständig wenn man Züge interstitiellen Fettes sich continuirlich d. h. ohne sichtbare

durch die Membrana propria gebildete Grenze in die Tubuli fortsetzen sieht, und solche Stellen habe ich sehr häufig gefunden und könnte sie in grosser Zahl abbilden. Dass daneben auch ein Uebertritt gelösten Fettes reichlich stattfindet, halte ich für äusserst wahrscheinlich. — Ich erkenne also der interstitiellen Substanz nach meinen Befunden die ihr von Plato zuerst vindicirte Bedeutung eines trophischen Hilfsorgans im vollsten Sinne des Wortes zu, glaube hingegen, dass ihre Bedeutung für das Hodenparenchym erst später beginnt als Plato meint. Hier möchte ich noch einmal auf das bereits im I. Theil hervorgehobene correlative Verhältniss zwischen Ausbildung der interstitiellen Substanz und Stadium der Spermatogenese aufmerksam machen. —

Während des ganzen Sommers und Herbstes finden sich in sehr vielen Hoden von *Rana viridis* (ich zähle in meinen Protokollen gegen 50 erwähnt) in den Kernen der Spermatiden und in den Köpfen der Spermatozoen glänzende dunkle Körnchen, die bei bestimmter Einstellung der Mikrometerschraube als schwarze Hohlcylinder imponiren (Fig. 4).

Sie erfüllen namentlich die Spermatidenkerne bisweilen so dicht, dass diese kaum noch zu erkennen sind. Es sind diese Gebilde sicher keine Pigmentkörnchen, da sie sich schon durch ihre schwarze Farbe und ihren ungewöhnlich starken Glanz von dem typischen braunen Pigment des Frosches unterscheiden; auch vermisst man sie in Sublimatpräparaten, während Pigment auch in diesen wohl erhalten ist. Bei sorgfältiger Untersuchung mit stärkerer Vergrösserung findet man aber in gefärbten Sublimatpräparaten entsprechende Formen in Gestalt von vakuolenartigen hellen Kreisen und auch hier nur in Spermatiden und Spermatozoen. Hierdurch ist es bewiesen, dass diese Gebilde aus einer Osmiumsäure reducirenden, also wohl einen Nährstoff repräsentirenden Substanz bestehn. Ich möchte annehmen, dass diese Körnchen, da sie erstens nur in Spermatiden und Spermatozoen und vor allem da sie in reifen Spermatozoen, wie sie während des Winters, zu Büscheln vereinigt, fast den ganzen Hoden füllen, nie anzutreffen sind, charakteristisch sind für die älteren Spermatidenkerne und die jungen eben aus ihnen durch Auswachsen in die Länge entstandenen also noch unreifen Spermatozoenköpfe. Auch Plato beobachtete einmal im Hunde-

hoden „eigenthümliche in der Axe der reifenden Spermatozoen gelegene mit einem durch Osmium geschwärzten Fettmantel versehene Hohlcylinder.“ — Ich habe übrigens, wie ich gleich vorwegbemerken will, die eben beschriebenen Körnehen und Hohlcylinder auch sehr häufig in Spermatiden und unreifen Spermatozoen des braunen Frosches und der Kröte, sowie bisweilen in den Nucleolen von Eiern des Bidder'schen Organs, endlich auch einmal im Nucleolus einer Spermatogonie von *Rana fusca* gesehen. —

Zum Schlusse unserer Besprechung des grünen Frosches sei es mir gestattet, noch kurz einen Punkt zu erwähnen, der eigentlich nicht zu unserem Thema gehört.

Vor kurzer Zeit habe ich in einer kleinen Abhandlung (43) über einen Fall von Hermaphroditismus bei *Rana viridis* berichtet, der darin bestand, dass sich in beiden sonst ganz normalen Hoden eine Anzahl wohl entwickelter $1\frac{1}{4}$ — $1\frac{1}{2}$ mm grosser Eier befanden. Bei genauer Durchsicht meines recht zahlreichen Materials von *Rana viridis* fand ich nun in mehreren Hoden intratubulär gelegene Gebilde, die zum mindesten eine grosse Aehnlichkeit mit jungen Eizellen aufweisen. Einige davon habe ich in Fig. 2 a, b, c abgebildet. Ich hoffe, auf die erste Geschlechtsdifferenzirung beim Frosch und die Frage nach etwaigen das zukünftige Geschlecht bestimmenden oder wenigstens beeinflussenden Ursachen später einmal ausführlich einzugehen.

Nach dieser Abschweifung wollen wir zu unserm Thema zurückkehren und zu der Betrachtung der Verhältnisse bei *Rana fusca* übergehn. Sie sind von denen beim grünen Frosch nicht sehr verschieden. Doch glaube ich nicht, dass hier beim erwachsenen Thier alte Tubuli zu Grunde gehn und neue gebildet werden. Denn ich habe hier nie Tubuli gesehn, die nur Spermatozoen, aber keine zurückgebliebenen Wandzellen mehr besessen hätten, auch habe ich vor allem die charakteristischen Bilder der neugebildeten jungen Hodentubuli, wie wir ihnen bei *Rana viridis* so oft begegnet sind, niemals wahrgenommen.

Im Frühling, nach der Abläichung, fehlt, wie bereits im I. Theil erwähnt wurde, die Zwischensubstanz im Hoden von *Rana fusca* vollkommen. Die Tubuli erscheinen zu dieser Zeit auf dem Querschnitt eckig, polygonal und stossen dicht aneinander. Sie enthalten anfangs nur Spermatogonien und Follikel-

kerne und zwischen den Zellen bald mehr bald weniger Fettkörnchen (Fig. 6). Etwas später erscheinen die ersten jungen Cysten, die Fettkörnchen liegen nun zwischen den Spermatogonien und den aus ihnen gebildeten Cysten, aber noch immer fehlt eine interstitielle Substanz. Erst wenn die eigentliche Spermatogenese blüht und bereits Spermatozoen vorhanden sind, sehen wir die interstitielle Substanz mächtig entwickelt und voller Fett. Doch auch beim braunen Frosch scheint sich das Fett nicht lange in der Zwischensubstanz aufzuhalten, man findet nur selten die Hauptmenge interstitiell; vielmehr tritt es auch hier schnell in die Tubuli ein, wo man es denn auch meist in Menge antrifft: zwischen den Wandzellen, zwischen den Cysten, vor allem aber zwischen den mehr nach dem Lumen zu gelegenen — reifenden — Spermatozoen. Diese Verhältnisse kann man noch im Oktober finden. Erst Ende Oktober oder Anfang November ist die Spermatogenese vollkommen abgeschlossen und wir gewahren jetzt ein typisches Bild: die interstitielle Substanz ist zum allergrössten Theil, oft schon ganz und gar wieder geschwunden. Im Innern des Tubulus aber finden wir eine von zahlreichen Lücken unterbrochene einfache Wandschicht von Spermatogonien mit einigen Follikelkernen und sodann, theils der ersten Schicht, theils (in den Lücken) der Membrana propria direkt aufsitzende und frei in's Lumen ragende schlanke Büschel von reifen Spermatozoen. Oft findet man die Lücken von deutlichen in's Lumen hineinragenden Scheidewänden begrenzt, in denen man vielleicht die ehemaligen Cystenmembranen erblicken darf. — Innerhalb der Bündel reifer Spermatozoen, überhaupt in der ganzen Zone derselben findet sich nie — ich habe gegen 20 Thiere von diesem Stadium untersucht — auch nur ein Fettkörnchen; ebenso wenig findet man jemals zu dieser Zeit in den Spermatozoen die glänzenden, von Osmiumsäure geschwärzten Körnchen, die während der Sommermonate in den reifenden Spermatozoen von *Rana fusca* äusserst häufig sind. Beides spricht für meine bereits beim grünen Frosch entwickelte Ansicht, dass die völlig reifen Spermatozoen einer Ernährung durch fettartige Substanzen nicht mehr bedürfen. Das einzige Fett findet sich zu dieser Zeit in der Wandschicht sowohl in den oben erwähnten Lücken als vor allem zwischen den Spermatogonien, wo es stets vorhanden ist, und wo wir es im Frühjahr nach der Abläichung (s. o.) wieder

vorfinden. — Dasselbe Bild bietet der Hoden des braunen Frosches noch zur Brunstzeit dar, wie ich mich an Präparaten vom Stückchen eines Hodens, dessen Rest zu künstlicher Befruchtung verwandt wurde, überzeugen konnte. — Endlich möchte ich noch erwähnen, dass der Hoden von *Rana fusca* ziemlich häufig am Rande Pigment zeigt, das sich dann gewöhnlich von hier aus in die äussersten Interstitien einsenkt. Bei *Rana viridis* habe ich Pigment nur ein einziges Mal, an einem Hoden vom März, beobachtet.

Auch beim Laubfrosch (*Hyla arborea*) bestätigt sich, wie bereits im I. Theil kurz erwähnt wurde, die Regel von der Veränderlichkeit des interstitiellen Gewebes je nach dem Stadium, das die Tubuli aufweisen. Den ganzen Juli hindurch, wo die Tubuli noch hauptsächlich Anfangsstadien und mitotische Theilungen zeigen, sind die interstitiellen Räume sehr klein. Sie sind fast ganz von fixen Bindegewebszellen erfüllt und enthalten nur hier und da wenige typische interstitielle Zellen. Fett ist zu dieser Zeit kaum in geringsten Spuren zu treffen. Im September, wo die Samenbildung blüht und bereits sehr viele Cysten Spermatozoen enthalten, ist das interstitielle Gewebe viel reichlicher geworden und enthält auch ziemlich viel Fett; letzteres trifft man jetzt auch intratubulär zwischen den Spermatozoen an. Im Oktober endlich, wo die meisten Tubuli hauptsächlich Spermatozoen enthalten, ist die interstitielle Substanz in mächtiger Ausdehnung und voller Fett. In sämtlichen (7) vorliegenden Präparaten vom Laubfrosch, die alle verschiedene Stadien zeigen, fällt übrigens der im Vergleich zum grünen und braunen Frosch äusserst geringe intratubuläre Fettgehalt auf.

Wir wenden uns nun zur Betrachtung der Kröte (*Bufo vulgaris*). Der Hoden eines Ende Mai getödteten sehr kleinen Thieres zeigt ähnliche Verhältnisse, wie der des braunen Frosches zu dieser Zeit. Den Hauptinhalt der Tubuli bilden Spermato gonien; viele von diesen sind aber bereits in Cystenbildung begriffen, und die Cystenzellen vervielfältigen sich durch mitotische Theilung, deren sämtliche Phasen man hier, namentlich an Saffranin-Gentianaviolett-Präparaten, aber auch schon ungefärbt in schönster Ausbildung sehen kann. Die Tubuli stossen ziemlich dicht aneinander an, wenn auch nicht so unmittelbar, wie bei *Rana fusca*. Die schmalen Interstitien sind von Binde-

gewebzellen und bisweilen Uebergangsformen zwischen diesen und typischen interstitiellen Zellen ausgefüllt. Sie enthalten hier und da schwarzbraune mit zackigen Ausläufern versehene Balken, die bei stärkerer Vergrösserung deutlich ihre Zusammensetzung aus feinen bräunlichen Pigmentkörnchen erkennen lassen. Von Fett findet sich interstitiell auch nicht eine Spur, wohl aber, wenn auch weniger als bei *Rana viridis* und *fusca*, feinste Fetttröpfchen zwischen den Spermatogonien. — Man kann ja Fett selbst in kleinsten Theilehen leicht von Pigment unterscheiden: während Pigmentkörnchen, abgesehen von der meist mehr eckigen Form, braun und glänzend sind, besitzen Fettkörnchen im Allgemeinen einen matten, tiefschwarzen oder grauschwarzen Ton.

Der Krötenhoden vom Juli zeigt bereits alle Stadien der Spermatogenese; die interstitiellen Räume sind nur etwas grösser geworden, aber jetzt mit typischen interstitiellen Zellen erfüllt und enthalten sehr reichliches Pigment, dessen Uebertritt in die Tubuli in Form feinsten Körnchen man vielfach beobachten kann (Fig. 7 b). Hier und da finden sich intratubulär Fettropfen zwischen den Cysten, auch zwischen den reifenden Spermatozoen; interstitiell ist auch zu dieser Zeit kein einziges Fettkörnchen zu finden. Dies Präparat vom Juli ist übrigens das einzige, in dem ich sämmtliche Eier des Bidder'schen Organs in Degeneration begriffen fand. Dass dieses Organ während des Winters verschwindet und während des Sommers sich regenerirt, kann ich Knappe (47) keineswegs zugeben: ich fand es in all meinen Präparaten von im Winter frisch gefangenen Thieren stets wohl ausgebildet. Dagegen habe ich mich davon überzeugt, dass die Degeneration einzelner solcher Eier mit einer Einwanderung von Follikelepithelzellen einhergehen kann; viel häufiger ist jedoch die Degeneration unter den in meiner vorigen Arbeit (43) beschriebenen Erscheinungen zu beobachten.

Die Spermatogenese erstreckt sich anscheinend bei der Kröte noch weit länger in den Winter hinein als bei *Rana viridis*. Noch im Februar findet man in sämmtlichen Tubuli alle Stadien derselben vor. Die interstitielle Substanz ist jetzt bereits sehr stark entwickelt und enthält reichliches Fett, das meist schwächere Osmiumreaktion zeigt: graubraun oder grau-

schwarz (Fig. 9 b). Fett findet sich jetzt aber auch sehr reichlich intratubulär, sowohl zwischen den Cysten als auch zwischen den reifenden Spermatozoen. Also auch hier muss ein Uebertritt von Fett aus der interstitiellen Substanz stattgehabt haben. — Es fiel mir auf, dass zu dieser Zeit das intratubuläre Fett im Allgemeinen von Osmiumsäure viel intensiver geschwärzt ist als das interstitielle. Pigment findet sich zu dieser Zeit nur noch am Rande des Hodens in geringem Umfange und senkt sich von hier aus, ähnlich wie beim braunen Frosch, in die äussersten Interstitien ein.

Die Präparate mehrerer Kröten vom März zeigen entsprechend der Zunahme der Spermatozoenzahl wiederum eine beträchtliche Vermehrung des interstitiellen Gewebes, dessen Fettgehalt ebenfalls noch zugenommen hat.

Ende April vollends, wo die Tubuli ausser einigen zurückgebliebenen Cysten und zahlreichen, meist Maulbeerform des Kernes zeigenden Spermatogonien, ganz mit reifenden Spermatozoen angefüllt sind, ist die interstitielle Substanz in geradezu collossaler Mächtigkeit entwickelt und dicht bis zur Unsichtbarkeit des Gewebes mit tiefschwarzen Fettmassen erfüllt. Man kann gerade an diesem Präparat den Uebertritt von geformtem Fett aus den Interstitien in die Tubuli wahrnehmen. Auch sieht man oft Vorwölbungen der Membrana propria in den Tubulus hinein an Stellen, wo interstitiell grössere Fettkörner liegen. Pigment ist jetzt gar nicht mehr, auch nicht am Rande wahrzunehmen. Wir sehen also bei der Kröte mit fortschreitender Samenfadenbildung ein fortwährendes Wachstum der interstitiellen Substanz bis zu mächtigster Entfaltung. Gleichzeitig macht es den Eindruck, als ob hier während des Sommers Pigment, während des Winters dagegen Fett das Hauptnährmaterial repräsentire. Ich halte es auch, wie Plato und Hofmeister, nach meinen Befunden beim Krötenhoden vom Juli (s. o.) für nicht unwahrscheinlich, dass genetische Beziehungen zwischen Fett und Pigment bestehen. —

Wir verlassen nun die Anuren und wenden uns einer kurzen Betrachtung des Urodelenhodens zu.

Derselbe zeigt — es liegen uns die Präparate verschiedener Tritonen und Axolotl vor — einen wesentlich anderen Bau als

der der Anuren. Wir finden hier bekanntlich nicht mehr die tubulöse, sondern die follikuläre Drüsenstruktur, d. h. man trifft, wenn man das Organ auf einem Längsschnitt durchmustert, Ampullen mit immer älteren Stadien, von den Spermatogonien an bis zu den Spermatozoen. — In den Ampullen aller Stadien finden sich nun, sowohl zwischen den einzelnen Spermatogonien als zwischen den Cysten aller Entwicklungsstadien, bis zu denen, die bereits reife Spermatozoen enthalten, äusserst reichliche Fettmassen. Ein interstitielles Hülfsgewebe findet sich dagegen nie, vielmehr verläuft zwischen den Ampullen aller Stadien nur ein spärliches fettloses Bindegewebe. Der erste, ja hier sogar der einzige Sitz nachweisbaren Fettes, muss also auch hier nothwendigerweise intra ampullär sein. Während aber bei den Anuren, wo alle (*R. fusca*) oder doch wenigstens viele (*R. viridis*) Tubuli mehrere Jahre hintereinander bestehen bleiben und funktionieren, der ursprüngliche intratubuläre Fettvorrath allmählich aufgezehrt und daher ein interstitieller Nachschub nothwendig wird, reicht hier im follikulären Hoden das äusserst reichliche ursprüngliche Nährmaterial für die verhältnissmässig kurze Zeit, während der die einzelnen Ampullen persistiren, aus. Denn die zahlreich anzutreffenden Ampullen (ich zähle solcher auf einem Schnitt von mässiger Ausdehnung gegen 60), die ausser einigen freien Follikelkernen nur Spermatozoen enthalten, müssen doch nach deren Ausstossung nothwendigerweise collabiren und zu Grunde gehen. Auch von la Valette St. George (42) nimmt an, dass beim Salamander — wo die Verhältnisse genau wie bei unsern Objekten liegen — die alten Ampullen gleich nach der Reife der Spermatozoen eingehen und neue entstehen, deren Inhalt aus je einer Spermatogonie hervorgeht, wie dies von Semper (38) und von von la Valette St. George (39, 40, 41) für Selachier und Insekten beschrieben ist.

Auch der Hoden der Fische, von denen ich bis jetzt nur *Esox lucius* und *Leuciscus* habe untersuchen können, besitzt keine interstitielle Substanz.

Der vorliegende Hechthoden enthält ausser zahllosen Spermatozoen, die sämtliche Ampullen fast ganz erfüllen, nur hier und da eine vereinzelt Spermatogonie. Sämtliche Ampullen des ganzen Organs enthalten ganz peripher eine dichte, aus tiefgeschwärzten Körnchen bestehende Fettzone. Zwischen den Am-

pullen ist ein spärliches, fettloses, indifferentes Bindegewebe vorhanden.

Die Hoden verschiedener im Januar getöteter Weissfische bieten ein Bild dar, das bei schwacher Vergrößerung in der Anordnung der Ampullen zu einander an den braunen Frosch zur Zeit nach der Abläichung (Fig. 6) erinnert. Die einzelnen Ampullen erscheinen auf dem Querschnitt als polygonale von geraden Linien und scharfen Ecken begrenzte Felder. Interstitiell findet man höchstens hier und da ein Blutkörperchen oder einen Bindegewebskern. Die Ampullen enthalten ausnahmslos Cysten mit Anfangsstadien. Eine starke Bräunung der Membrana propria sowie der Cystenhäute macht sich hier überall bemerkbar, dagegen ist Fett fast gar nicht vorhanden. —

Von Reptilien und Vögeln habe ich bis jetzt noch nicht hinreichend frisches und geeignetes Material untersucht, um die hier wieder recht complicirten Verhältnisse, die übrigens den bei den Säugethieren bestehenden bereits sehr ähnlich sind, genau beurtheilen zu können. Immerhin sehe ich schon aus meinen bisherigen Befunden bei der Eidechse, der Ringelnatter und der Taube, dass die Regel von der enormen Veränderlichkeit der interstitiellen Hodensubstanz und dem lediglich nach dem Stadium der Spermatogenese sich richtenden Grade ihrer Ausbildung auch hier nirgends eine Ausnahme erleidet. —

Endlich mögen noch einige unser Thema betreffende Befunde bei Wirbellosen hier Erwähnung finden. Was zunächst die Verhältnisse bei *Astacus fluviatilis* anbetrifft, so hängen nach v. la Valette St. George (42) „die einzelnen Acini des Krebshodens, wie die Beeren einer Weintraube, ihren oft sehr kurzen Stielen, den Ausführungsgängen, an.“ v. la Valette St. George glaubt, dass hier das ganze Jahr hindurch die einzelnen Generationen der Samenzellen, auf die verschiedenen Hodenbläschen vertheilt, vorhanden sind, dass hier „einzelne Hodenbläschen fortbestehen in Vorbereitung auf die neue Brunst, andere zu Grunde gehen und neue auftreten.“

Uns liegen die Hoden mehrerer im Januar getödteter Krebse verschiedenen Alters vor.

Dass bei dem eben beschriebenen Bau des Krebshodens von einem „interstitiellen“ Gewebe nicht die Rede sein kann, ergibt sich von selbst. Ein solches ist auch in der That nicht

vorhanden: man findet bisweilen zwischen den einzelnen Hodenbläschen ein äusserst spärliches, natürlich ganz fettloses Bindegewebe; meist fehlt aber auch dies, was durch den Bau des Hodens leicht erklärlich ist. Dafür enthalten aber die Hodenbläschen aller Stadien selbst in reichlicher Menge Fett und zwar finden sich hier die Fettkörner sowohl zwischen den Zellen als in denselben. Die Spermatogonien enthalten in ihrem Protoplasma häufig überaus zierliche aus Fett bestehende Figürchen; besonders oft sieht man tiefgeschwärzte kleine Kreuze, die sich erst bei Anwendung von homogener Immersion als aus 4 mathematisch regelmässig angeordneten Körnchen bestehend erweisen (Fig. 8 b). Desgleichen enthalten die Spermatozoen zu dieser Zeit sämmtlich ein meist oval erscheinendes Fettkorn (Fig. 8 a). Ob jedoch diese Spermatozoen, die zwar bereits die typische Form besitzen, schon als völlig gereift angesehen werden dürfen, ist mir sehr zweifelhaft. — Auch beim Flusskrebse müssen wir also den ersten, ja hier sogar den einzigen Sitz des Fettes und der fettartigen Substanzen innerhalb der Hodenbläschen erblicken.

Eine etwas ausführlichere Besprechung erfordert der Hoden von *Paludina vivipara*. Die Geschlechtsdrüse ist hier, wie bei den meisten Schnecken, in das Lebergewebe eingebettet; der Hoden setzt sich nach Auerbach (35), der die Spermatogenese bei diesem Objekt eingehend beschrieben hat, aus Blindsäcken zusammen, „die aber doch so langgestreckt sind, dass sie eher als Schläuche denn als Ampullen zu bezeichnen sind.“

Für unsere Frage ist es nun von hohem Interesse, dass sich bei *Paludina* zwischen den Hodentubuli — denn der ganze Bau des Hodens (s. u.) berechtigt zu der Bezeichnung „Tubuli“ — ein Gewebe findet, das vollkommen die Bedeutung der Hodenzwischensubstanz, soweit wir dieselbe bis jetzt kennen, besitzt. Wir finden nämlich die Interstitien ausgefüllt von den bereits im I. Theil beschriebenen blasigen Bindegewebszellen und diese enthalten stets reichliche Fettkörnchen (Fig. 5). Die Thatsache nun, dass sich hier bereits ein wenn auch noch nicht morphologisch so doch physiologisch der interstitiellen Substanz der höheren Thiere analoges Zwischengewebe findet, ja dass ein solches hier nothwendig ist, wird erklärlich durch den ganzen Bau des Hodens von *Paludina*; derselbe ist, wie bereits Auerbach aufgefallen

ist, ein ausgesprochen tubulöser und erinnert sehr an den der höheren Wirbelthiere, die eine Hodenzwischensubstanz besitzen (Anuren, Reptilien, Vögel, Säugethiere). In dem vorliegenden Präparat enthalten alle Tubuli hauptsächlich frei im Lumen befindliche (haarförmige und wurmförmige) Spermatozoen, aber stets findet sich auch eine aus einer oder mehreren Zelllagen bestehende Schicht zurückgebliebener Wandelemente, — ein Beweis dafür, dass die Tubuli hier nicht nach der Ausstossung der reifen Spermatozoen zu Grunde gehn. In dieser Wandzellschicht liegen nun reichliche Fettkörnchen (Fig. 5) und hier finden sich auch ziemlich oft deutlich geschwärzte Kerne, während zwischen den im Lumen gelegenen reifen Spermatozoen Fett auch nicht in Spuren vorkommt. All diese Verhältnisse erinnern sehr an die höheren Thiere, z. B. *Rana fusca* im Winter. — Nach den Angaben von Brunn's (44) und Auerbach's (35) sollen die oben erwähnten in der Wandschicht befindlichen „goldgelben Tröpfchen oder Kügelchen einer öligen oder doch sehr fetthaltigen Substanz“ in die Spermatogonien übergehen. Ich habe diese in Osmiumsäure sich schwärzenden Körnchen, die Auerbach schon bei „ca. 200 facher Vergrösserung“ deutlich gezeichnet hat, mit homog. Imm. $\frac{1}{12}$ und Zeiss Okular 4 sowohl in den birnförmigen, d. h. noch mit dem „Keimlager“ zusammenhängenden als auch in den runden, d. h. bereits abgelösten Spermatogonien vergeblich gesucht. Vielleicht treten sie erst im Frühjahr, wenn die Spermatogenese neu beginnt, in die Spermatogonien über. — Endlich will ich noch erwähnen, dass ich im Hoden von *Paludina* einmal an einer Stelle mehrere scharf begrenzte Durchbrechungen, Continuitätstrennungen (man könnte sie Kanälchen nennen) in der Membrana propria gesehen habe.

Zusammenfassung der bisherigen Resultate.

I. Die interstitiellen Zellen des Hodens sind unzweifelhaft bindegewebiger Abkunft.

II. Die interstitielle Hodensubstanz zeigt hinsichtlich ihrer Entfaltung bei allen Thieren eine grosse Veränderlichkeit, je nachdem sie physiologisch nothwendig ist oder nicht.

III. Es bestehen die engsten correlativen Beziehungen zwischen dem Grade der Entfaltung

der Zwischensubstanz und dem Stadium der Hodentubuli.

IV. Bei den Raniden ist ein interstitielles Gewebe während des Winters überhaupt nicht vorhanden, es regenerirt sich aber im Sommer immer wieder.

V. Es besteht die engste Zusammengehörigkeit zwischen den Hodentubuli und den Complexen interstitiellen Gewebes.

VI. Typische interstitielle Zellen besitzen nur die Säugethiere, Vögel, Reptilien und Anuren.

VII. Die niederen Wirbelthiere mit meist follikulärem Hoden (Urodelen, Cyclostomen, Fische) und die Wirbellosen besitzen statt des interstitiellen Gewebes meist ein indifferentes Bindegewebe, das aber bisweilen, z. B. bei *Paludina*, physiologisch dem interstitiellen Gewebe gleichwerthig sein kann.

VIII. Eine wichtige Funktion der interstitiellen Zellen besteht darin, fettartige Nährstoffe aufzuspeichern, die von hier aus zum Theil in geformtem, zum Theil in gelöstem Zustande meist schnell in die Tubuli gelangen.

IX. Der Sitz des ersten mikroskopisch nachweisbaren Hodenfettes ist nicht interstitiell, sondern intratubulär; erst wenn der erste Vorrath aufgebraucht und neuer Bedarf vorhanden ist, erscheint der erste Zuehuss aus dem interstitiellen Gewebe.

X. Völlig reife Spermatozoen bedürfen einer Ernährung durch Osmiumsäure reducirende Substanzen nicht mehr.

Anmerkung: In sehr vielen Hodenpräparaten des Frosches, der Kröte und der Taube, sowohl in solchen, die nur in Hermann'scher Flüssigkeit fixirt waren, als in Sublimat- resp. Essigsublimat-Triacidpräparaten habe ich grössere Ansammlungen kleiner Kügelehen bemerkt. Dieselben finden sich in Blutgefässen, im interstitiellen Gewebe, mitten in den Hoden-

tubuli, hin und wieder sogar ausserhalb des Präparates. Diese Gebilde sind nicht immer ganz kuglig, sondern zeigen bisweilen eine offenbar durch gegenseitige Abplattung entstandene mehr viereckige Form. Von Hermann'scher Flüssigkeit werden sie meist homogen zart gebräunt, nur hin und wieder lassen sie im Centrum einen dunkeln glänzenden Kreis erkennen. In Triacidpräparaten sieht man in ihnen häufig ein rötliches Centrum mit bläulicher Umrandung. Ueber die Bedeutung dieser Kügelchen konnte ich mir nicht klar werden. Sie sind zu gross, als dass man sie für Coccen halten könne. Vielleicht sind es Parasiten irgend welcher Art.

III. Das Schicksal der Zwischenkörperchen im Hoden.

Flemming (30) war es zuerst, der an Epithelzellen atretischer Graaf'scher Follikel von ausgewachsenen Kaninchen eine eigenthümliche Veränderung der Kerne wahrnahm „in der Art, dass ihr Chromatin sich zu kompakten Massen ballt und dass der Kern darauf als abgegrenzter Theil überhaupt untergeht“.

Da Flemming annimmt, dass bei diesem Vorgang „das veränderte consolidirte Chromatin der Kerne, nachdem der umgebende Zellkörper verquollen und zerfallen ist, selbst zunächst körnig zerfällt, sich im Liquor folliculi vertheilt und allmählich in ihm gelöst wird“, so nennt er den ganzen Process Chromatolyse. Flemming selbst vergleicht diese chromatolytische Kernentartung einer Erscheinung, die in der That der oben beschriebenen äusserst ähnlich ist, und die er selbst (36) im Salamanderhoden, wo sie später auch von Hermann (37) beobachtet wurde, sehr reichlich antraf. Flemming fielen hier in vielen Cysten Zellen auf, in denen „das Chromatin jede Struktur des Kernes verdeckt. Dieser tingirbare Klumpen ist, wie Flemming fortfährt, mehr oder weniger von Vakuolen durchsetzt.“

Dieselben Veränderungen an Kernen von Keimzellen wurden dann auch an anderen Objekten beobachtet. Van Beneden und O. Hertwig (33) entdeckten diese Bildungen in der Keimzone des Hodens von *Ascaris megalocephala*, wo sie seither in der Literatur als Zwischenkörperchen oder *corps résiduels* bekannt sind, und gleichzeitig wurden sie bei demselben Objekt von Hertwig, Lameere und Boveri in der Keimzone des Ovariums nachgewiesen.

Hertwig (32) beschreibt hier die gleiche Veränderung der Kerne: „An den Kernen geht das Gerüst zu Grunde; das Nuclein sammelt sich zu einem kompakten Klumpen an, der sich durch eine auffallend starke Färbbarkeit in den verschiedensten Farbstoffen auszeichnet. Das Protoplasma nimmt im Verhältniss zu normalen Keimzellen an Masse ab.“

v. Wasielewski (31) hat die Zwischenkörperchen in der Keimzone des Hodens von *Ascaris megalocephala*, *lumbricoides* und *mystax* sowie im Hoden vom Menschen und Kaninchen (s. u.) beobachtet. —

Diese Gebilde haben nun von den einzelnen Autoren eine sehr verschiedene Deutung bekommen.

Während Flemming in ihnen „Processe der Degeneration und des Untergangs von Kernen und Zellen“ erblickt, und auch Hertwig sie für „verkümmerte Keimzellen mit desorganisirten Kernen“ erklärt, stellt sie van Beneden den Richtungskörpern der Eier gleich, eine Ansicht, die durch den Nachweis der Zwischenkörperchen im Ovarium widerlegt wurde.

Lameere erblickt in den *corps résiduels* Kerntheile, die zum Zweck der Geschlechtsdifferenzirung aus den Ursamenzellen und Ureiern ausgestossen werden müssen, indem er annimmt, dass bei der Spermatogenese die weibliche, bei der Oogenese die männliche Kernsubstanz aus dem Kern entfernt wird.

v. Wasielewski schliesst sich in seiner Deutung der Zwischenkörperchen der Hertwig-Flemming'schen Ansicht an: er erklärt sie für degenerirte Keimzellen, die infolge einer anfänglichen Ueberproduktion von Zellen später in ihrer Ernährung immer mehr geschädigt werden, bis sie allmählich völlig zum Absterben gebracht werden. Einen Beweis hierfür erblickt v. Wasielewski in der Thatsache, dass sich Zelldegenerationen, die der Bildung von Zwischenkörperchen morphologisch und tinktoriell völlig analog sind, sowohl im menschlichen Hoden bei Nebenhodentuberkulose als im Kaninchenhoden bei künstlich durch Terpentininjektion erzeugter Nebenhodentzündung in vielen der dann in starker Vermehrung begriffenen Samenmutterzellen nachweisen lassen.

Ich selbst habe die Zwischenkörperchen im Hoden vieler der von mir untersuchten Species in Menge beobachtet. Alle hier etwa vorkommenden überaus mannigfaltigen Formen zu be-

schreiben und abzubilden, ist nicht möglich. Sie zeigen bald eine Kugelgestalt, bald sind sie mehr oval oder eckig, sehr häufig findet man eine ausgesprochene Halbmondform oder aber ganz unregelmässig gestaltete kleine dunkelgefärbte Bröckel; immer aber finden wir das für diese Gebilde charakteristische Merkmal: das Chromatin ist zu einem undurchsichtigen homogenen Klumpen zusammengeballt, sodass keinerlei Kernstruktur mehr wahrzunehmen ist.

In Hermann'schen Präpataten zeigen übrigens die hier tiefgebräunten homogenen Klumpen bisweilen dieselben glänzenden Osmiumsäure reducirenden Körnchen, deren häufiges Vorkommen in Spermatiden und Spermatozoen oben erörtert wurde.

Die Zwischenkörperchen finden sich in grosser Anzahl bei Triton cristatus und beim Axolotl: bei letzterem Objekt sah ich einmal eine grössere Ampulle, in der sämtliche Zellkerne diese Veränderung erlitten hatten.

Auch bei der Kröte sind die Zwischenkörperchen nicht selten zu finden.

Besonders zahlreich sind sie aber bei *Rana fusca*. Mir liegt hier u. a. ein Hoden vom Juni vor, in dem in fast sämtlichen Tubuli eine grosse, oft die weit grössere Mehrzahl der Cystenzellkerne die chromatolytische Veränderung erlitten haben (Fig. 10 a). Auch bei *Rana viridis* sind häufig ganze Cysten zu treffen, deren Zellkerne sämtlich chromatolytisch verändert sind (Fig. 10 b). —

Während im Salamanderhoden nach Flemming's Angabe diese Bildungen „speciell während der Sommermonate“, wenn die Zellenvermehrung in den Cysten florirt, zu finden sind, trifft man sie bei *Rana viridis*, wo ja noch im späten Herbst Cysten neu gebildet werden, bis in den Winter hinein. Hier ist es mir auch gelungen, ihr späteres Schicksal (s. u.) zu verfolgen. — Im Krötenhoden sah ich Zwischenkörperchen sogar noch Ende März, was ja durch die hier veränderten, oben im II. Theil geschilderten Zeitverhältnisse in der Samenbildung leicht erklärlich wird.

Ich glaube, dass die Bildung von Zwischenkörperchen auch beim Flusskrebs vorkommt, doch möchte ich dies, da mir hier nur Hermann'sche Präparate vorgelegen haben, nicht mit Bestimmtheit behaupten.

In Bezug auf die Genese der Zwischenkörperchen schliesse ich mich schon nach der ganzen deutlich den ehemaligen Cysten-zellen entsprechenden Anordnung derselben (Fig. 10 a u. b) der Auffassung von Hertwig, Flemming und v. Wasielewski an, dass wir es hier mit desorganisirten Kernen von verkümmerten, in ihrer Weiterentwicklung gestörten Keimzellen (meist wohl Samennutterzellen) zu thun haben.

Was nun das fernere Schicksal dieser merkwürdigen Gebilde anbelangt, so habe ich an Präparaten von *Rana viridis* verfolgen können, dass die Zwischenkörperchen — wenigstens die Hauptmasse derselben — nicht etwa an Ort und Stelle zu feinsten Detrituskörnern zerfallen und einfach resorbirt werden, sondern dass sie in das Zellinnere der Spermatogonien aufgenommen werden.

Man kann im Hoden von *Rana viridis* z. B. im November äusserst zahlreiche Spermatogonien wahrnehmen, die in ihrem Innern deutliche Einschlüsse enthalten, welche sich sowohl morphologisch als tinktoriell als Zwischenkörperchen erweisen (Fig. 11). Die letzteren färben sich nämlich, wie bereits von Hertwig und v. Wasielewski hervorgehoben worden ist, mit den verschiedenartigsten Farbstoffen intensiv. Ein Prädilektionsfarbstoff scheint für sie aber das saure Orange zu sein; diese abnorme Farbenreaktion beweist, dass das Chromatin, das ja normaler Weise eine ausgesprochene Affinität zu basischen Farbstoffen zeigt, hier bereits eingreifende chemische Veränderungen erlitten hat.

In Präparaten, die in Ehrlich'schem Triacid (Säurefuchsin, saures Orange, basisches Methylgrün) gefärbt sind, zeigen sich ausser dem Hämoglobin der rothen Blutkörperchen einzig und allein die Zwischenkörperchen mit Orange lebhaft tingirt. Doch dürfen, wie ich hervorheben möchte, wenn die Farbenreaktion deutlich eintreten soll, vorher keine Fixationsflüssigkeiten verwandt worden sein, die Chromsäure oder Pikrinsäure enthalten. Meine Präparate waren in Essigsublimat fixirt und im Triacid 5—7 Minuten gefärbt.

Am häufigsten findet man die Zwischenkörperchen im Protoplasma der Spermatogonien eingeschlossen, sodass solche Bilder an Phagocyten erinnern, die rothe Blutkörperchen enthalten. An einigen Stellen scheint es übrigens, als ob die Zwischenkörperchen

im Innern des Kernes von Spermatogonien liegen (Fig. 11 o, p.).

Auf keinen Fall können die Zwischenkörperchen passiv jedesmal gerade in die Spermatogonien hineingekommen sein, sondern wir sind wohl genöthigt, hier eine aktive Zellthätigkeit der Spermatogonien anzunehmen, vermöge deren diese die Zwischenkörperchen fressen, eine Fähigkeit, die abgesehen von den Einzelligen bisher meines Wissens nur von Leukocyten und Endothelzellen bekannt war.

Ich kann nicht schliessen ohne Worte ergebensten Dankes für Herrn Geheimrath Professor Dr. O. Hertwig, der meiner Arbeit jederzeit grosses Interesse geschenkt hat.

Litteraturverzeichnis.

1. v. Leydig, Zur Anatomie der männl. Geschlechtsorgane u. Analdrüsen der Säugethiere. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 2.
2. Kölliker, Mikrosk. Anatomie oder Gewebelehre des Menschen. Bd. 2. Leipzig 1854.
3. Henle, Handb. d. systemat. Anat. 2. Aufl. Bd. 2. Braunschweig.
4. Waldeyer, Ueber Bindegewebszellen. Dies Archiv Bd. 11.
5. Derselbe, Die Entwicklung der Carcinome. Virchow's Archiv Bd. 55.
6. Derselbe, Sitzungsberichte der Berliner Akademie. Sitzung vom 11. Juli 1895.
7. Ludwig u. Tomsa, Die Lymphwege des Hodens. Sitzungsber. d. math.-naturw. Klasse d. K. Akad. d. Wissensch. Bd. 46. Wien 1862.
8. Boll, Beiträge zur mikr. Anat. der acinösen Drüsen. 1869.
9. Derselbe, Untersuchungen über den Bau u. die Entwicklung d. Gewebe. Dies Arch. Bd. 7.
10. Hofmeister, Untersuch. üb. d. Zwischensubstanz im Hoden der Säugethiere. Sitzungsber. der math.-naturw. Kl. d. K. Akad. d. Wiss. Bd. 65. Abth. 3. Wien 1872.
11. Harvey, Ueber die Zwischensubstanz der Hoden. Centralbl. f. d. med. Wiss. Nr. 30. 1875.
12. Mihalkowicz, Beitr. z. Anat. und Histologie des Hodens. Arb. aus d. physiol. Anst. zu Leipzig. 1874.
13. Derselbe, Beitr. z. Anat. u. Hist. d. Hodens. Berichte d. math.-phys. Kl. d. K. sächs. Ges. d. Wiss. 1873.

14. Jacobson, Zur patholog. Histol. der traumat. Hodenentzündung. Virchow's Arch. Bd. 75.
15. M. Messing, Anatom. Untersuch. üb. d. Testikel d. Säug. Inaug.-Diss. Dorpat 1875.
16. W. Nagel, Ueber die Entwicklung des Urogenitalsystems beim Menschen. Dies Arch. Bd. 34.
17. M. Nussbaum, Von der Bedeutung der Hodensubstanz. Dies Arch. Bd. 18. 1880 pag. 85.
18. D. Hansemann, Ueb. d. sogen. Zwischenzellen des Hodens und deren Bedeutung b. path. Veränderungen. Virchow's Arch. 142. 1895.
19. v. Ebner, Untersuch. üb. den Bau der Samenkanälchen u. s. w. Untersuch. aus d. Inst. f. Physiol. u. Histol. in Graz. 2. Heft p. 200. 1871.
20. Derselbe, Zur Spermatogenese bei den Säugethieren. Dies Arch. Bd. 31.
21. Fr. Reinke, Beitr. z. Hist. des Menschen. Dies Arch. Bd. 47.
22. Fr. Hermann, Die postfoetale Histiogenese des Hod. d. Maus bis zur Pubertät. Dies Arch. Bd. 34.
23. Böhm u. v. Davidoff, Lehrb. d. Hist. d. Menschen. Wiesbaden 1895.
24. J. Plato, Die interstit. Zellen des Hodens und ihre physiol. Bedeutung. Dies Arch. Bd. 48.
25. Derselbe, Zur Kenntniss d. Anat. u. Physiologie der Geschlechtsorgane. Dies Arch. Bd. 50.
26. v. Lenhossék, Beitr. z. Kenntniss d. Zwischenzellen des Hodens. Arch. f. Anat. u. Phys. 1897.
27. Derselbe, Ueb. Spermatogenese bei Säugethieren. Mittheil. aus d. anat. Inst. zu Tübingen. 1897.
28. v. Bardeleben, Beitr. z. Hist. des Hodens und zur Spermatogenese b. Menschen. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1897, Supplementband.
29. Beissner, Die Zwischensubstanz des Hodens und ihre Bedeutung. Dies Arch. Bd. 51.
30. Flemming, Ueb. d. Bildung von Richtungsfiguren in Säugethier-eiern beim Untergange Graaff'scher Follikel. Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1885.
31. v. Wasielewski, Die Keimzone in den Genitalschläuchen von *Asc. meg.* Dies Arch. 1893.
32. O. Hertwig, Die Zelle und die Gewebe. 1. Bd.: Die Zelle. Jena 1894.
33. Derselbe, Vergleich d. Ei- und Samenbildung bei Nematoden, eine Grundlage für celluläre Streitfragen. Dies Arch. Bd. 36.
34. Rich. Semon, Die indifferente Anlage der Keimdrüsen beim Hühnchen u. ihre Differenzirung zum Hoden. Habilitationsschrift. Jena 1887.
35. L. Auerbach, Unters. üb. d. Spermatogenese v. *Paludina vivipara*. Jenaische Zeitschr. f. Naturw. 30. 1896.

36. Flemming, Neue Beiträge z. Kenntniss der Zelle. Dies Arch. Bd. 29.
37. Hermann, Spermatogenese v. *Salamandra maculata*. Dies Arch. Bd. 37.
38. Semper, Das Urogenitalsystem der Plagiostomen u. seine Bedeutung für das der übr. Wirbelthiere. Arb. aus d. zool.-zoot. Inst. in Würzburg. 2. 1875.
39. v. la Valette St. George, De spermatosomatum evolutione in plagiostomis. 1878.
40. Derselbe, IV. Mittheilung der Spermatolog. Beitr. Dies Arch. Bd. 28.
41. Derselbe, V. Mittheilung der Spermatolog. Beitr. Dies Arch. Bd. 30.
42. Derselbe, Ueber innere Zwitterbildung beim Flusskrebs. Dies Arch. Bd. 39.
43. Fr. Friedmann, Rudimentäre Eier im Hoden von *Rana viridis*. Dies Arch. Bd. 52. 1898.
44. M. v. Brunn, Ueber die doppelte Form der Samenkörp. von *Pal. viv.* Dies Arch. Bd. 23, pag. 431—499.
45. Flemming, Ueber Bindesubstanz und Gefässwandung im Schwellgewebe der Muscheln. Dies Arch. Bd. 13
46. Kollmann, Die Bindesubstanz der Acephalen. Dies Arch. Bd. 13.
47. Knappe, Das Bidder'sche Organ. Morpholog. Jahrb. 1886.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXIX u. XXXX.

Sämmtliche Abbildungen sind in ihren Contouren mit Hülfe des Abbé'schen Zeichenapparates entworfen.

Mit Zeiss Objectiv DD und Ocular 2 sind gezeichnet: Fig. 1 c, 1 d, Fig. 2 a, 2 c, Fig. 3, Fig. 4, 5, 6, Fig. 9 a, 9 b, Fig. 10 a.

Mit Zeiss Objectiv DD und Ocular 4 sind gezeichnet: Fig. 1 a, 1 b, Fig. 2 b, Fig. 8 a, Fig. 10 b, Fig. 11.

Mit Himmler homog. Imm. $\frac{1}{12}$ und Ocular 2 sind gezeichnet: Fig. 7 a und b, Fig. 8 b.

Die Figuren 1—9 stellen ungefärbte Hermann'sche, die Figuren 10 und 11 Essigsublimat-Triacidpräparate dar.

Fig. 1 a und b. Junge Hodentubuli von *Rana viridis* mit Follikelkernen und reichlichen Fetttropfen.

Fig. 1 c und d. Desgl. mit 1 resp. 2 Spermatogonien. z = die stark gebräunten Zellen.

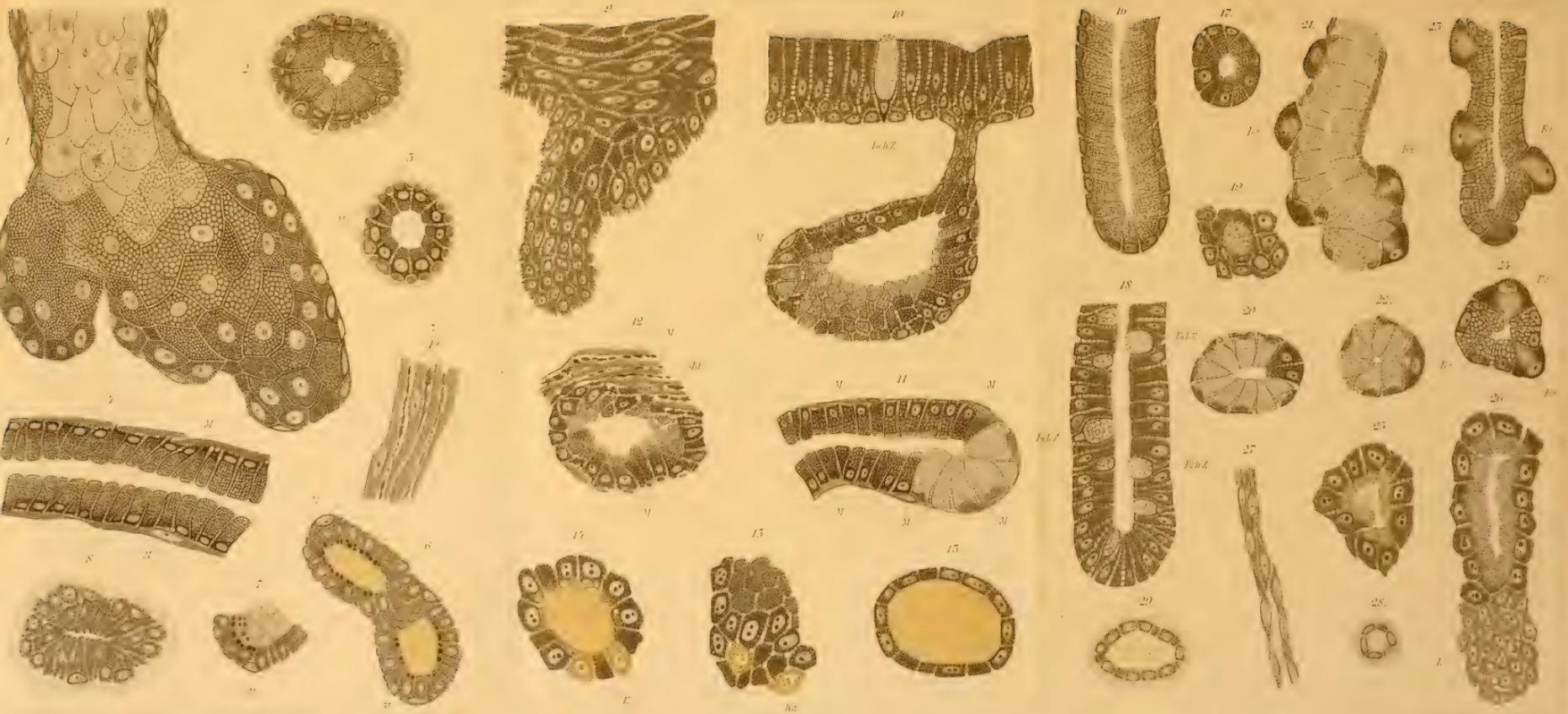
Fig. 2 a, b, c. Eiähnliche Zellen aus den Hoden verschiedener grüner Frösche.

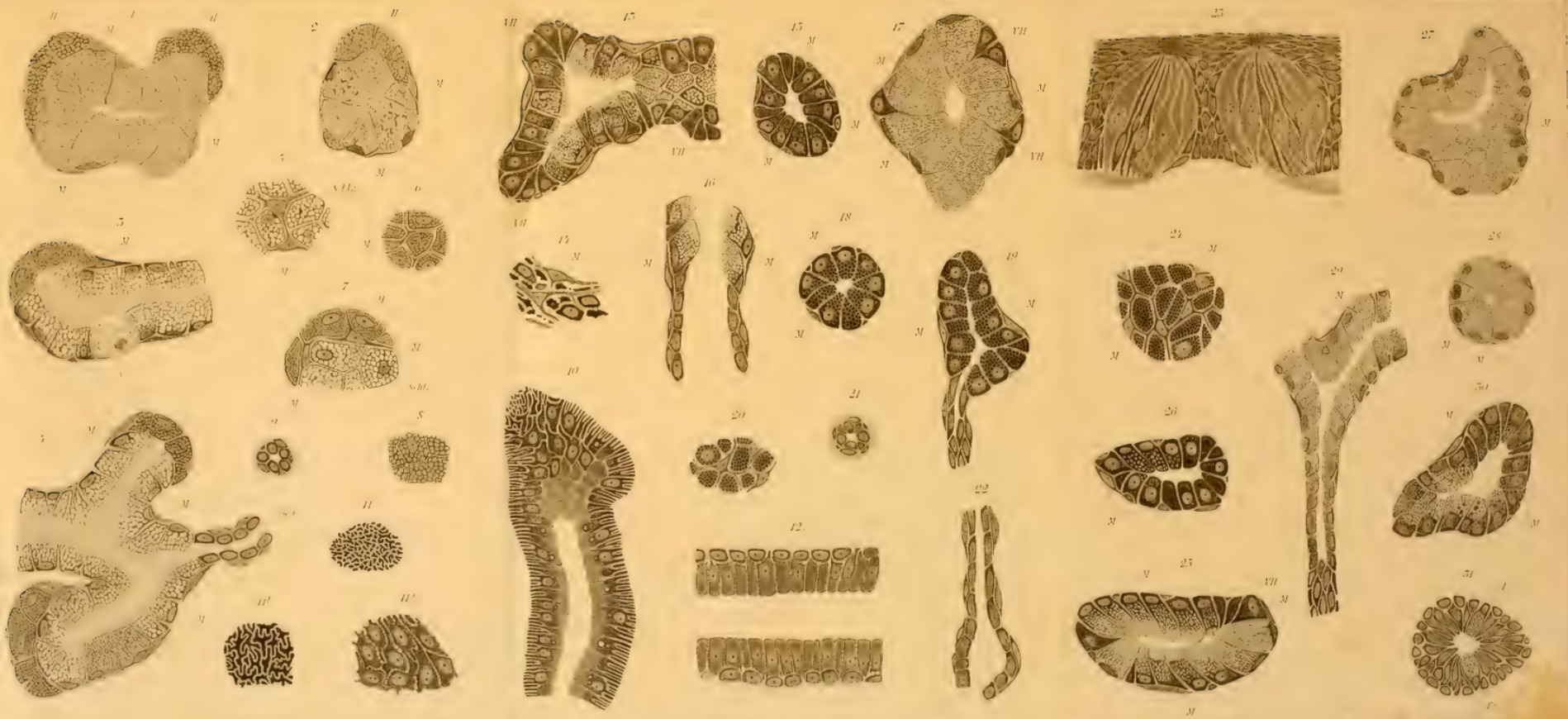
Fig. 3. Hodentubulus von *Rana viridis* mit vielen Stadien der Spermatogenese, der die Fettvertheilung zeigt.

- Fig. 4. Spermatidenkerne und Spermatozoenköpfe, die erfüllt sind von Osmiumsäure reducirenden Körnchen und Hohleylindern.
- Fig. 5. Ein Interstitium des Hodens von *Paludina vivipara*, gebildet aus grossen blasigen, fetthaltigen Zellen. Im Lumen fadenförmige und wurmförmige Spermatozoen.
- Fig. 6. Aus einem Hodenschnitt des braunen Frosches nach der Ab-
laichung. Interstitielles Gewebe nicht vorhanden. Zwischen den Spermatogonien Fettkörnchen.
- Fig. 7a. Uebertritt geformten Fettes aus der interstitiellen Substanz beim grünen Frosch.
- Fig. 7b. Uebertritt feinsten Pigmentkörnchen bei der Kröte.
- Fig. 8a. Spermatozoen von *Astacus fluviatilis* in verschiedener Ansicht, jedes ein Fettkorn enthaltend.
- Fig. 8b. Spermatogonien von *Astacus* mit Fettkreuzen. Die Spermatogonie mit dem Follikelkern entstammt einem grossen, die andere einem kleineren Thiere.
- Fig. 9a. 3 Complexe interstitieller Substanz, ein Interstitium formirend. Man erkennt deutlich die Beziehungen je eines Complexes zu je einem Tubulus. *Rana fusca*.
- Fig. 9b. Desgl. ein Interstitium aus dem Krötenhoden vom Monat Februar. Das Fett reducirt hier Osmiumsäure nur schwach.
- Fig. 10a. Hodentubulus von *Rana fusca* aus dem Juni. Sehr viele Zwischenkörperchen.
- Fig. 10b. Desgl. Stück eines Tubulus mit einer degenerirten Cyste von *Rana viridis* (Juni).
- Fig. 11. Die Zwischenkörperchen im Zellinneren von Spermatogonien (von mehreren *R. vir*).

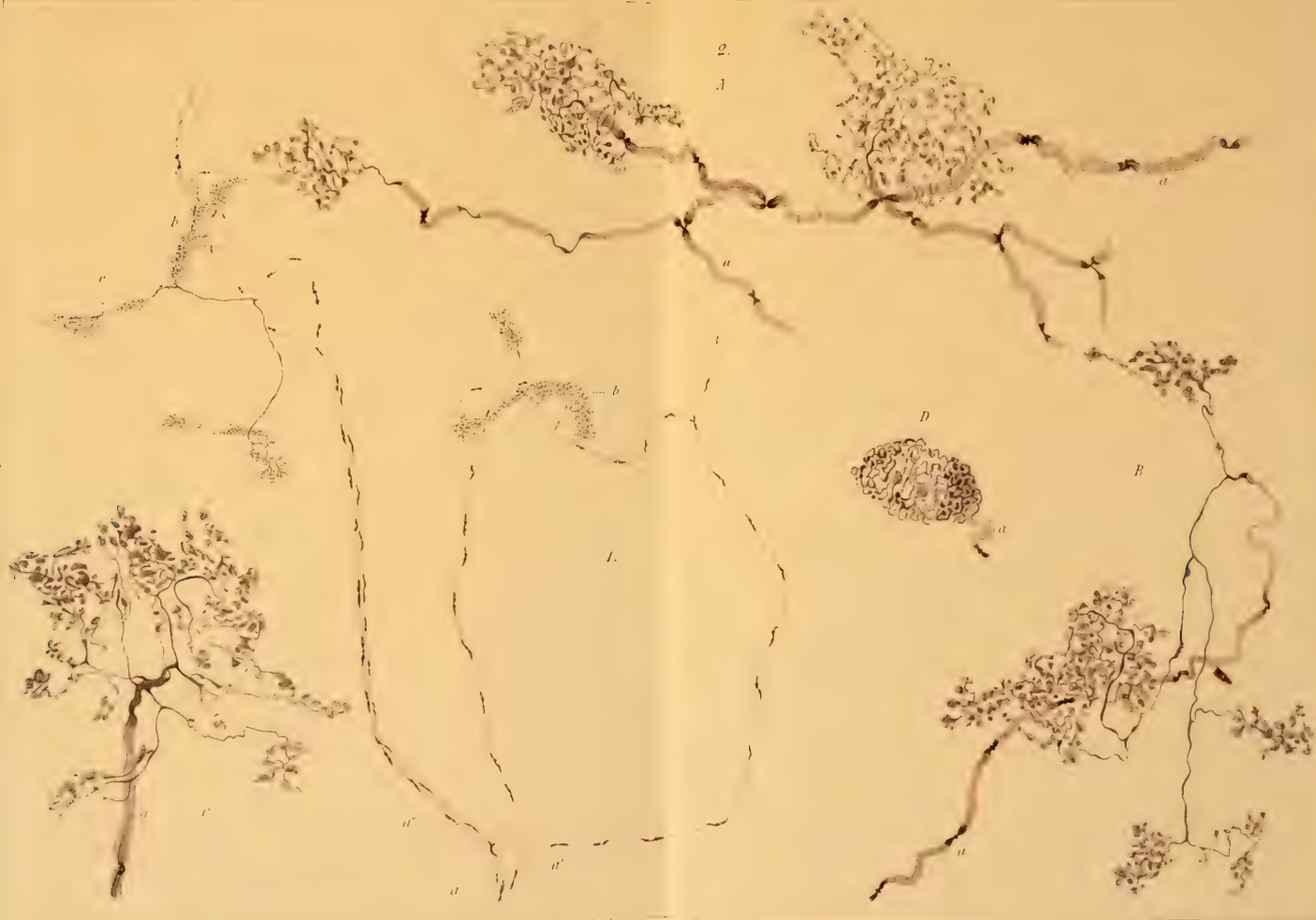
Protoplasma: rosa. Chromatin der Spermatogonienkerne: blau. Nucleolen: roth. Follikelkerne: grün. Zwischenkörperchen: orange.

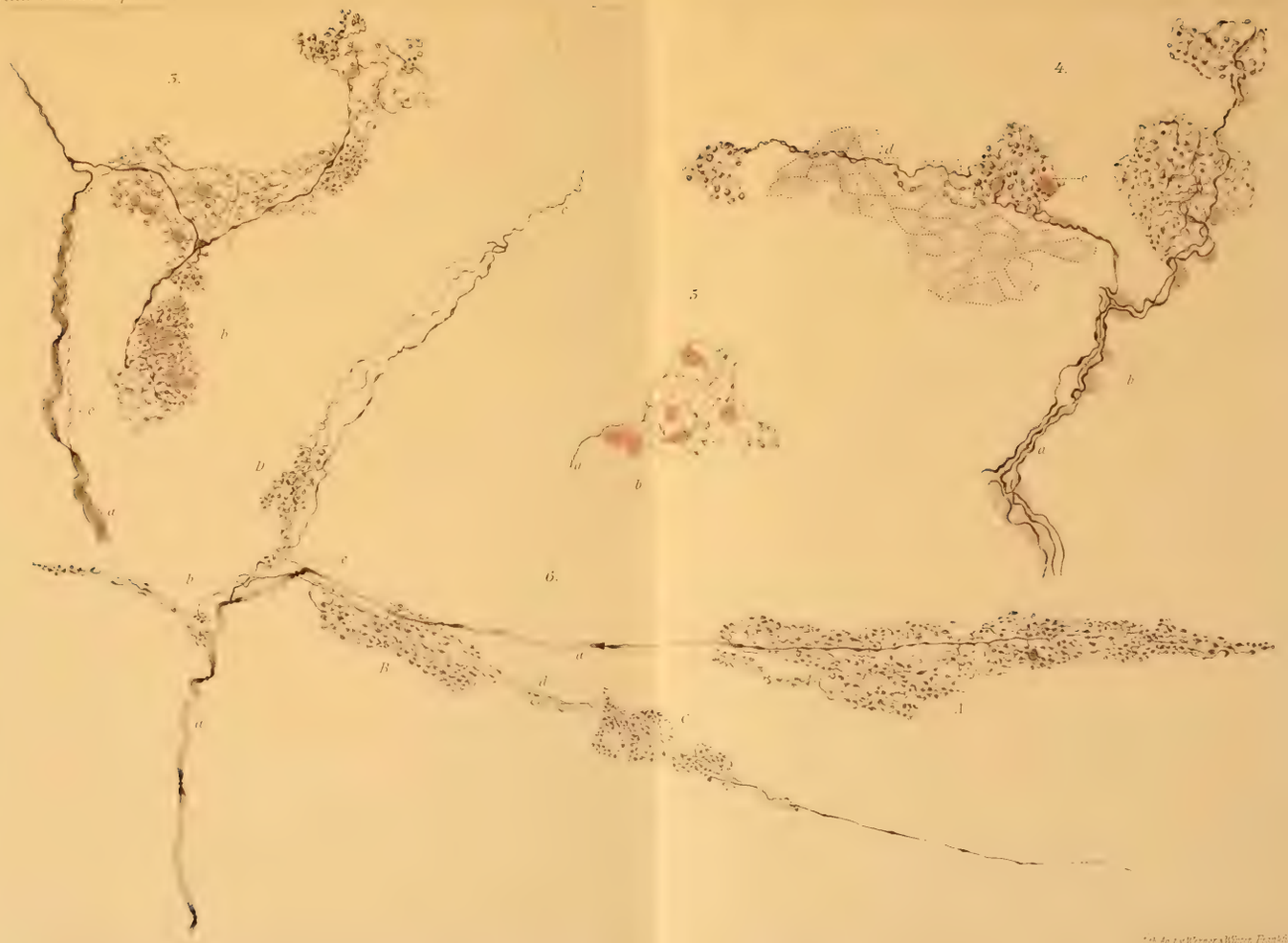
Universitäts-Buchdruckerei von Carl Georgi in Bonn.

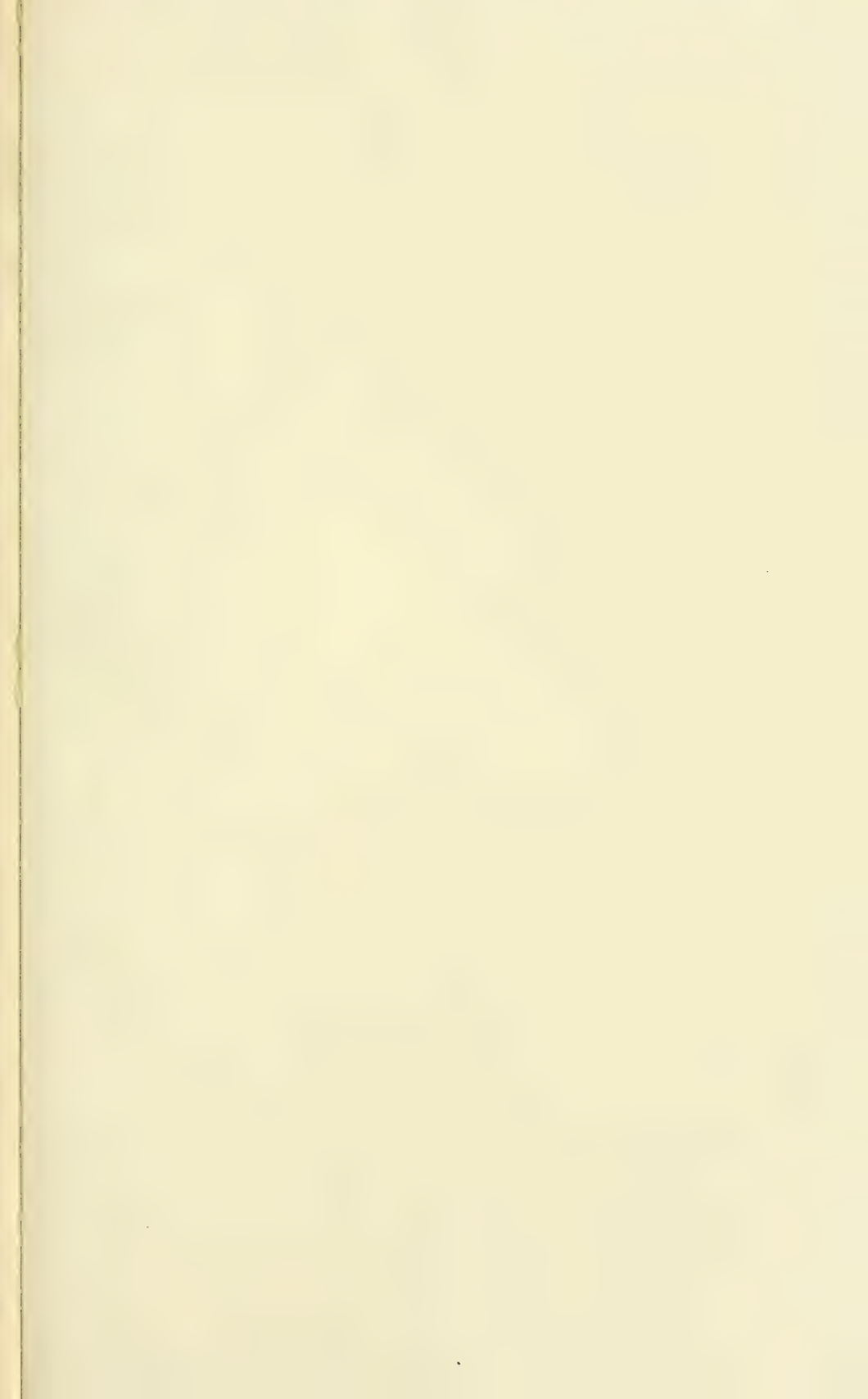


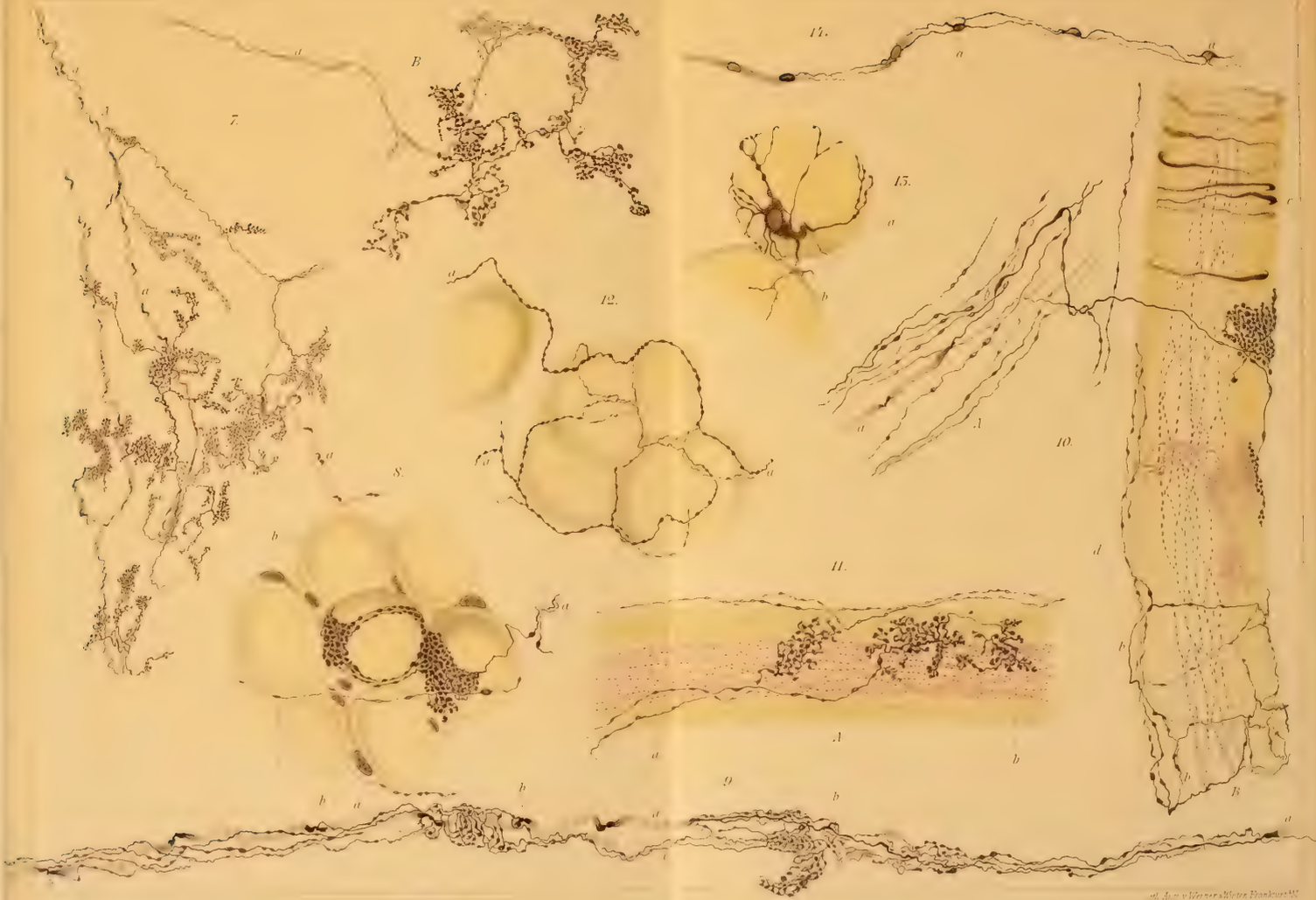


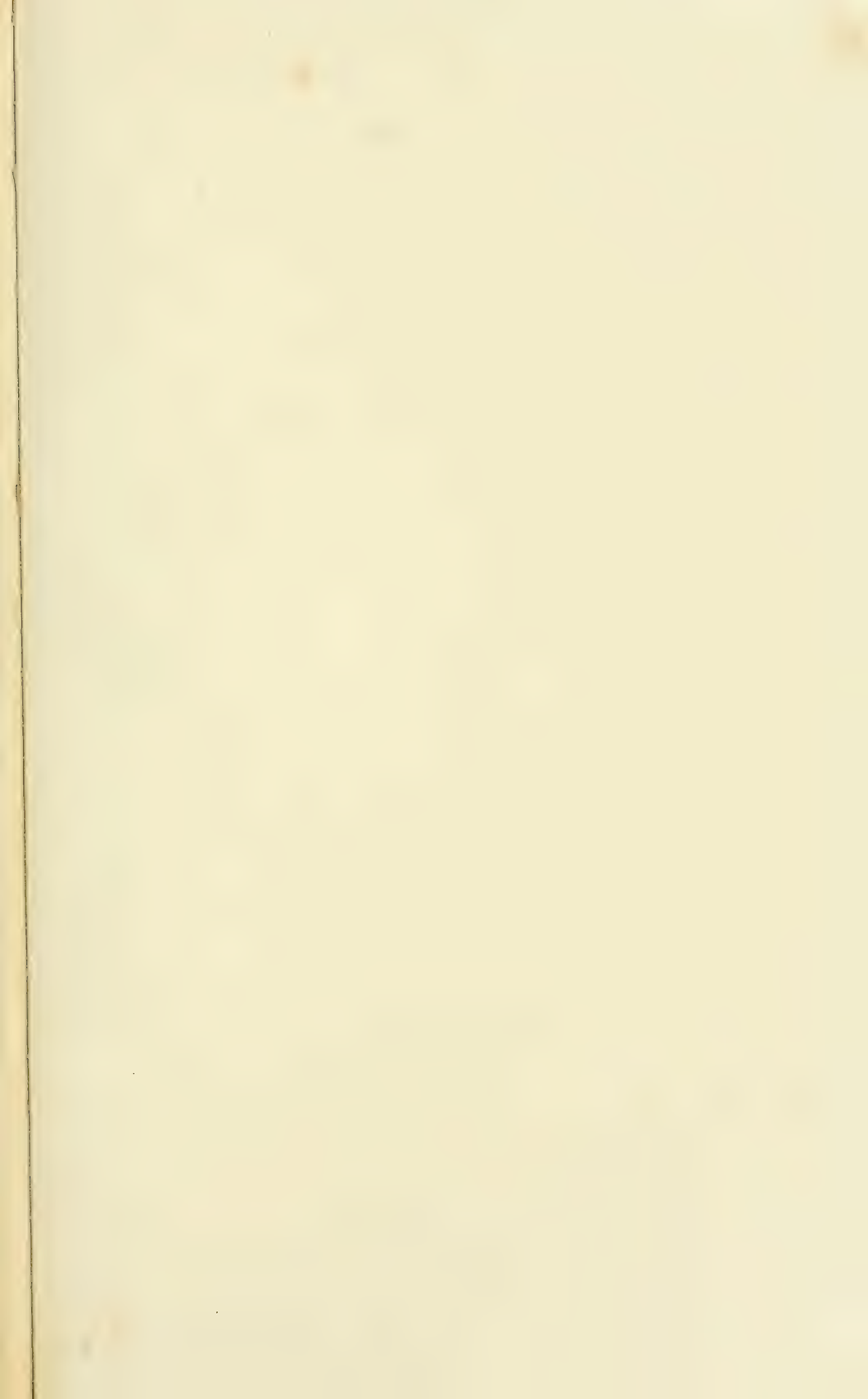














15.

b a

14.

a

15.

b

16.

a

18.

19.

v

v

17.

f

g

16.

a

b

d

f

11.

12.

8.

10.

I

I

i

7.

i₁

d₂

d₁

i₁

d₁

d₂

A

II

i

i₁

d₁

d₂

d₂

i₂

d₃

A

d₃

d₅

II

A

III

III

a₁

t₁

i₃

d₃

d₃

9.

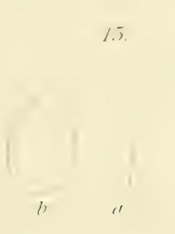
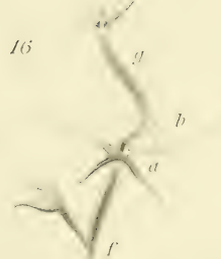
a₄

t₄

i₄

d₄

III



1.



2.



3.



5.



5.



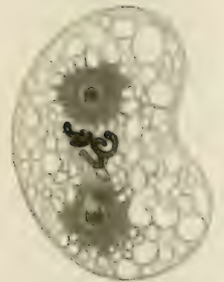
6.

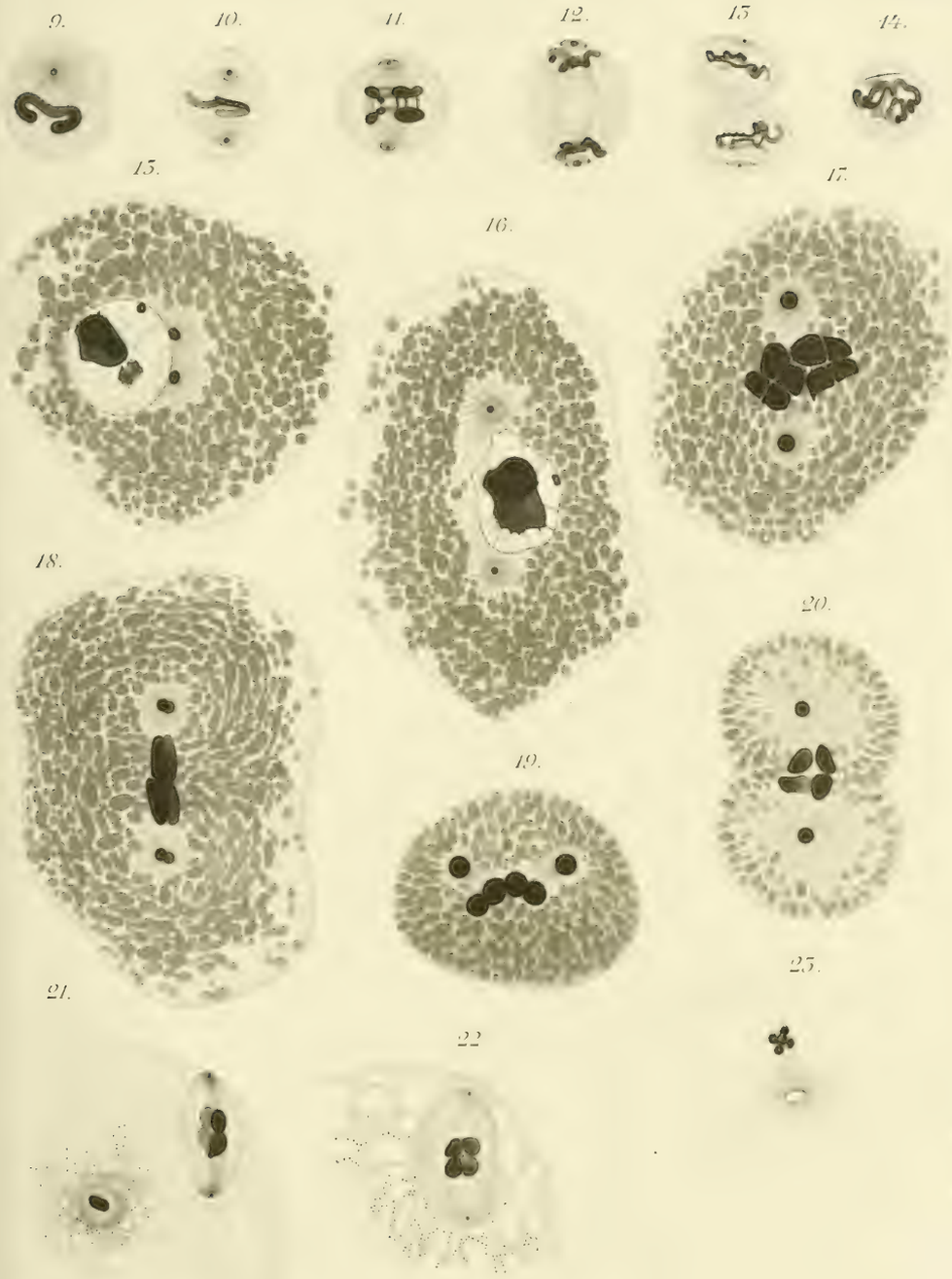


7.



8.





24.

24^b

26.

27.

25.

28.

29.

30.

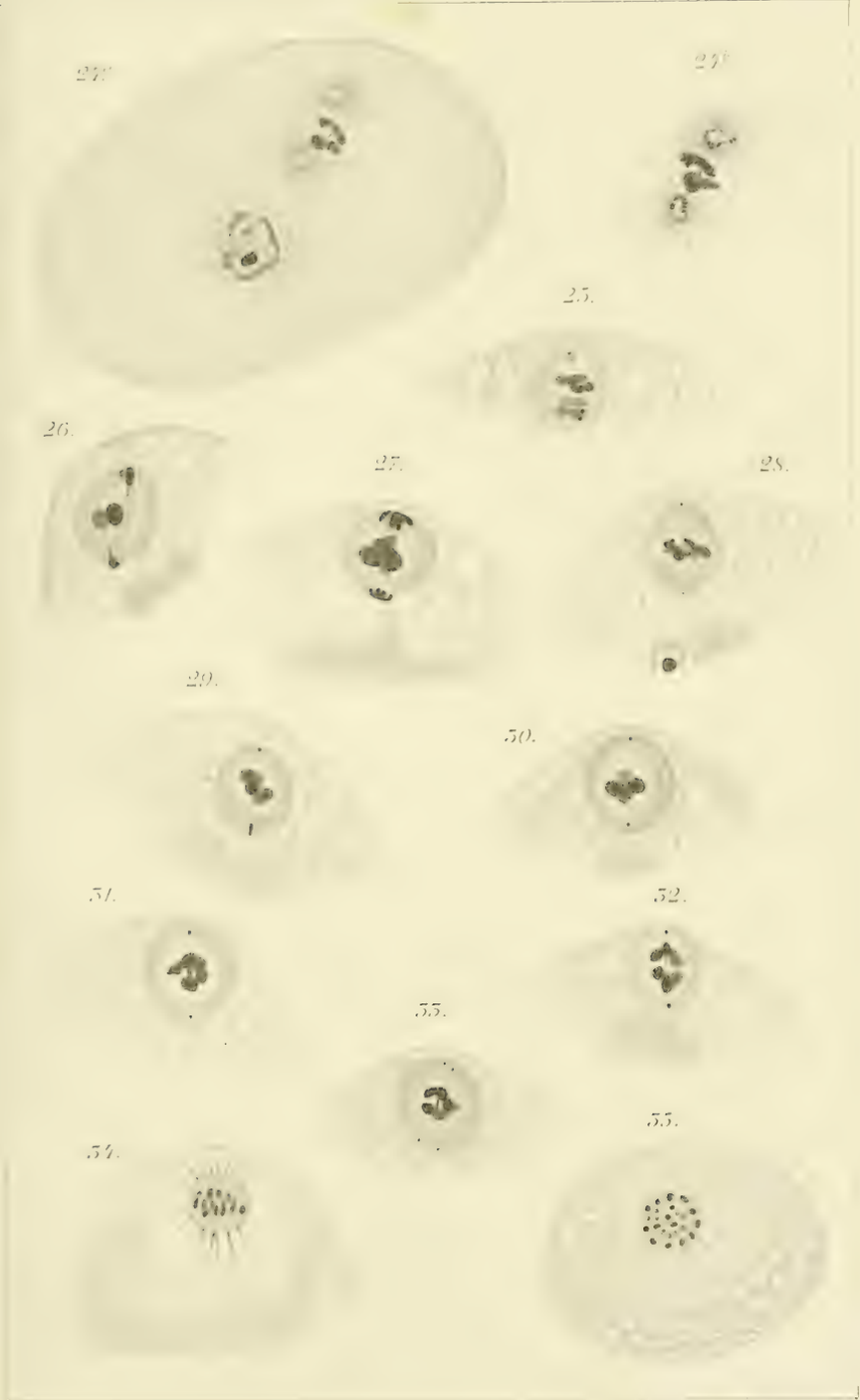
31.

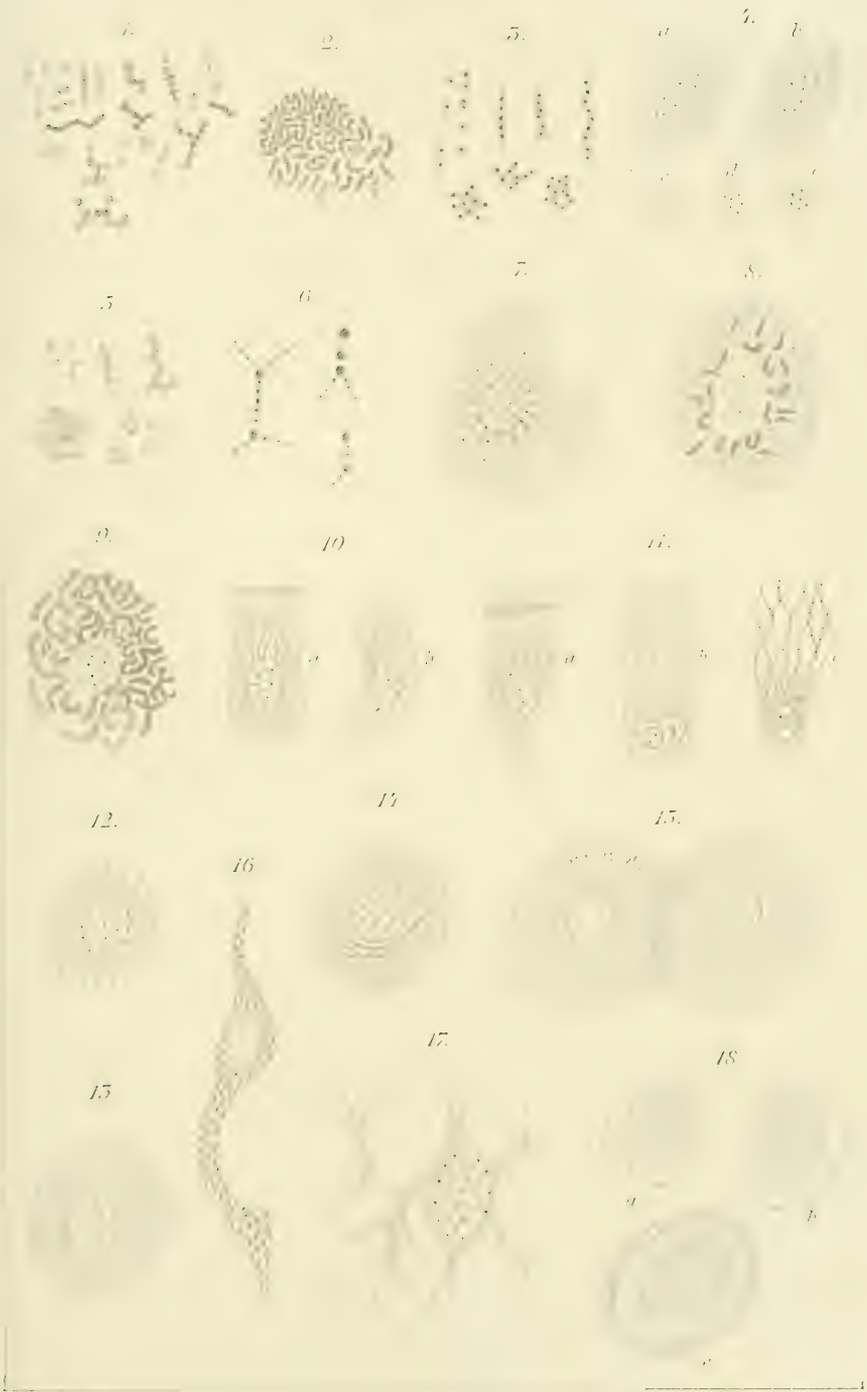
32.

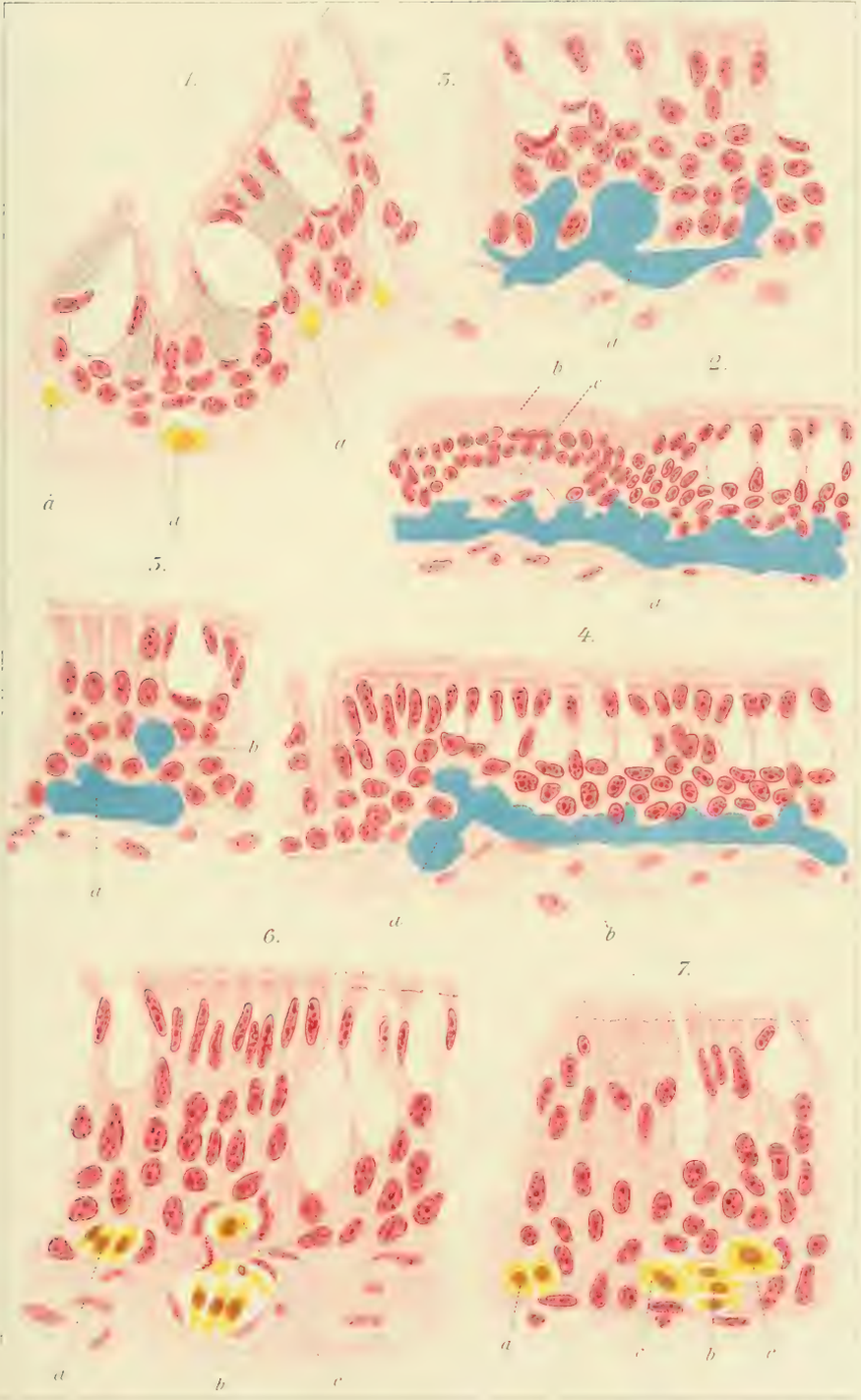
33.

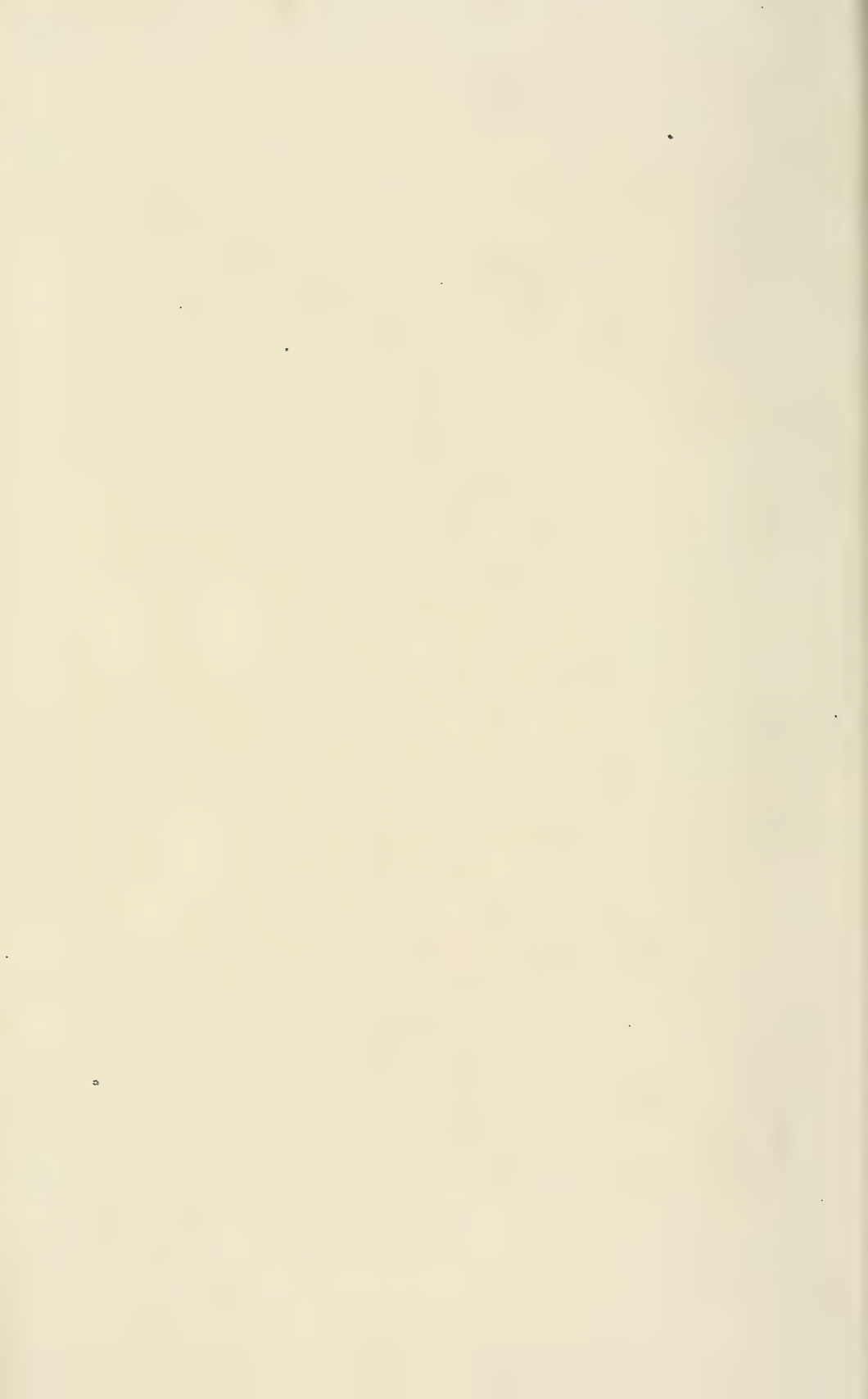
34.

35.









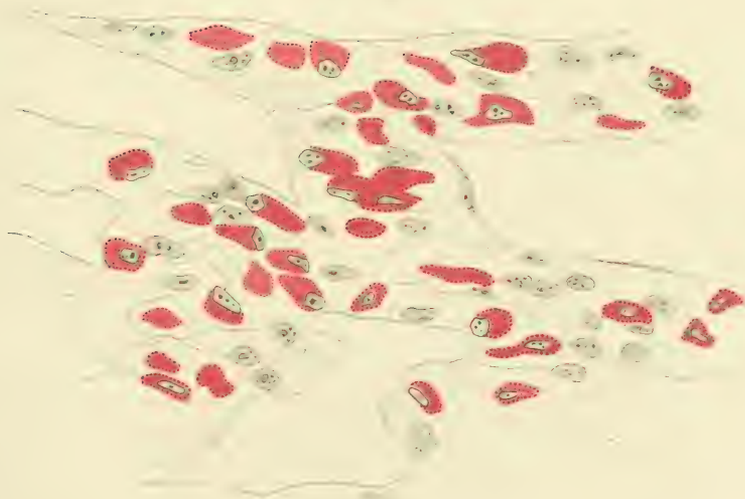
1.

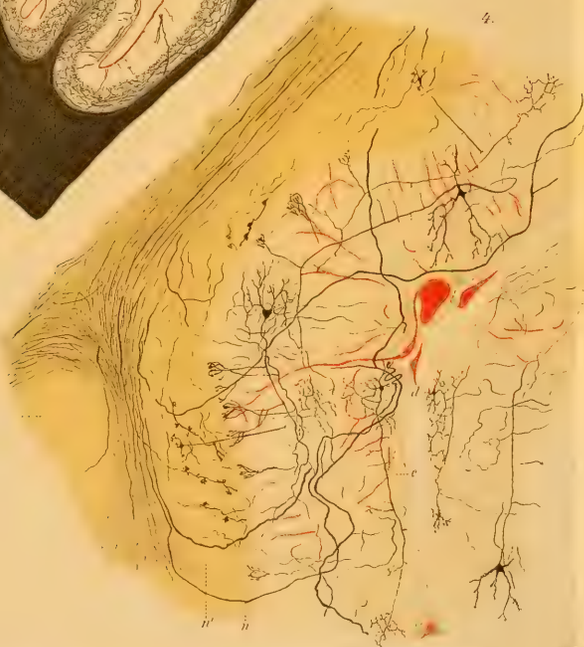
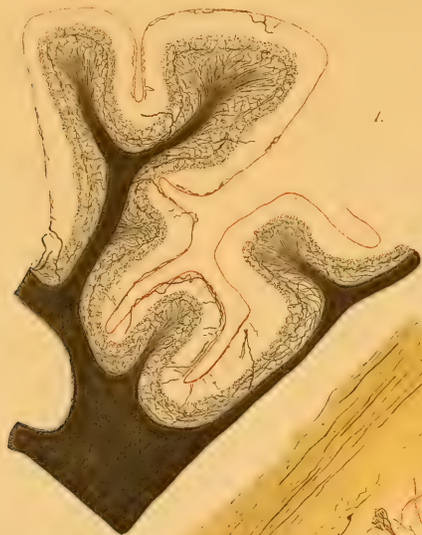


5.



2.

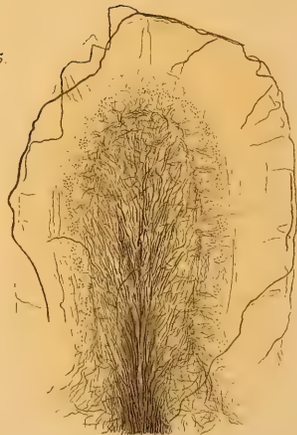


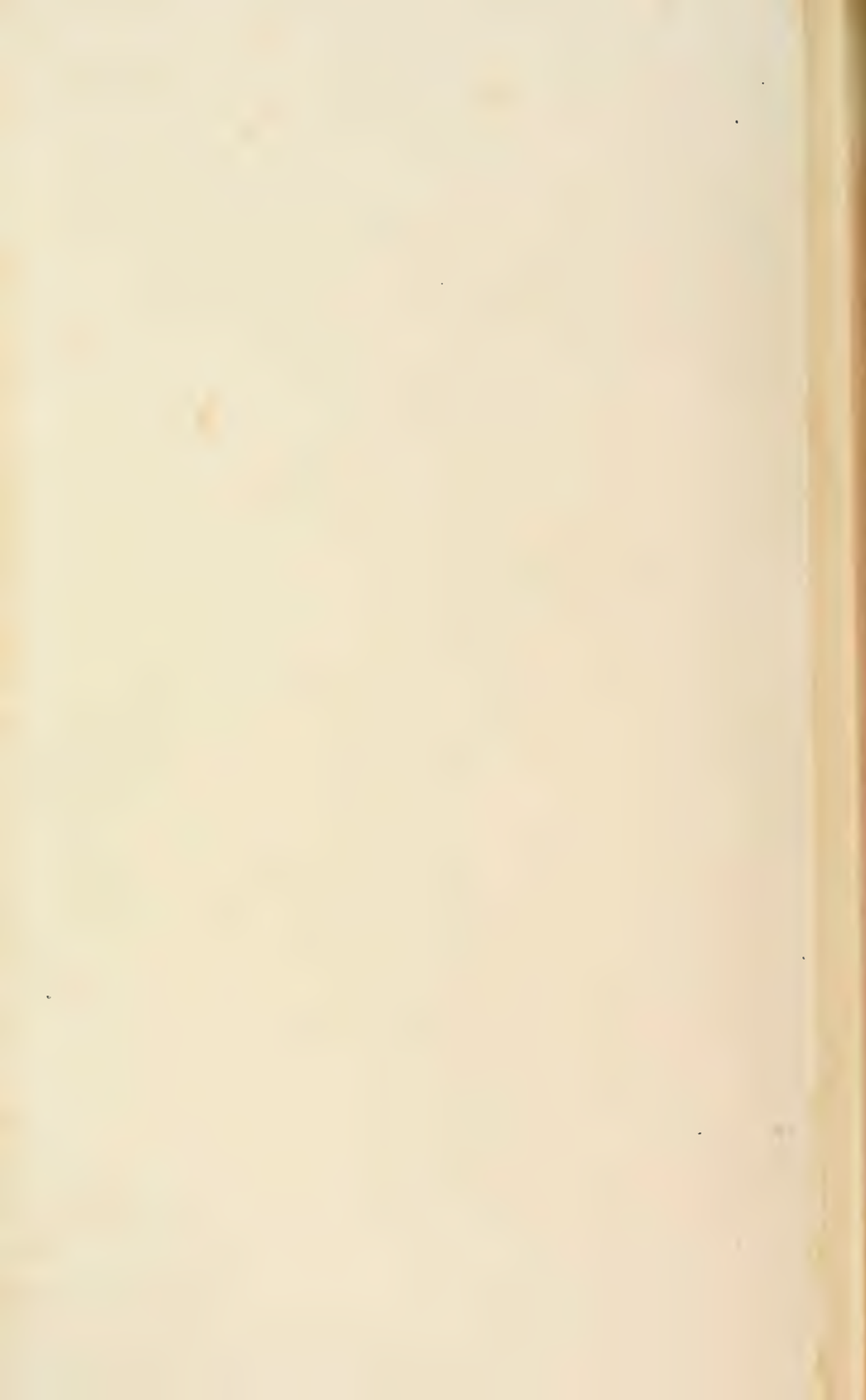


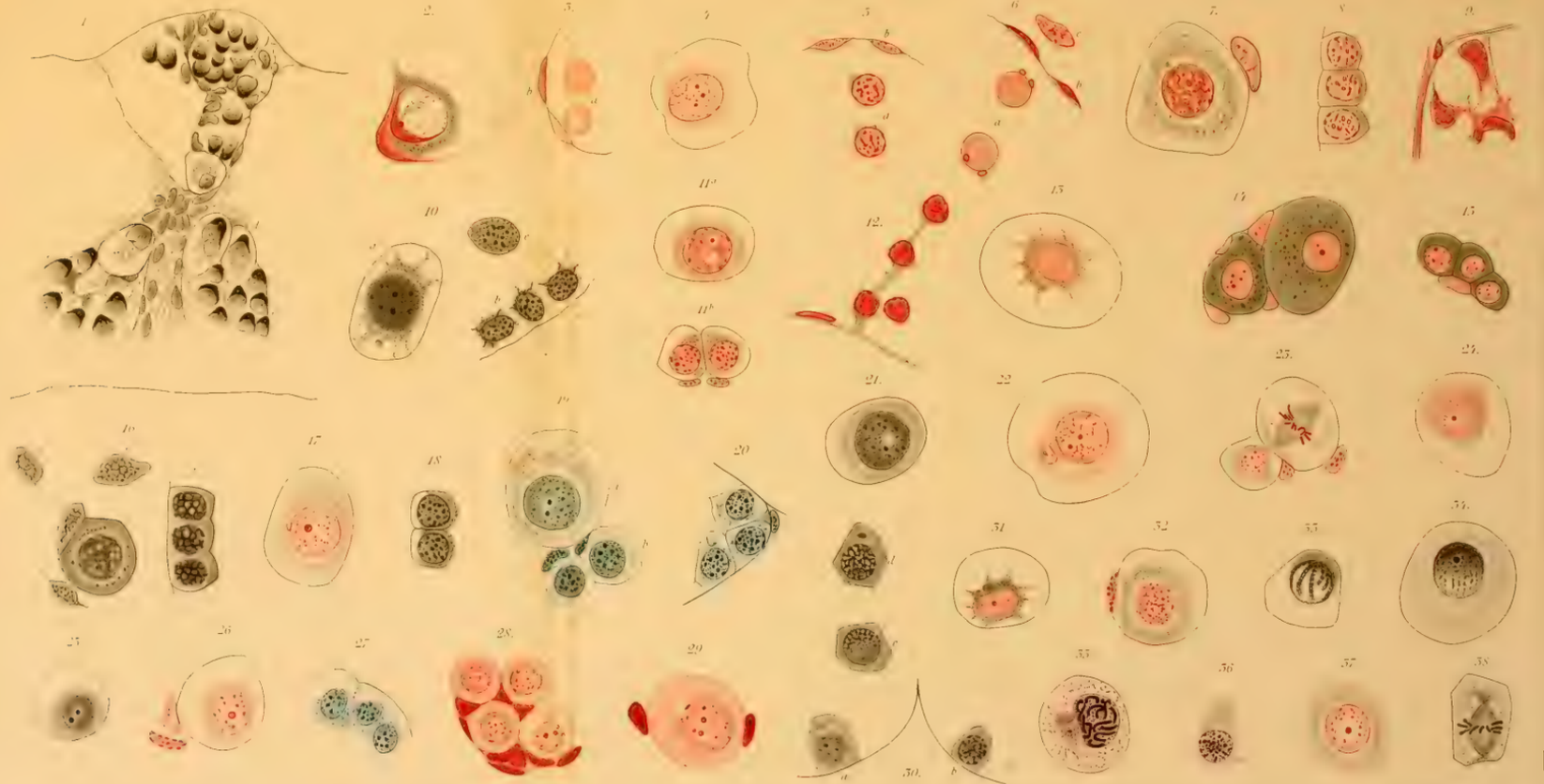
2.

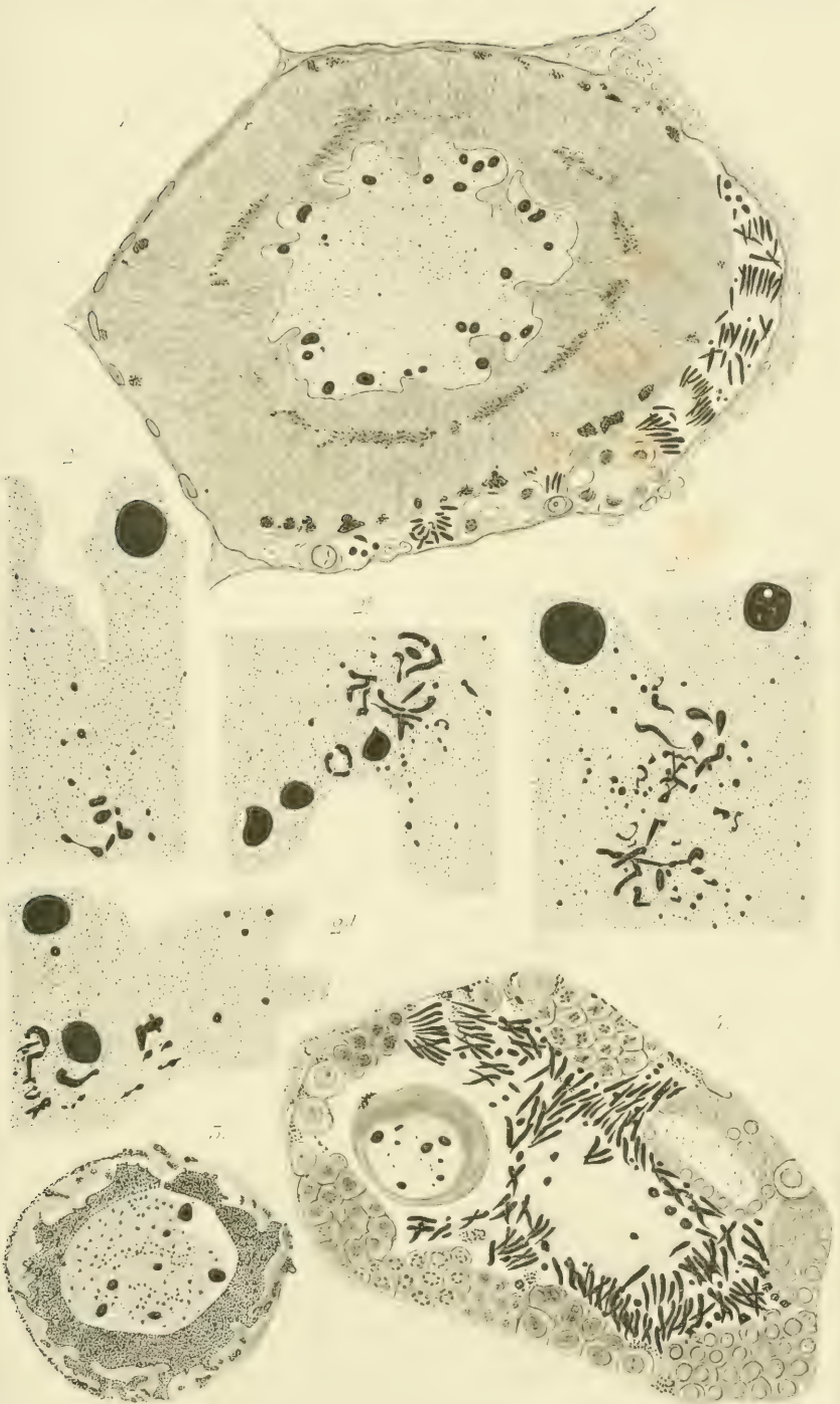


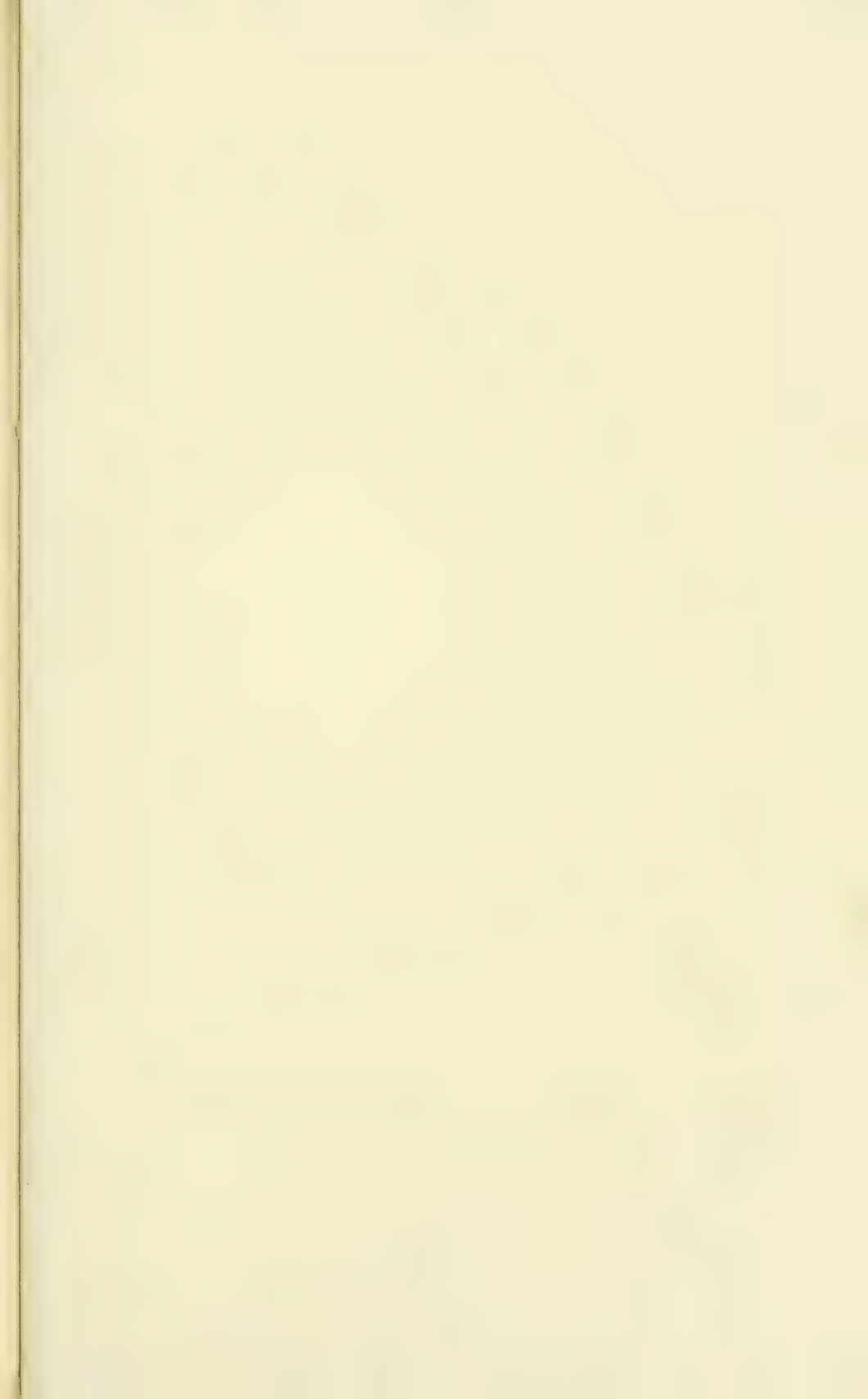
5.



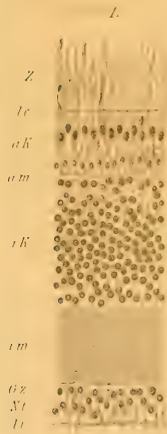












Stutzl

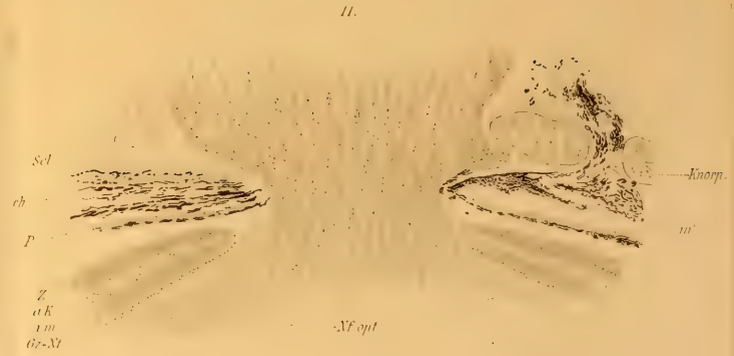


Stutzl

Gz



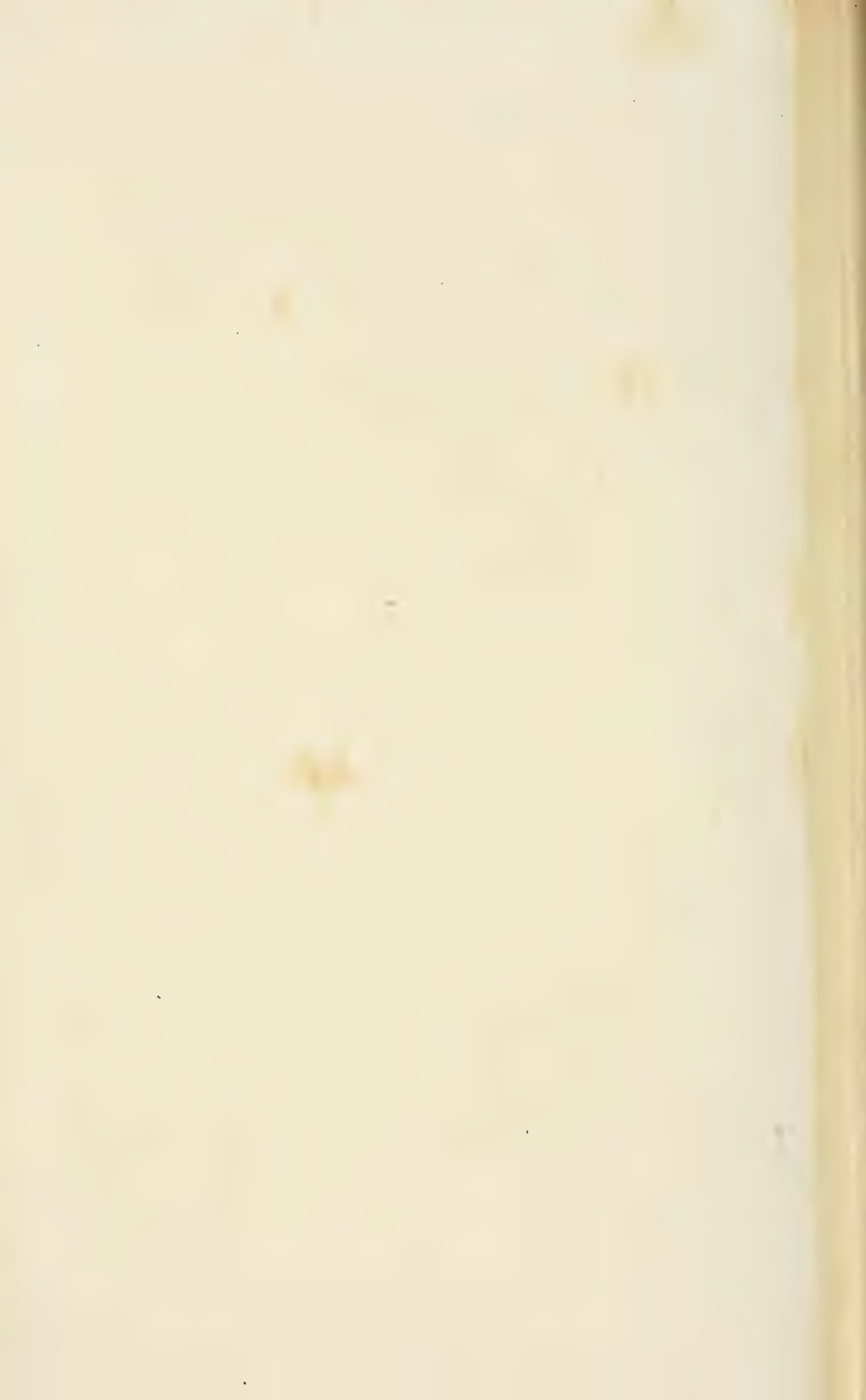
Z
1K
im
Gz

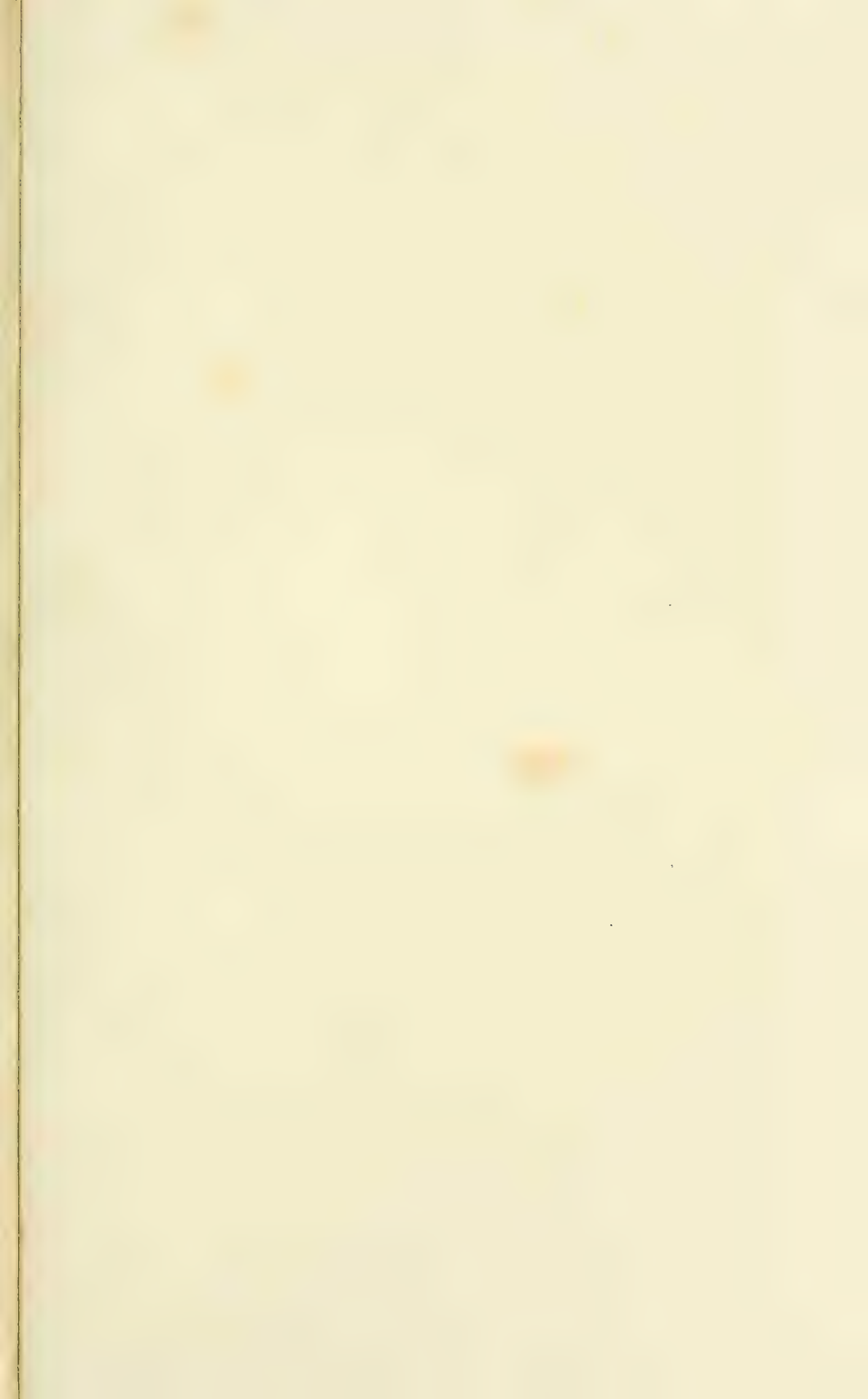


Nt opt



15.







14.

16.

17.



Ep
M
M



15.

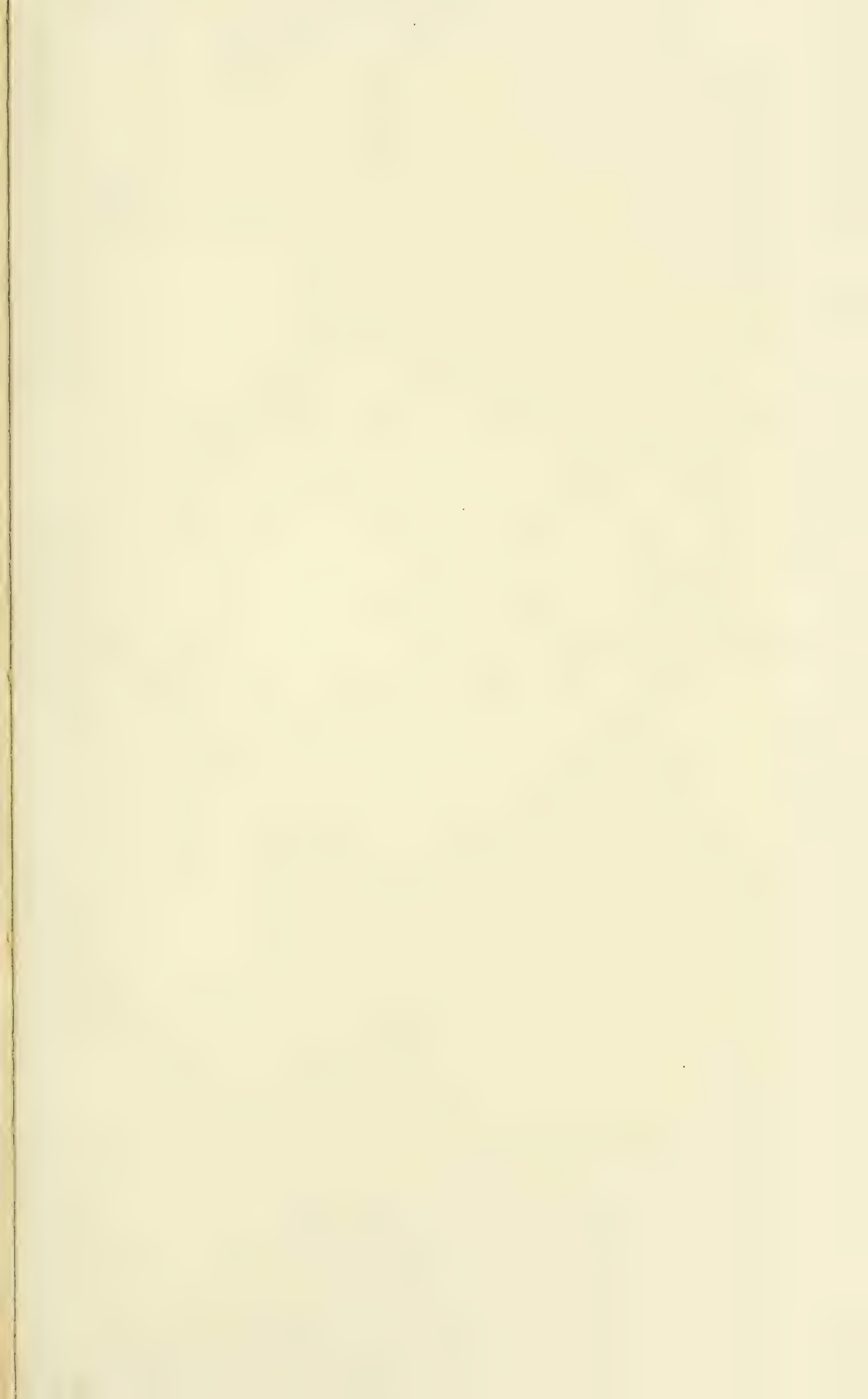


18.

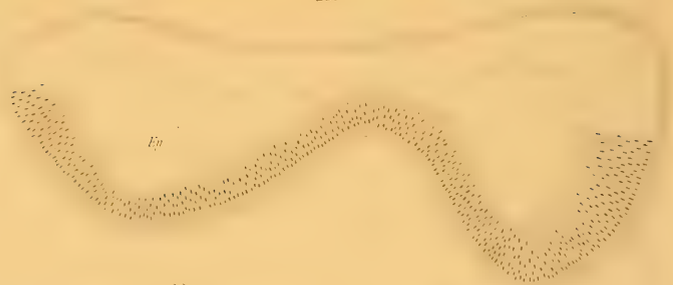
H

19.





20.



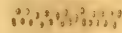
22



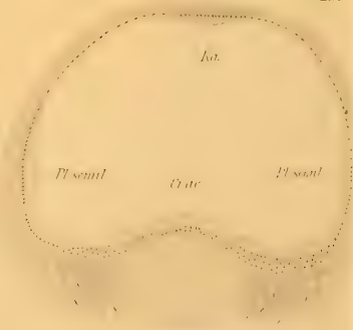
26



24

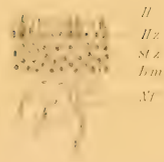


25.



V

25

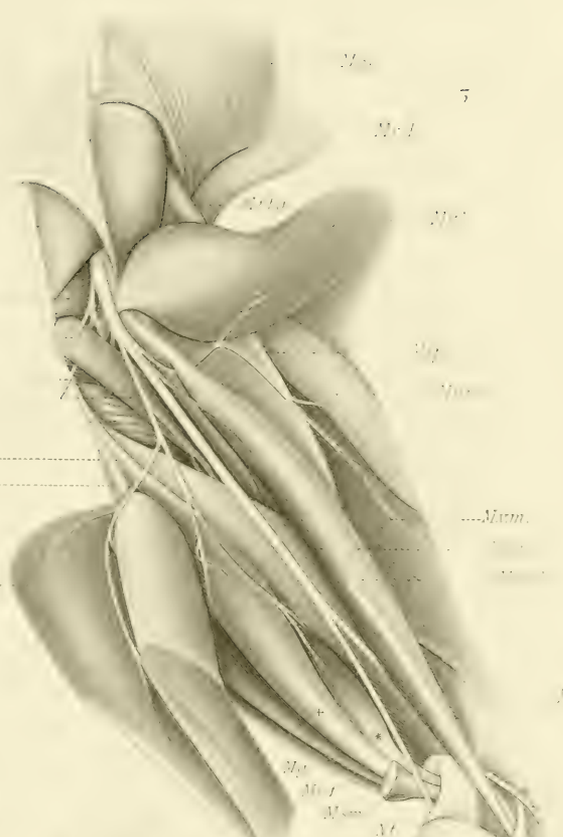


21.



Na
 M
 M
 M
 F
 M. d.
 M. l.
 F. d.
 M. p.
 M. p.
 M. s. d.
 M. g.
 M. s. m.

M. s.
 M. d.
 M. l.
 M. p.
 M. s. m.



M. p. i.
 M. l. a.
 M. s. d.
 M. s.
 M. s. b.
 M. s. m.
 M. s. r.
 M. s. m. br.
 M. s. m.
 M. s. t. s.
 M. s. m. d.
 M. s. t. r.
 M. s. m.

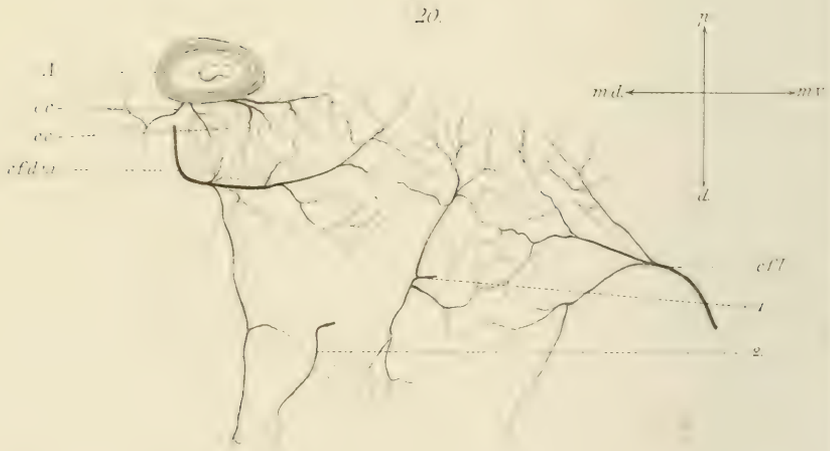
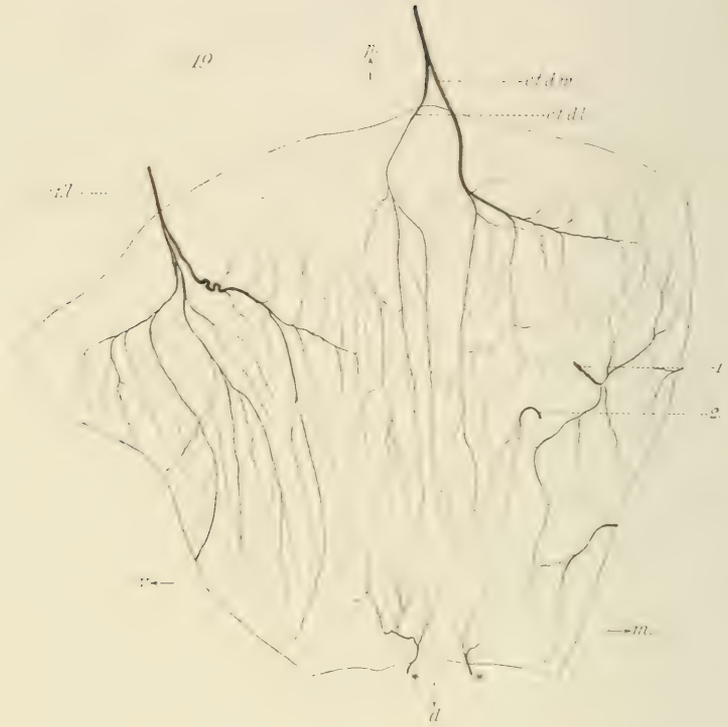
M. s. d.
 M. s. l.
 M. s. r.
 M. s. m.
 M. s. t. s.
 M. s. m.



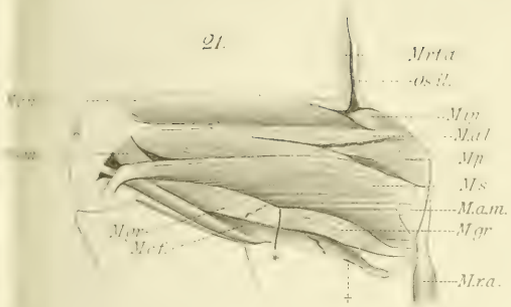
M. s. m.
 M. s. l.
 M. s. d.



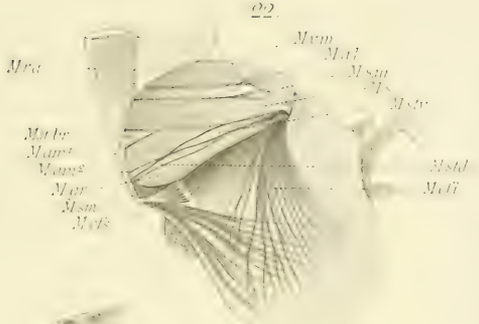




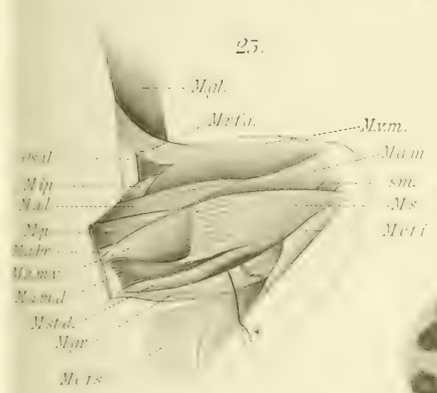
21.



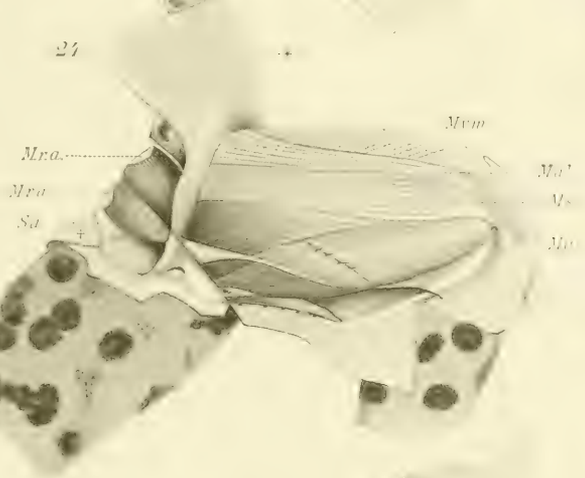
22.



25.



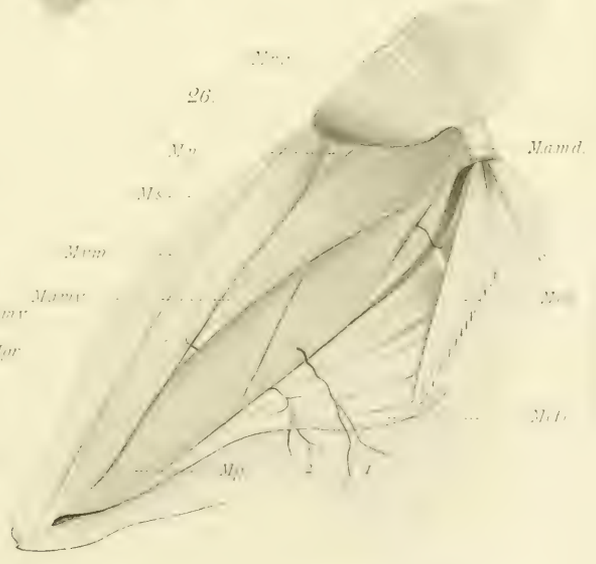
24.



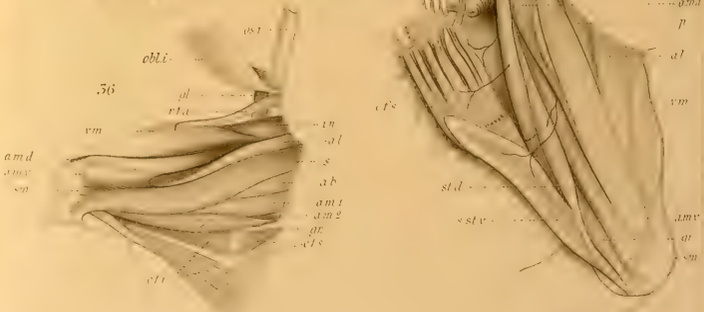
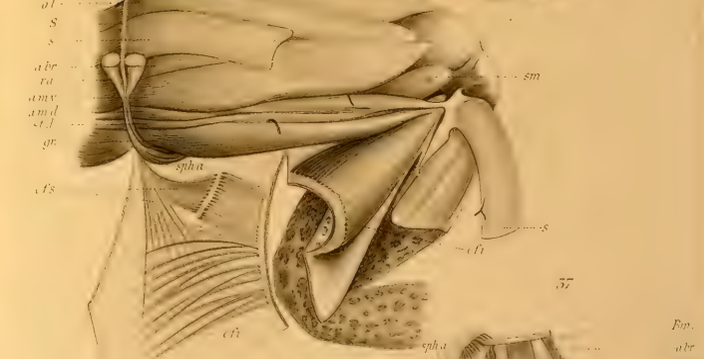
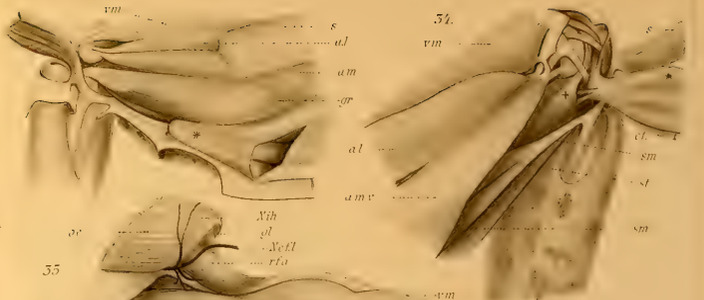
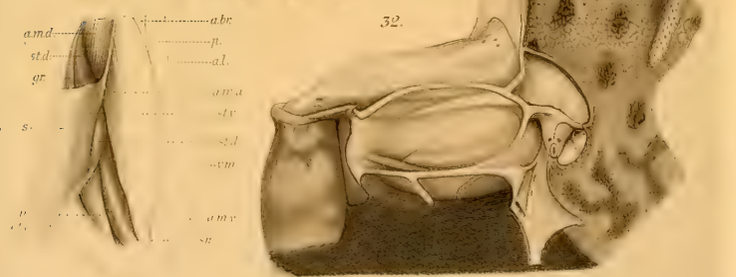
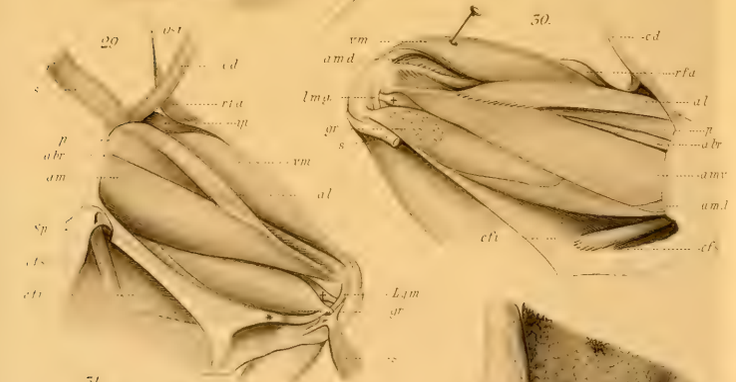
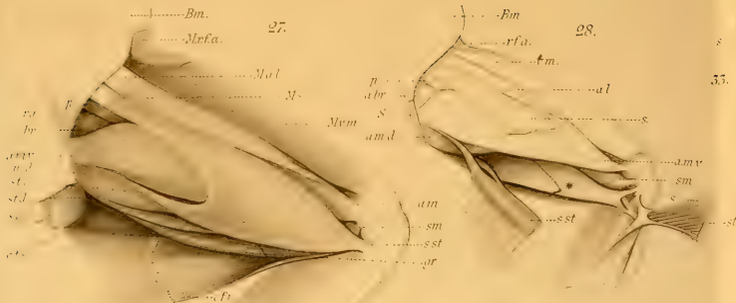
25.



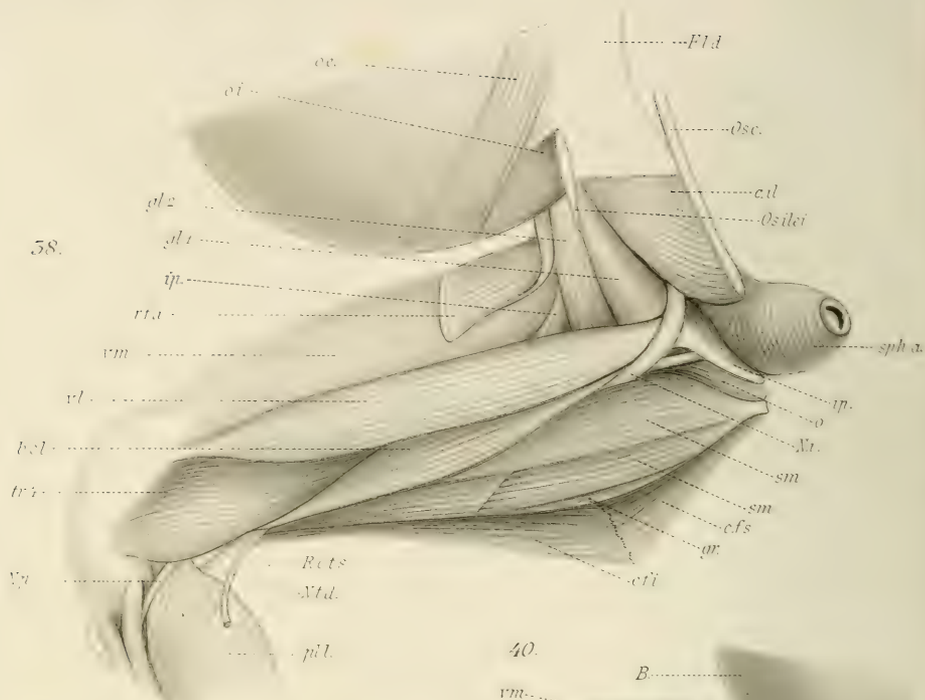
26.







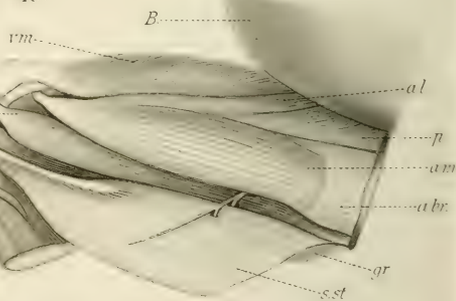
58.



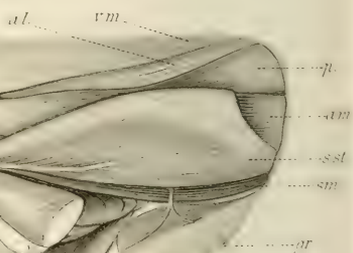
59.



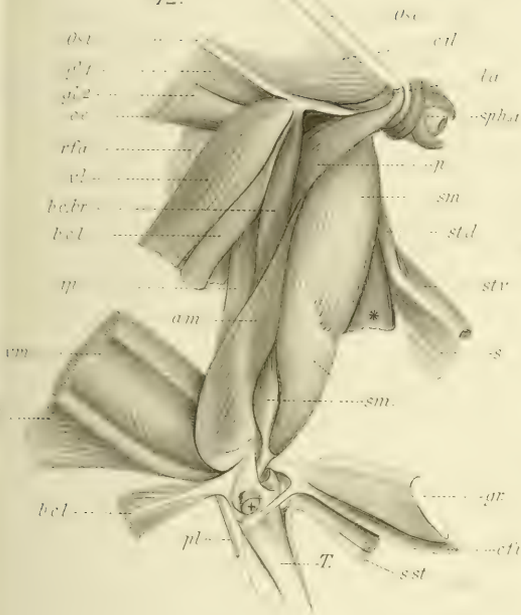
40.



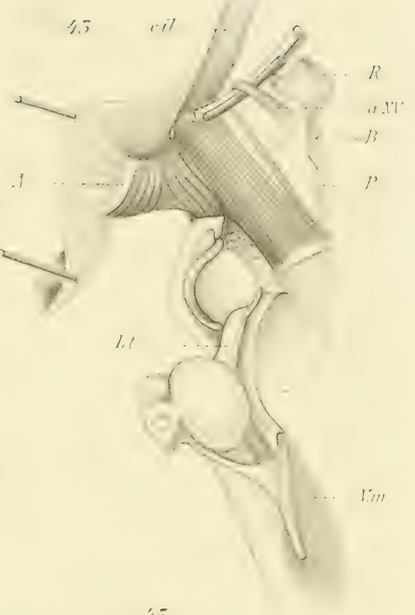
41.



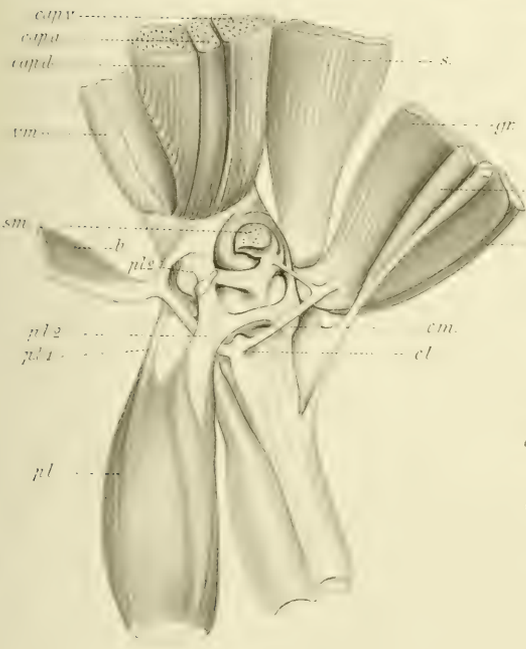
42.



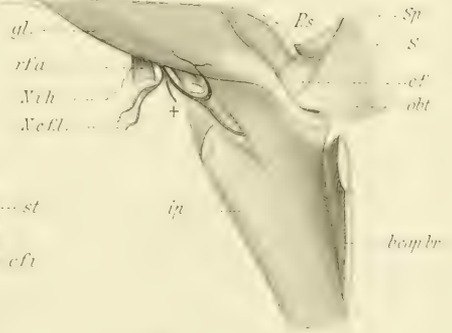
45.



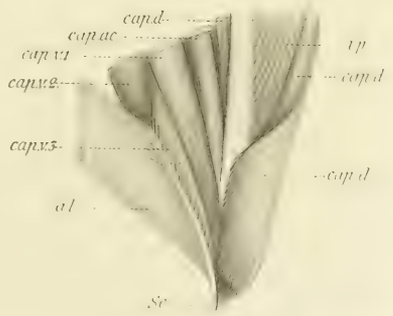
44.

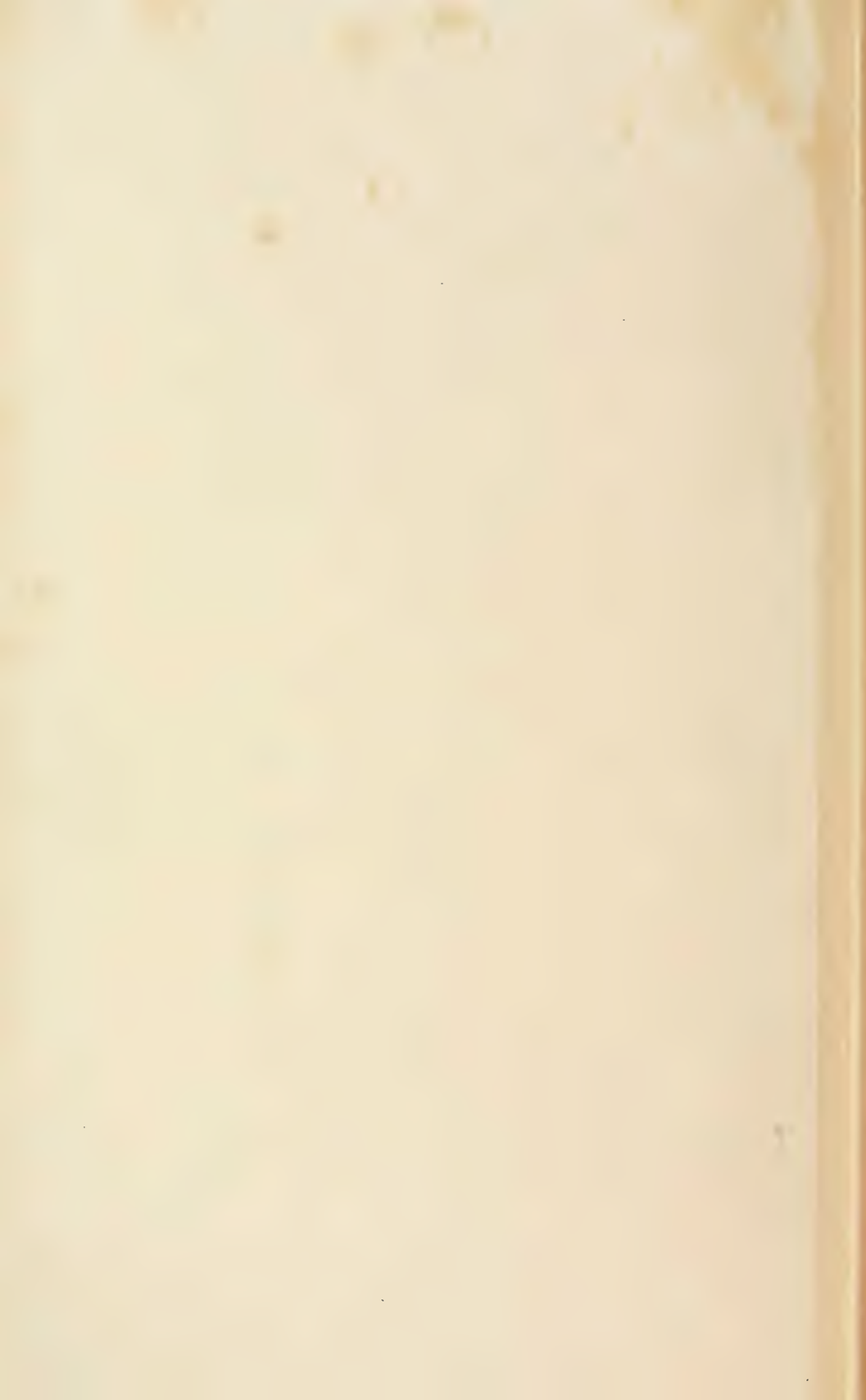


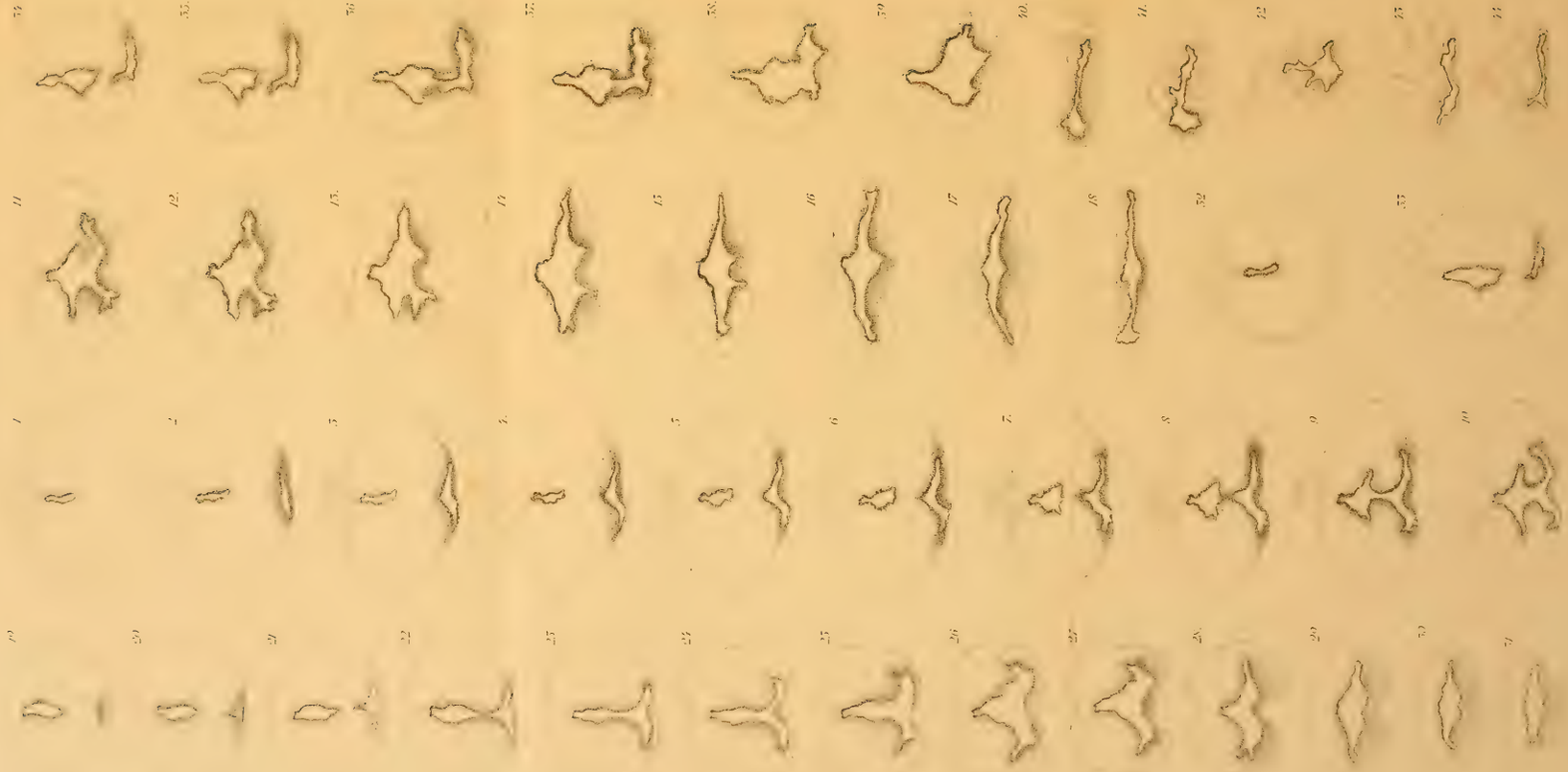
45.

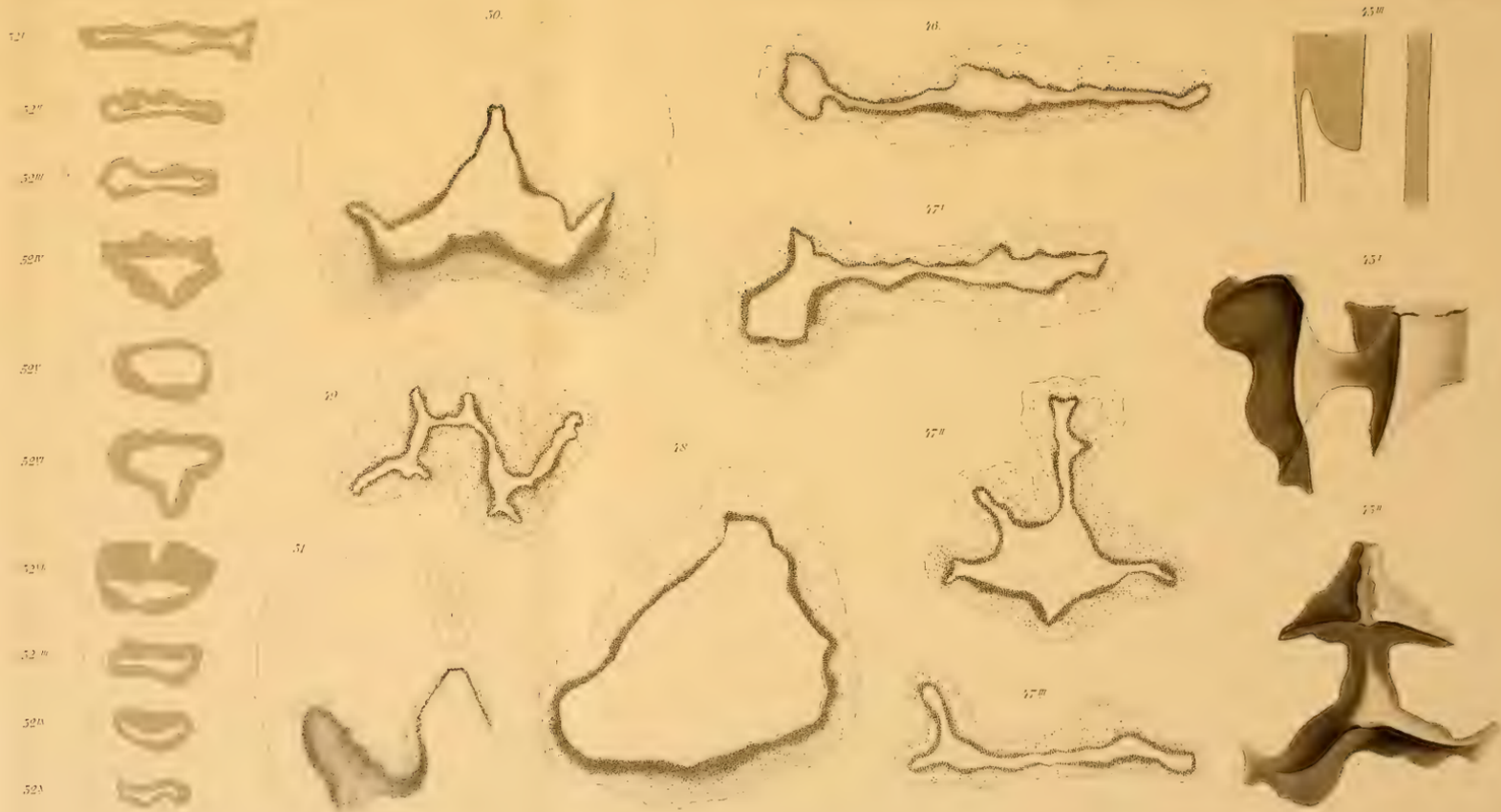


46.

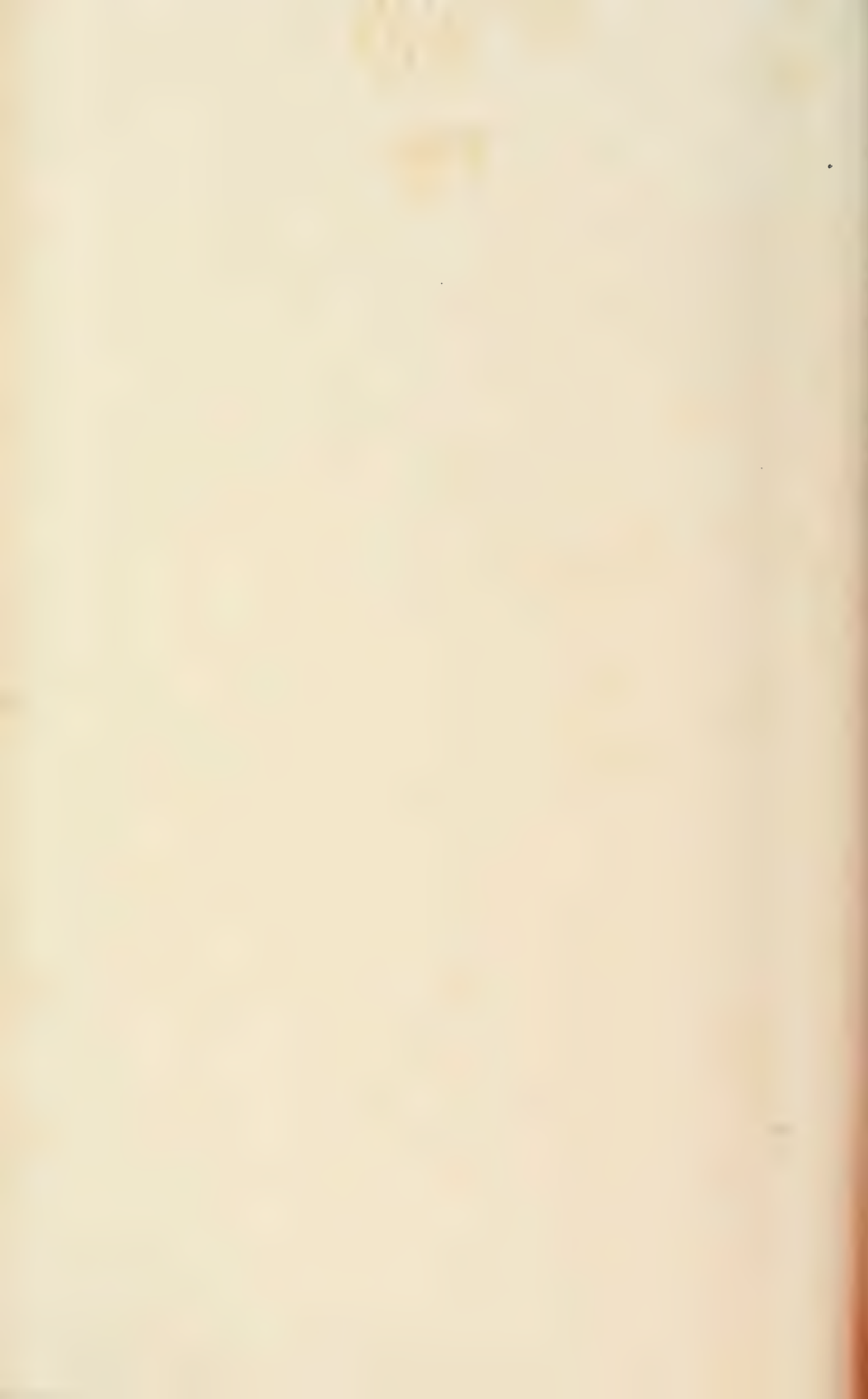


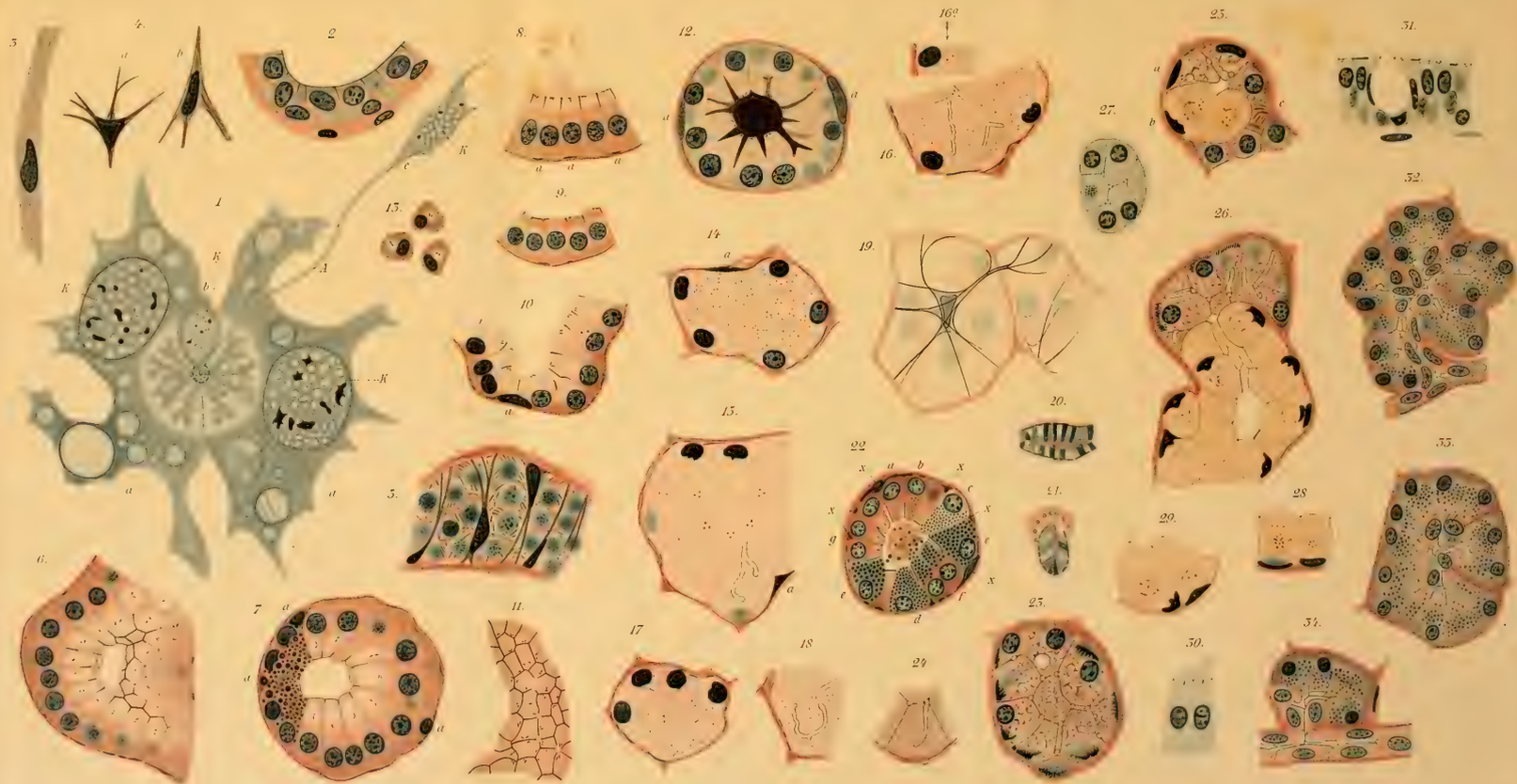






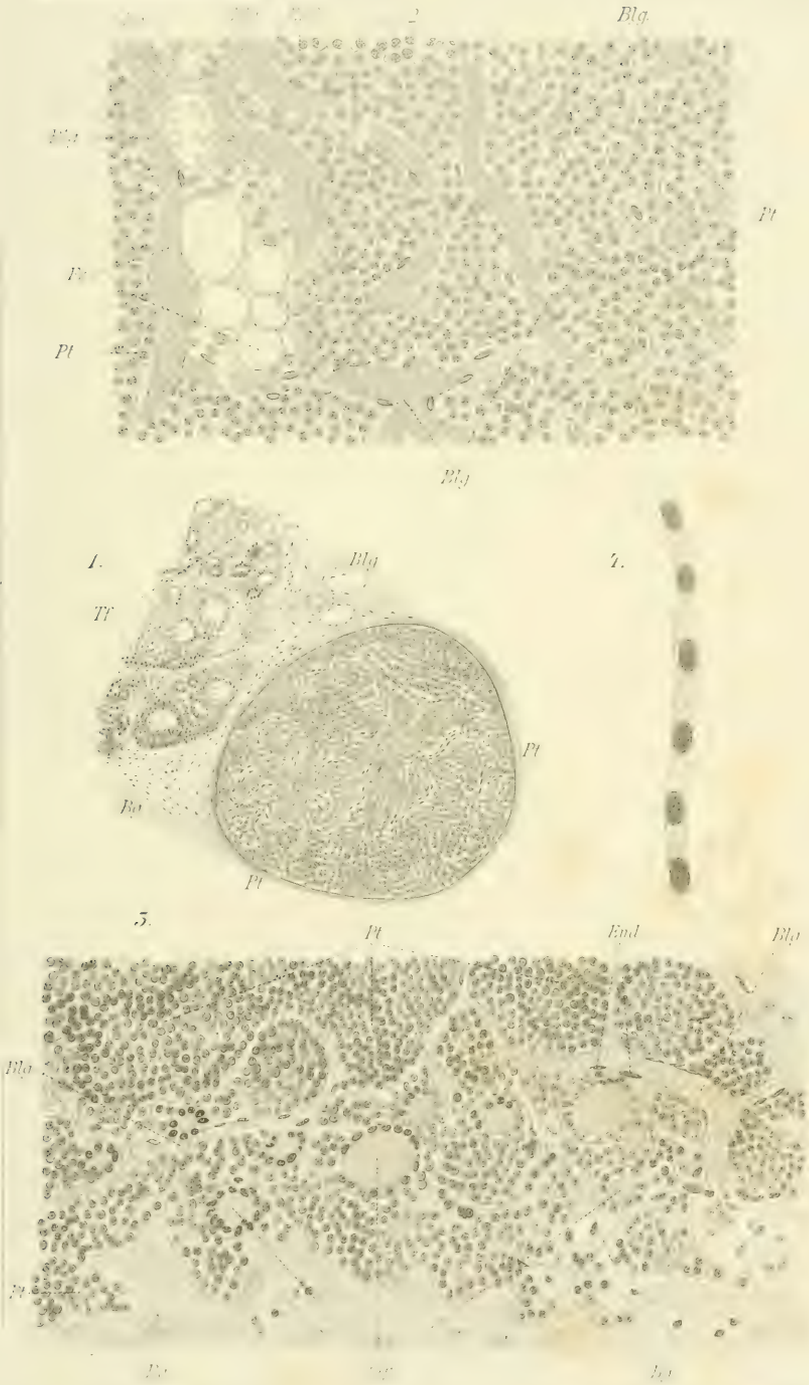


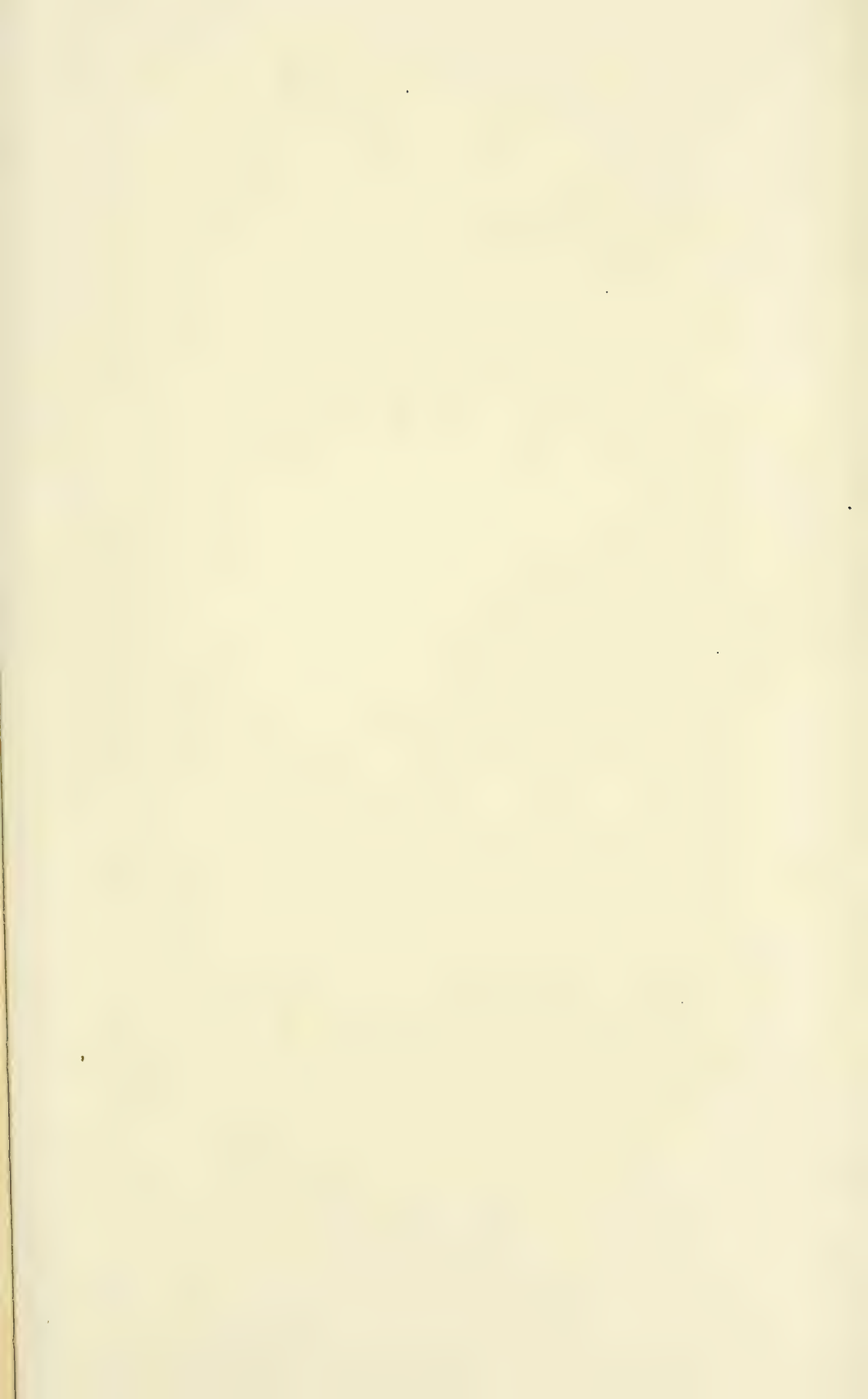












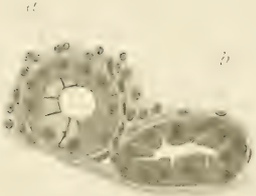
1. a



2.



5.



6.



9.



10.



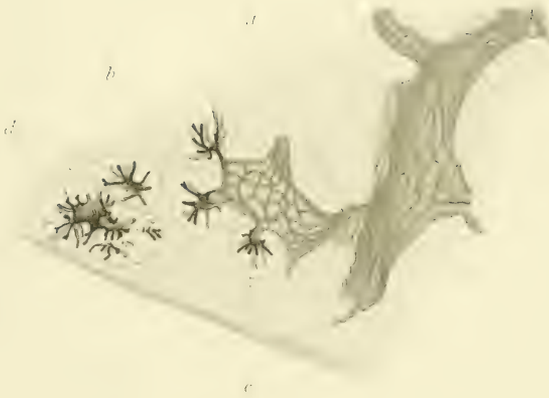
5.



6.



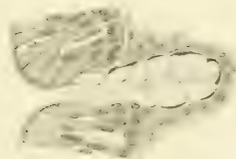
7.

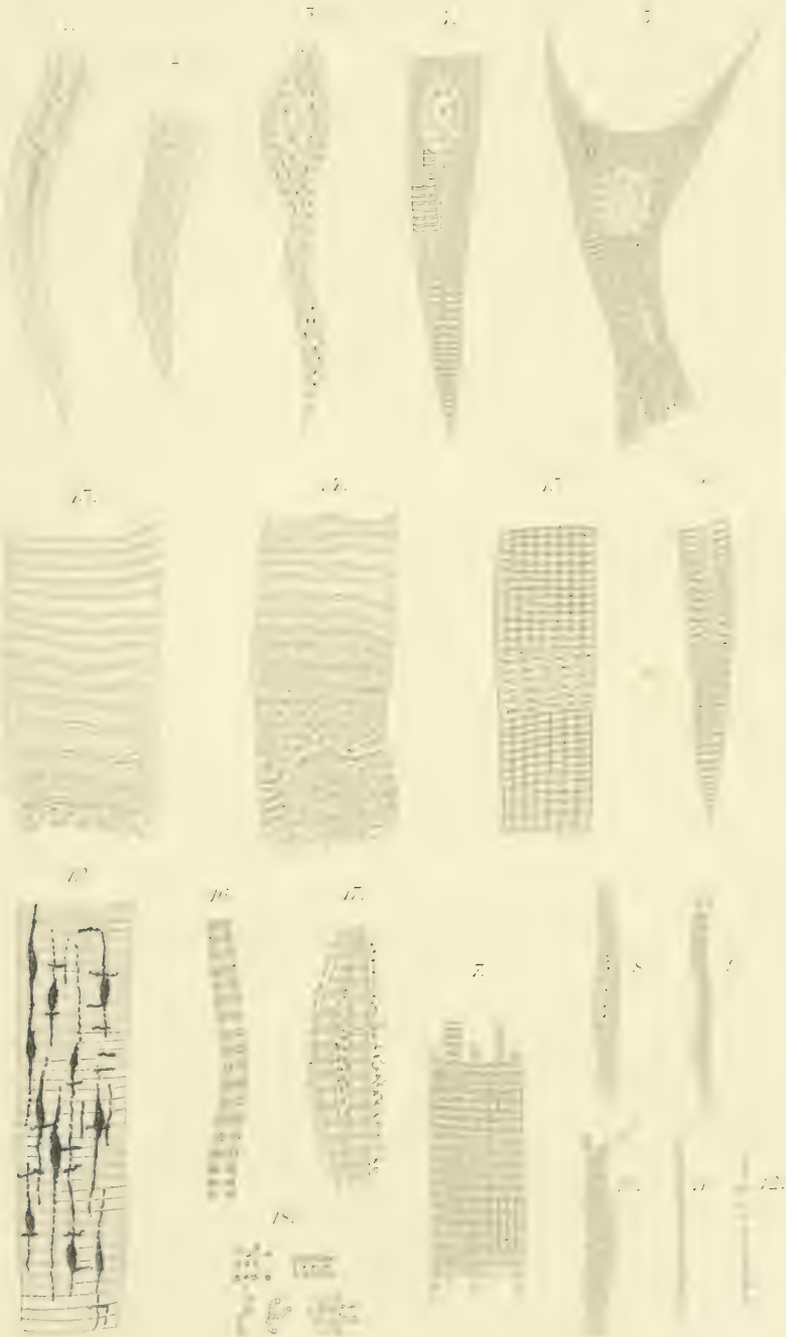


8.



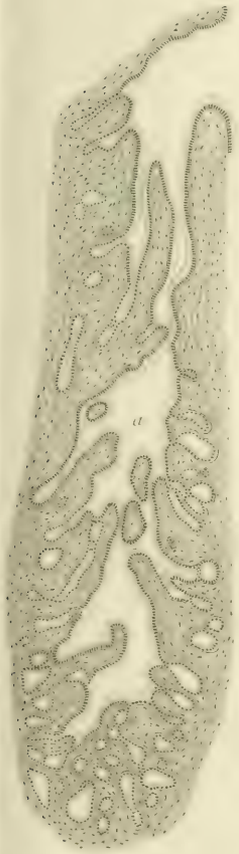
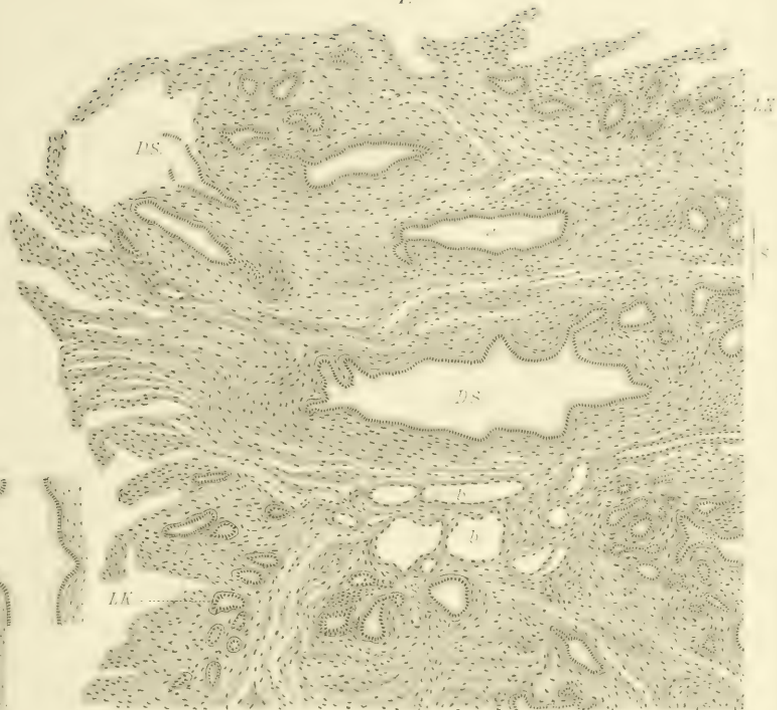
11.







6.



7.

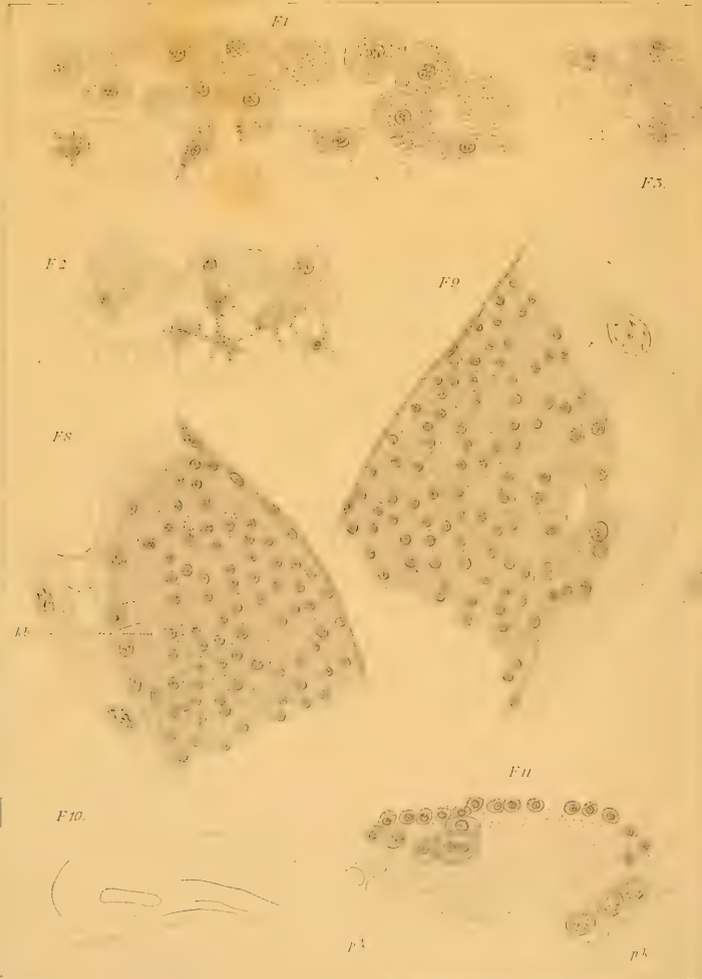
P

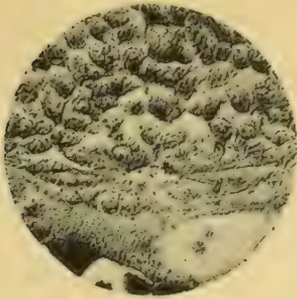
M



P

M





9



11



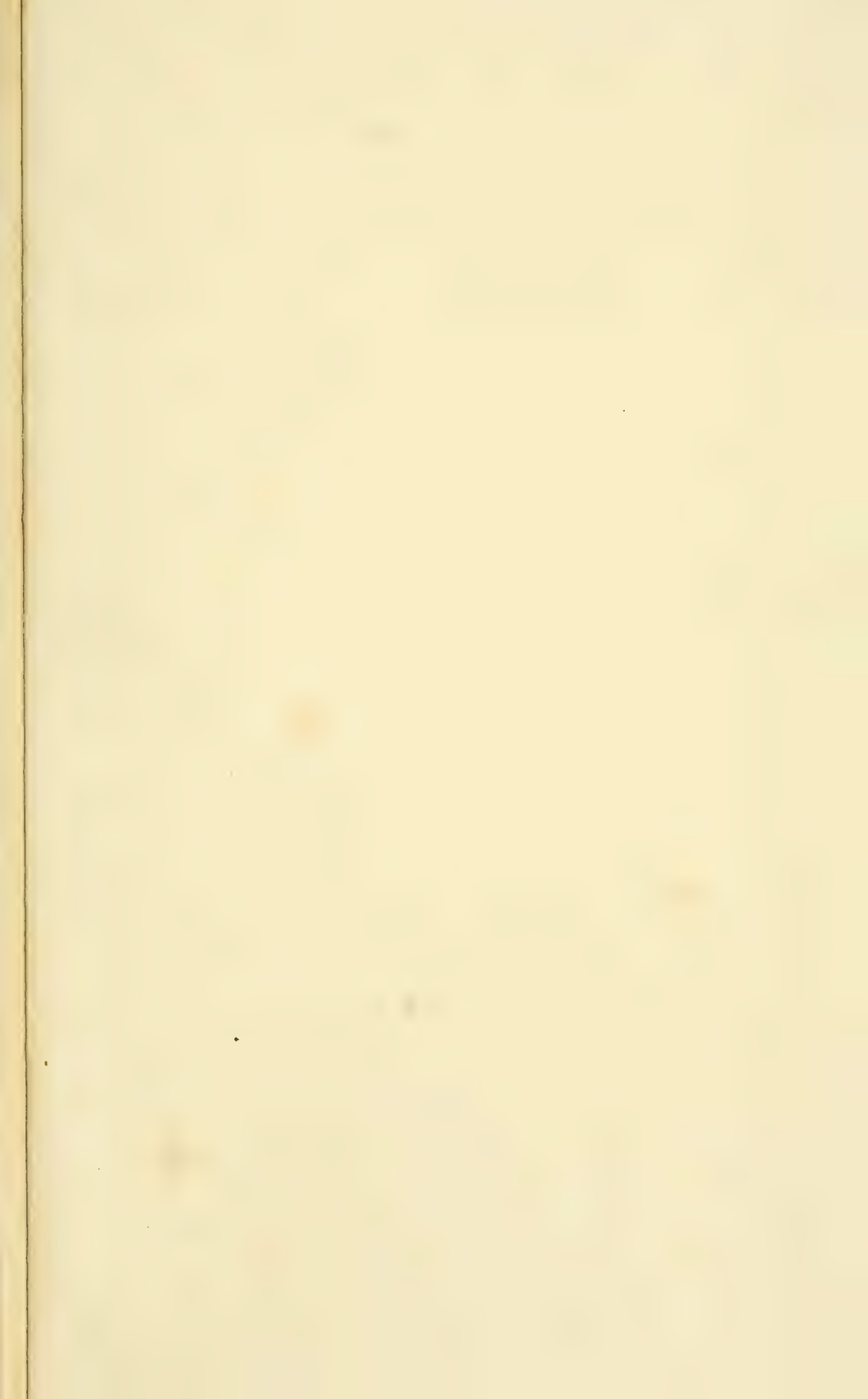
12

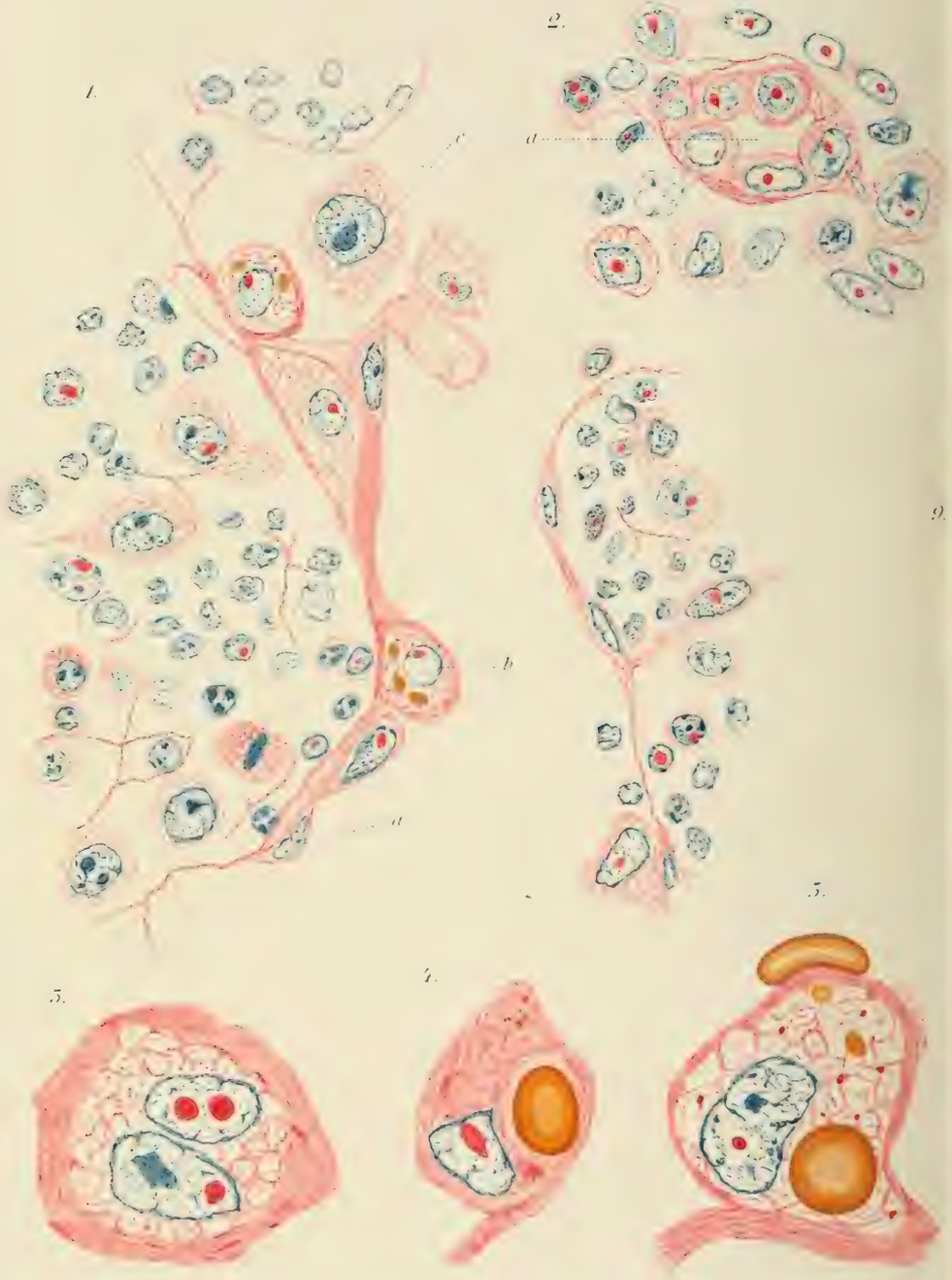


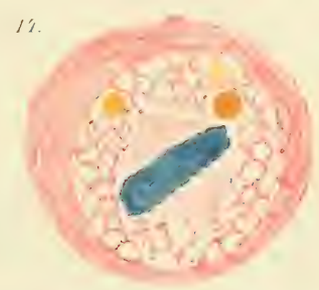
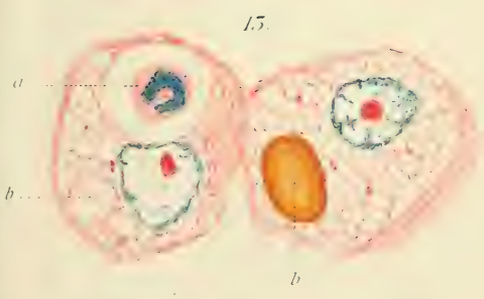
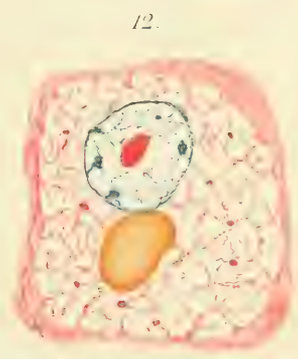
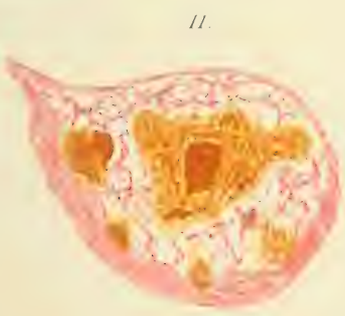
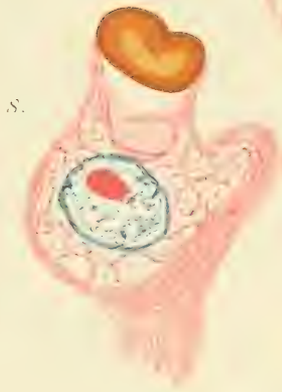
13

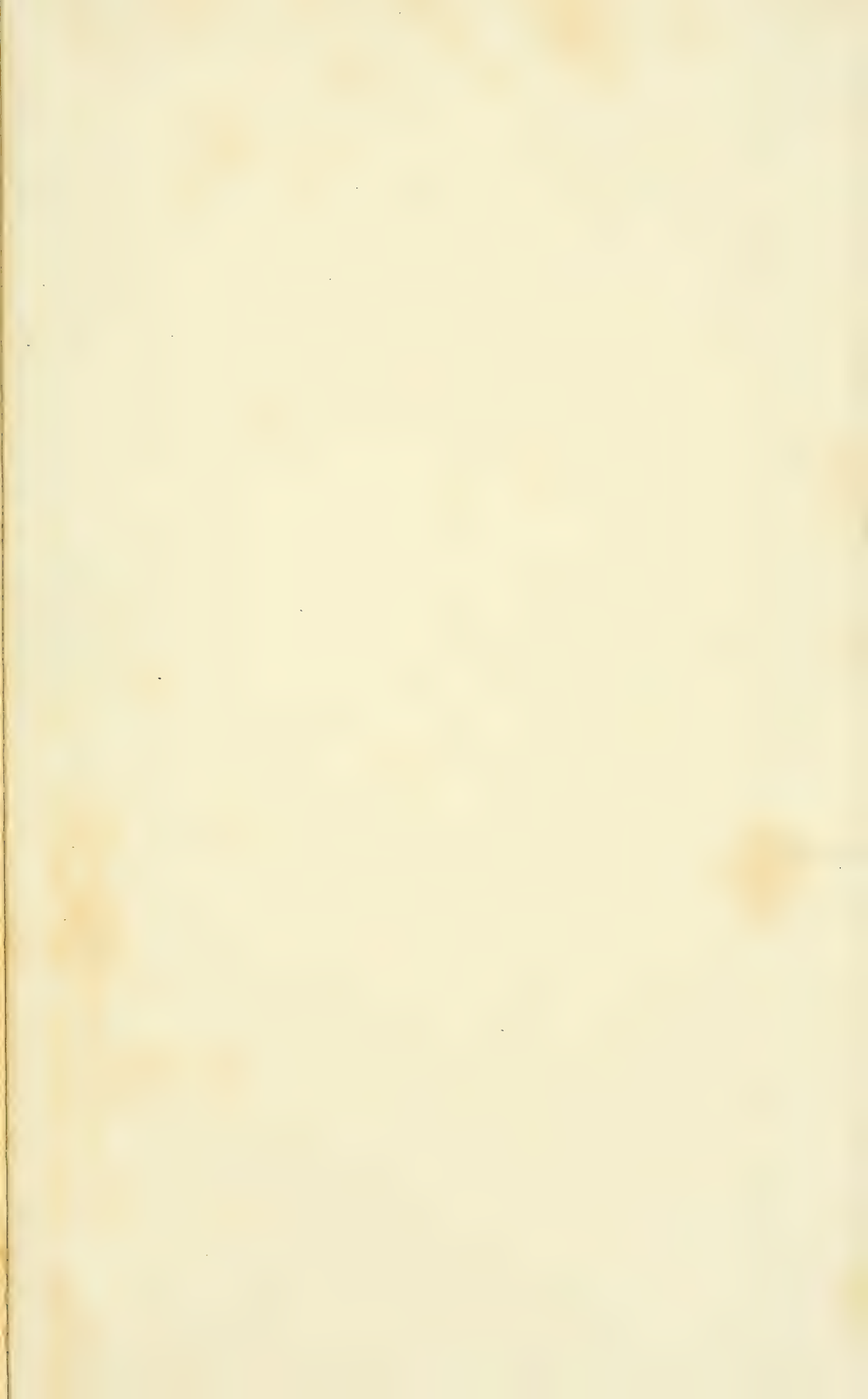


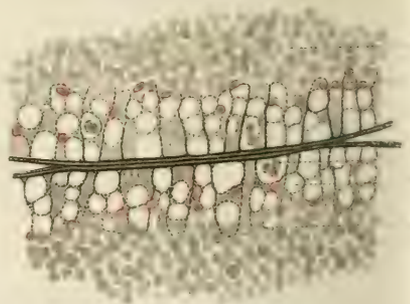
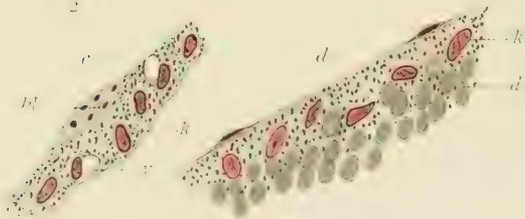
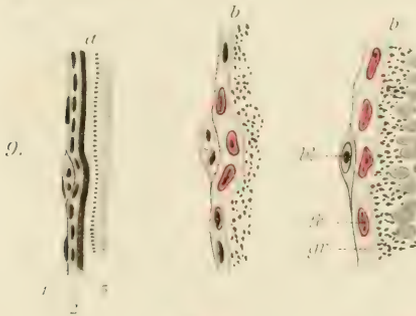
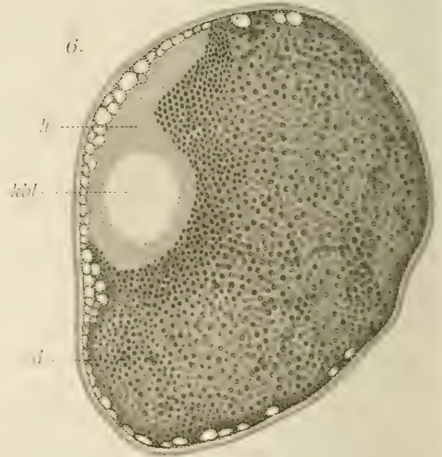
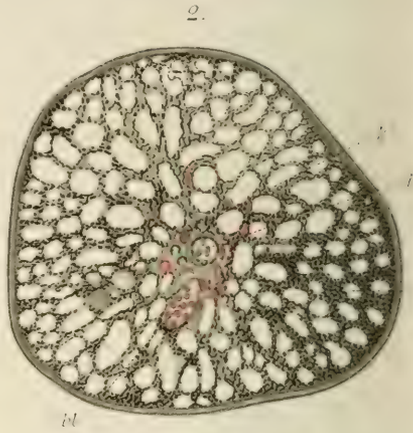
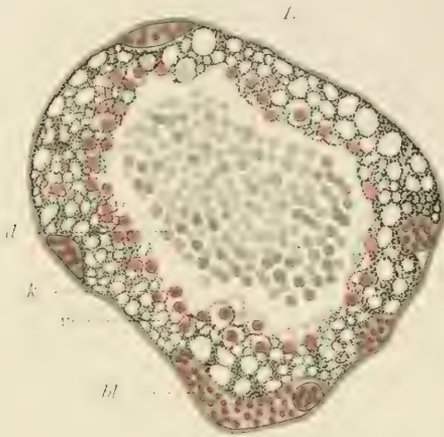
14



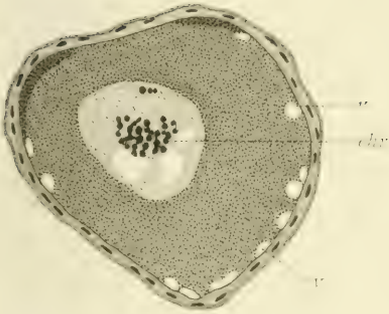




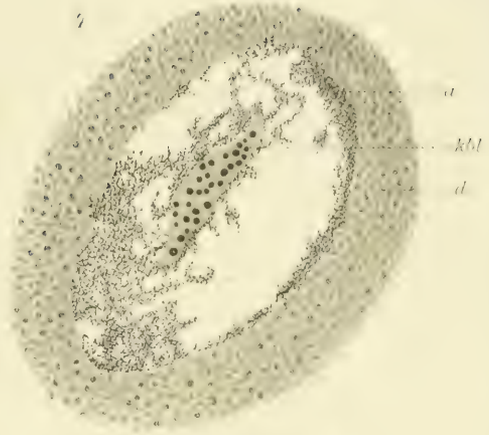




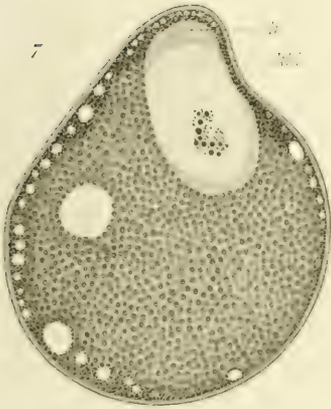
5.



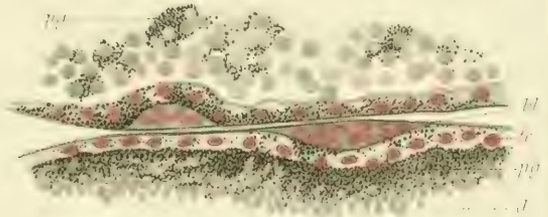
6.



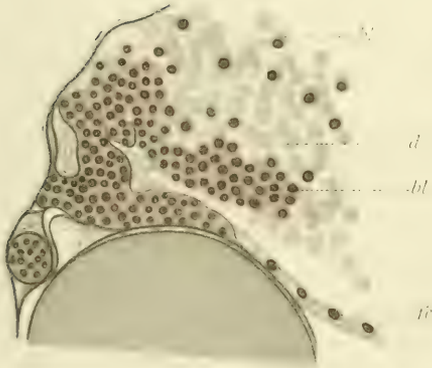
7.



8.

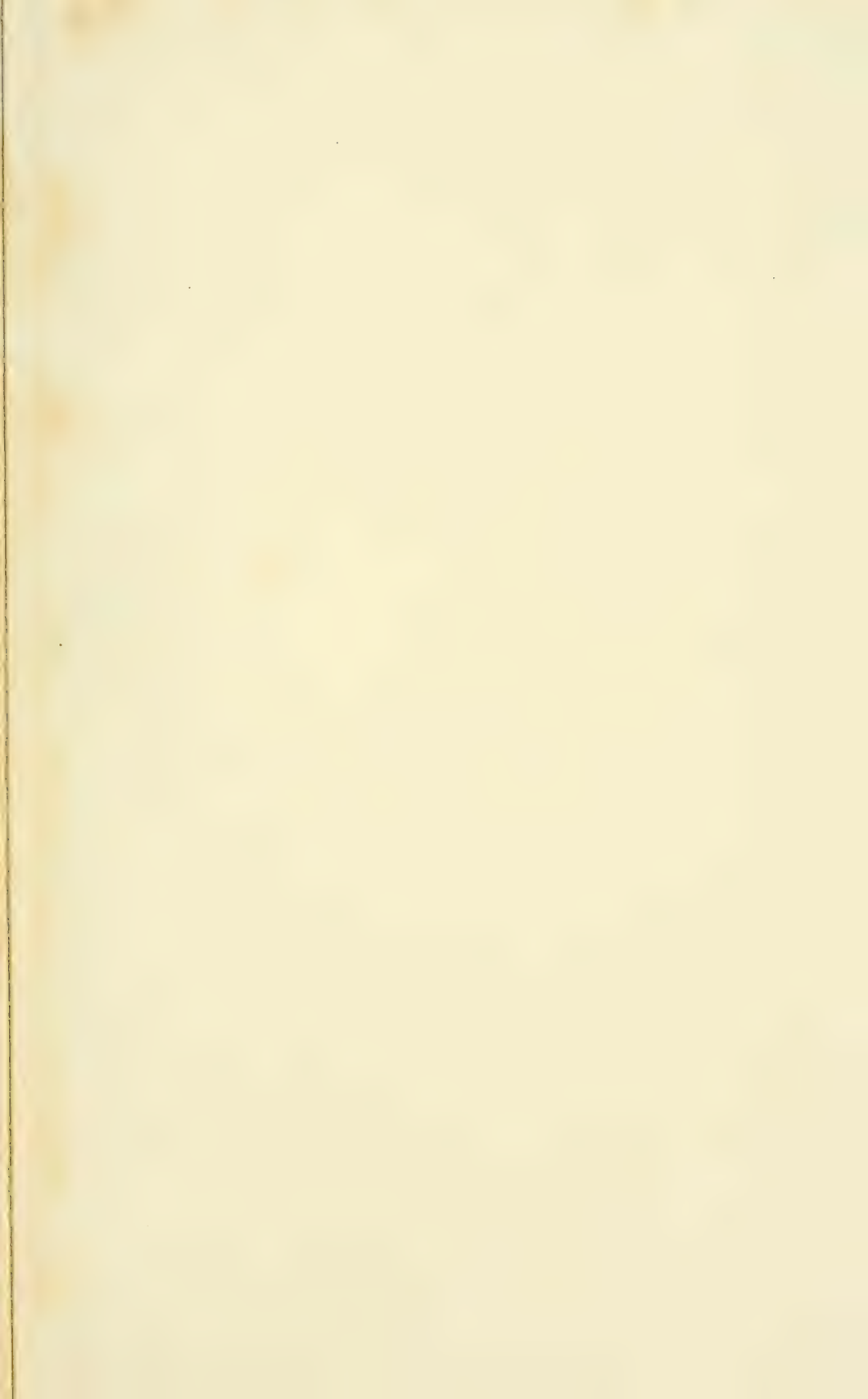


11.

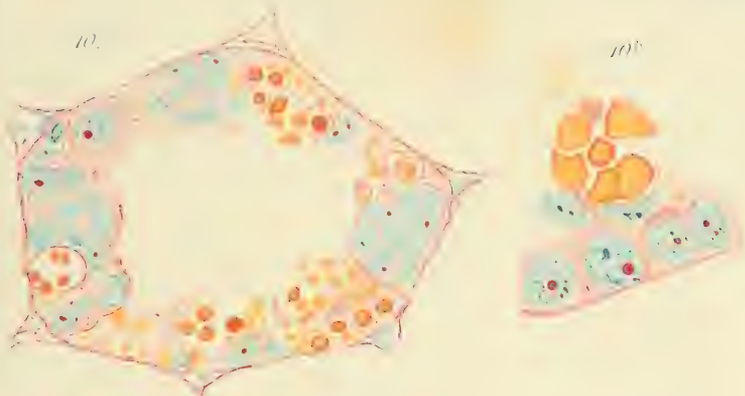


12.









II. a p

MBL WHOI Library - Serials



5 WHSE 02630

1129

