

22102143934

Med

K35043

LEHRBUCH
DER
NERVENKRANKHEITEN

FÜR
ÄRZTE UND STUDIERENDE

VON
PROF. DR. H. LOPPENHEIM
IN BERLIN

SECHSTE, WESENTLICH VERMEHRTE UND VERBESSERTE AUFLAGE

MIT 523 ABBILDUNGEN IM TEXT UND 14 TAFELN

ERSTER BAND



BERLIN 1913
VERLAG VON S. KARGER
KARLSTRASSE 15

Je reicher unsere Erfahrung wird, desto mehr erkennen wir, daß es heute kaum noch möglich ist, das ganze mächtige Reich der Neurologie zu beherrschen, und wir können uns der Empfindung des Neides nicht erwehren gegenüber jenen Klinikern, die mit ihrem Geiste nicht nur alles das, sondern zugleich die Wissenschaft der gesamten inneren Medizin oder anderer Disziplinen umfassen.

Im Vorwort zur 4. Auflage (1905) hatte ich weissagen zu dürfen geglaubt, daß die Neurologie zu einer selbständigen Disziplin werden würde. „Es kommt die Zeit, sie drängt sich selber los.“ Ich habe mich leider als einen schlechten Propheten bewährt, wenigstens für mein Vaterland, während andere Länder, z. B. Italien, mit der Gründung von Nervenkliniken begonnen haben, und mein Schüler Medea in Mailand bei der Eröffnung seines Institutes auf meine Voraussage und ihre Erfüllung hinweisen konnte.

Berlin, im April 1913.

H. Oppenheim.

Anfragen, die sich auf Literaturquellen beziehen, werden von dem Verfasser prinzipiell nicht beantwortet.

Vorwort zur ersten Auflage.

Indem ich dieses Lehrbuch der Nervenkrankheiten den Berufsgenossen — den werdenden und den fertigen — übergebe, lastet schwer auf mir das Bewußtsein der Verantwortlichkeit, welche ich mit diesem Schritte übernehme. Wenn ich mich auch bemüht habe, von der Fülle des zu Gebote stehenden Stoffes möglichst nur dasjenige zu verarbeiten, was ein gesicherter Besitz der Forschung zu sein scheint, so sind es doch außer den Unvollkommenheiten und Lücken unserer Wissenschaft, die ich in mein Lehrbuch mit hinübernehmen mußte, die Grenzen der eigenen Erfahrung, die an vielen Punkten beengend auf die Darstellung wirken.

Mein Streben war darauf gerichtet, den Forderungen der Praxis in erster Linie Rechnung zu tragen. Den breitesten Raum habe ich deshalb der Symptomatologie, Diagnose, Prognose und Therapie gewidmet, während die pathologische Anatomie nur so weit Gegenstand der Schilderung wurde, als ihre Kenntnis Licht verbreitet über das Wesen der Krankheitserscheinungen und den Weg zur Diagnose ebnet. Die normale Anatomie und Physiologie des Nervensystems hat eine zwar knappe, aber doch das Wesentliche zusammenfassende und durch Abbildungen erläuternde Besprechung gefunden. Literaturangaben zu machen, konnte ich mich nicht entschließen, wollte ich nicht mein Werk durch den Hinweis auf die einzelnen Abhandlungen weit über die ihm gesteckten Grenzen hinauswachsen lassen. Nur bei den wichtigeren Ergebnissen der Forschung sind in der Regel die Autoren angeführt, doch bin ich mir wohl bewußt, daß ich in dieser Hinsicht eine peinliche Konsequenz nicht habe walten lassen.

Der Kundige bemerkt sofort, daß ich die bereits vorliegenden Lehr- und Handbücher der Nervenheilkunde und besonders die Monographien, welche die vorzüglichsten Quellen unseres Wissens bilden, überall zu Rate gezogen und denselben manche Abbildung entlehnt habe; er wird mir aber auch das bescheidene Verdienst nicht absprechen wollen, daß ich mich auf dem Boden der eigenen Erfahrung und Beobachtung befinde.

Am schwierigsten ist es, eine Therapie der Nervenkrankheiten zu entwerfen und auf diesem schwankenden Boden schwindelfrei festen Fuß zu fassen. Ich habe es mir angelegen sein lassen, alles das, was von anerkannten Vertretern der Heilkunst empfohlen und das, was von mir selbst erprobt worden ist, in die der Behandlung gewidmeten Kapitel aufzunehmen und hoffe, mich sowohl vor einer über das Ziel hinauschießenden Skepsis als auch vor dem weit gefährlicheren Übel der Kritiklosigkeit auf diesem Gebiete gehütet zu haben.

In dem Augenblicke, da ich mein Buch der Öffentlichkeit übergeben will, drängt es mich, meine Dankbarkeit denjenigen zu bekunden, die ich im gewissen Sinne als Mitarbeiter an demselben betrachten muß. Als ich bald nach dem Tode meines Lehrers Westphal den liebgewonnenen Boden langjährigen Wirkens verlassen und mich auf eine poliklinische Tätigkeit beschränken mußte, waren es die dirigierenden Ärzte einiger unserer Krankenhäuser, die mich in den Stand setzten, meine Arbeit auf klinischem und anatomischem Gebiete fortzuführen. So bin ich den Herren Professoren Dr. Ewald, Langenbuch und Dr. Rotter und vor allem dem Herrn Sanitätsrat Dr. Moses, der mir das reiche Beobachtungsmaterial des städtischen Siechenhauses zur Verfügung stellte, zu großem Danke verpflichtet.

Dankbar bin ich auch dem Fräulein v. Mayer, dem Herrn Apotheker Krause und dem Herrn Dr. Kroug, die mich neben Anderen bei Herstellung der Photographien und Illustrationen mit ihrer Kunst unterstützten.

Berlin, im April 1894.

H. Oppenheim.

Inhaltsverzeichnis.

Erster Band.

I. Allgemeiner Teil.

Art der Untersuchung. Allgemeine Symptomatologie.

	Seite
Anamnese	3
Die objektive Untersuchung	4
Prüfung des Seelenzustandes	5
Untersuchung des Schädels	7
Muskelbeschaffenheit, Motilitätsprüfung	8
Muskeltonus	9
Die Prüfung der Sehnenphänomene	10
Prüfung der aktiven Bewegungen	16
Muskelfunktion. Die Muskeln der Schulter und des Armes	17
Die Muskeln des Beckens und der unteren Extremitäten	25
Die Muskeln, welche den Kopf und die Wirbelsäule bewegen	29
Koordinationsstörung	33
Das Zittern	36
Die elektrische Untersuchung	39
Die galvanische Prüfung	45
Die krankhaften Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit	46
Die Entartungsreaktion	49
Prüfung der mechanischen Muskel- und Nervenregbarkeit	52
Prüfung des Ganges. Gehstörung	53
Prüfung der Sensibilität	55
Die Störungen des Gefühls	61
Hautreflexe	69
Krampf (Hyperkinesis)	74
Vasomotorische, trophische und sekretorische Störungen	76
Prüfung der Sinnesfunktionen; Funktionsstörungen im Bereiche der Sinnesorgane	83
Die Untersuchungen, welche sich auf die Funktion der übrigen Hirnnerven beziehen	90
Die Muskeln, welche den Bulbus bewegen	91
Lähmung der einzelnen Muskeln	94
Die Funktion der inneren Augenmuskeln	96
Die Gesichtsmuskeln	102
Die Sensibilität des Gesichts	102
Die Kaumuskeln	103
Die Muskulatur der Zunge	103
Die Muskulatur des Gaumens und Rachens. Der Schlingakt und seine Beeinträchtigung	104
Die Kehlkopfmuskeln. Funktionsstörungen im Bereich derselben	106
Die Störungen der Sprache	108

II. Spezieller Teil.

Die Krankheiten des Rückenmarks.

	Seite
Zur Anatomie, Physiologie und allgemeinen Pathologie des Rückenmarks	113
Sekundäre Degeneration	145
Die Lokalisation im Rückenmark	149
Die Halbseitenläsion des Rückenmarks, Brown-Séquardsche Lähmung . . .	162
Die Gefäße des Rückenmarks	168
Einteilung der Rückenmarkskrankheiten	169

Die Strang- und Systemerkrankungen des Rückenmarks.

Die Tabes dorsalis, Rückenmarksschwindsucht	170
Die spastische Spinalparalyse (Lateralsklerose)	214
Die kongenitale oder früh-erworbene spastische Paraparese (Little'sche Krankheit)	221
Die Förstersche Operation	228
Die kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge des Rückenmarks	232
Die hereditäre Ataxie (Friedreich'sche Krankheit)	240
Die Poliomyelitis anterior acuta, akute atrophische Spinallähmung, epidemische Kinderlähmung (Heine-Medinsche Krankheit)	247
Anhang: Die Myotonia oder Amyotonia congenita (Oppenheimsche Krankheit)	280
Die Poliomyelitis anterior acuta adutorum, die akute atrophische Spinallähmung der Erwachsenen	283
Die Poliomyelitis anterior subacuta und chronica (die subakute und chronische atrophische Spinallähmung)	286
Die amyotrophische Lateralsklerose	291
Die progressive Muskelatrophie	300
Die spinale Form der progressiven Muskelatrophie, Amyotrophia spinalis progressiva	300
Anhang: Hereditäre, resp. familiäre (infantile) Form der progressiven Muskelatrophie spinalen Ursprungs	308
Die primäre Myopathie, Dystrophia musculorum progressiva	309
Die sog. neurotische oder neurale Form der progressiven Muskelatrophie (Peronealtypus der progressiven Muskelatrophie, Typus Charcot-Marie, Tooth)	326
Anhang: Die Thomsensche Krankheit (Myotonia congenita)	330

Die diffusen Erkrankungen des Rückenmarks.

A. Die durch Wirbelkrankheiten bedingten Rückenmarksaaffektionen.

Die Luxationen und Frakturen der Wirbelsäule	338
Anhang: Die nach Schuß- und Stichverletzungen der Wirbelsäule auftretenden Krankheitserscheinungen	352
Die Caries der Wirbelsäule, Spondylitis tuberculosa (und anderweitige Formen der Spondylitis)	353
Das Karzinom und die anderweitigen Tumoren der Wirbelsäule	372
Die syphilitischen Wirbelkrankheiten	379
Die Arthritis deformans und die verwandten chronischen Gelenkaffektionen der Wirbelsäule	380

B. Die von den Meningen ausgehenden Rückenmarksaaffektionen.

Die Meningitis spinalis	384
Die serösen und fibrösen Formen der Meningitis spinalis (Meningitis spinalis serosa circumscripta et universalis, Arachnitis chronica circumscripta adhaesiva etc.)	388

	Seite
Die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica	391
Die Meningitis chronica syphilitica (Arachnitis gummosa, Meningomyelitis syphilitica etc.) und die anderweitigen Rückenmarkskrankheiten echt-syphilitischer Natur	394

C. Die primären diffusen Erkrankungen des Rückenmarks.

Die Myelitis	409
Myelitis disseminata, Encephalomyelitis disseminata	416
Anhang: Senile Paraplegie, Greisenlähmung	430
Die multiple Sklerose, disseminierte Sklerose, Sclerosis multiplex cerebro-spinalis	431
Pseudosklerose	446
Der Rückenmarksabszeß	457
Die Hämatomyelie, Apoplexia medullae spinalis	458
Rückenmarkserkrankung infolge erheblicher Schwankungen des Atmosphärendrucks (Taucher-Krankheit, Caisson disease etc.)	465
Die Tumoren des Rückenmarks	466
Die Gliosis spinalis und die Syringomyelie	490
Die Erkrankungen der Cauda equina (und des Conus medullaris)	505
Rückenmarkserkrankungen ohne bisher bekannte anatomische Grundlage	515
Rückenmarkerschterung	515
Anhang: I. Kongenitale Mißbildungen des Rückenmarks und seiner Hüllen	516
II. Reflexlähmungen, Erschöpfungslähmungen, periodische Extremitätenlähmung, osteomalazische Lähmung	521

Die Krankheiten der peripherischen Nerven.

Zur Anatomie der peripherischen Nerven	525
--	-----

Die peripherische Lähmung.

Traumatische Lähmung peripherischer Nerven	527
Die Neuritis, Nervenentzündung	545

Die peripherische Lähmung der spinalen Nerven.

Die Lähmung des N. phrenicus	554
Lähmung im Gebiete des Plexus brachialis. Kombinierte peripherische Lähmung der Schulter- und Armnerven	556
Die (Duchenne-) Erbsche kombinierte Schulterarmlähmung	559
Die untere Plexuslähmung (Klumpkesche Lähmung)	563
Die totale Plexuslähmung	565
Halsrippen	568
Die Entbindungslähmung	570
Lähmung einzelner Schulter- und Armnerven	575
Lähmung des N. thoracicus longus	575
Axillarislähmung	577
Lähmung des N. musculo-cutaneus	578
" " " suprascapularis	579
" " " radialis	580
" " " medianus	589
" " " ulnaris	592
Die peripherische Lähmung der Interkostalnerven	597

	Seite
Die peripherische Lähmung der Nerven an der unteren Extremität	597
Lähmung des N. cruralis	598
" " " obturatorius	599
" " " ischiadicus	601
" " " peroneus	603
" " " tibialis posticus	604
" " " der Nn. glutaci	606
Die peripherische Lähmung der Hirnnerven	607
Die Lähmung der Augenmuskelnerven	607
Die periodische Okulomotoriuslähmung	616
Die Lähmung des N. trigemius	619
Die Fazialislähmung (Prosopoplegie)	628
Die peripherischen Erkrankungen des Acusticus	645
Die Lähmung des N. glossopharyngeus	649
" " " " vagus	651
" " " " accessorius Willisii	661
" " " " hypoglossus	664
Die multiple Neuritis (Polyneuritis)	667
Die Alkohollähmung	670
Die Bleilähmung	677
Die Arseniklähmung	681
Die diphtheritische Lähmung	685
Die Neuritis puerperalis	691
Die gonorrhöische, tuberkulöse, diabetische, senile Neuritis	691
Anhang: I. Die Landry'sche Paralyse, Paralysis ascendens acuta	703
II. Die Polymyositis acuta und chronica	710
III. Arbeitsparesen, professionelle Paresen	717
Die Neuralgien	720
Die Neuralgie des N. trigemius (Tic douloureux, Prosopalgie etc.)	736
Die Okzipitalneuralgie	744
Über die Neuralgie des N. phrenicus	746
Die Neuralgia brachialis	747
Die Interkostalneuralgie	750
Anhang: Herpes zoster	753
Neuralgie der Brustdrüse, Mastodynie, Irritable breast	758
Die Neuralgia lumbalis	759
Neuralgia ischiadica, Ischias (Malum Cotunnii)	760
Das intermittierende Hinken	768
Die Neuralgia pudendo-haemorrhoidalis	779
Die Neuralgie des Plexus coccygeus, Coccygodynia	780
Viszerale Neuralgien	781
Die Nervengeschwülste	782

Zweiter Band.

Die Krankheiten des Gehirns.

Zur Anatomie und Physiologie des Gehirns, Lokalisationslehre.

Die Hirnhäute	798
Die Windungen und Furchen der Hirnoberfläche	796
Die Beziehungen des Schädels zur Hirnoberfläche	798
Histologischer Aufbau der Hirnrinde	801
Die Lokalisation in der Hirnrinde	807
Die Leitungsbahnen	826
Die optische Leitungsbahn	845
Der Balken (Corpus callosum)	848
Die zentralen Ganglien	849

	Seite
Ursprung der Hirnnerven	851
Die Gefäßversorgung des Gehirns	870
Sekundäre Degeneration im Gehirn	873

Allgemeine Symptomatologie der Hirnkrankheiten.

I. Allgemeinerscheinungen	874
II. Herdsymptome	882
Motorische Herdsymptome	882
A. Reizerscheinungen	882
B. Lähmung	886
Seelenlähmung, Apraxie	888
Hemiplegie	892
Kontraktur	895
Hemichorea, Hemiathetose	900
Idiopathische Athetose	907
Dystonia deformans	907
Mitbewegungen	909
Hemiplegia alternans	912
Konjugierte Abweichung etc.	913
Nystagmus	916
Báránys Lehre	917
Störungen der Sensibilität	921
Wernickes Tastlähmung und Stereoagnosis	922
Sehstörung	932
Seelenblindheit	948
Die Störungen der Sprache	951
Anhang: Untersuchung auf Aphasie	973

Die Erkrankungen der Hirnhäute.

Die Entzündungen der Dura mater (Pachymeningitis interna haemorrhagica, Hämatom der Dura mater etc.)	973
Die akute Entzündung der weichen Hirnhäute. Meningitis oder Leptomeningitis cerebralis acuta (purulenta)	984
Lumbalpunktion	996
Die epidemische Cerebrospinalmeningitis	1006
Die Meningitis tuberculosa	1016
Anhang: Die chronische Meningitis	1027
Die Zirkulationsstörungen im Gehirn	1028
Die Hirnanämie	1029
Die Hyperämie des Gehirns	1031
Die Hirnblutung, Haemorrhagia cerebri	1035
Die Hirnerweichung (Enzephalomalazie)	1063
Die sog. chronische progressive Gehirnerweichung	1077
Die Encephalitis (akute, nicht eitrige Form)	1078
1. Die akute, hämorrhagische Encephalitis, Encephalitis acuta non purulenta	1079
2. Die Poliencephalitis acuta haemorrhagica superior	1089
Die zerebrale Kinderlähmung (Hemiplegia und Diplegia spastica infantilis, infantile Zerebrallähmung)	1093
Anhang: Familiäre, spastische Form, anaurotische Idiotie etc.	1116
Der Hirnabszeß	1118
Die Thrombose der Hirnsinus	1144
Der Tumor cerebri	1156
Die Aneurysmen der Gehirnarterien	1226
Die Parasiten des Gehirns	1231
Der Hydrocephalus	1243
Der erworbene Hydrocephalus (Meningitis serosa)	1252

	Seite
Die syphilitischen Erkrankungen des Gehirns	1263
Die progressive Paralyse der Irren (Dementia paralytica)	1287
Anhang: Diffuse Sklerose, tuberöse Sklerose etc.	1311
Die Krankheiten der Brücke und des verlängerten Marks	1313
Zur Anatomie und Physiologie	1313
Die progressive Bulbärparalyse (Paralysis glosso-pharyngo-labica progressiva)	1323
Anhang: Die infantile (hereditäre, familiäre) Form der progressiven	
Bulbärparalyse	1330
Die akute (apoplektische) Bulbärparalyse	1331
Anhang: Die akute bulbäre Neuritis	1341
Die Kompressions-Bulbärparalyse	1342
Die Pseudobulbärparalyse und die zerebro-bulbäre (Glosso-pharyngo-labial-	
Paralyse	1344
Infantile Form der Pseudobulbärparalyse	1353
Die Bulbärparalyse ohne anatomischen Befund oder die myasthenische Para-	
lyse (Myasthenia gravis pseudoparalytica, asthenische Bulbärparalyse,	
asthenische Paralyse)	1354
Die Ophthalmoplegie	1367
Die Erkrankungen des Kleinhirns	1374

Die Neurosen. bzw. die Nervenkrankheiten ohne bekannte anatomische Grundlage.

Die Hysterie	1392
Anhang: Der Hypnotismus und die Hypnose	1462
Die Neurasthenie oder Nervenschwäche	1465

Anhang.

Krankhafte Zustände, die in der Regel auf dem Boden der Neurasthenie,	
Hysterie, bzw. der nenro- oder psychopathischen Diathese entstehen,	
aber auch gelegentlich die Bedeutung eines selbständigen Leidens er-	
langen. Angstzustände und Zwangsvorstellungen.	
Angstzustände, Phobien	1518
Zwangsdenken, Zwangsvorstellungen	1523
Astasie — Abasie	1533
Akinesia algera (Möbius)	1535
Die traumatischen Neurosen (Unfallneurosen)	1537
Die Hemikranie (Migräne)	1562
Der Kopfschmerz (Zephalalgie, Cephalaea)	1574
Der Schwindel (Vertigo)	1578
Glossodynie (Neurose der Zunge)	1588
Die Epilepsie, Fallsucht (Morbus sacer)	1589
Die Eklampsie (Spasmophilie)	1635
I. Eclampsia infantum	1635
II. Eclampsia parturientum	1639
Die lokalisierten Muskelkrämpfe	1641
Der Fazialiskrampf. Spasmus facialis. Tic convulsif	1641
Der Kaumuskelkrampf, mastikatorischer Gesichtskrampf	1650
Krampf im Gebiet des Hypoglossus, Zungenkrampf. Glossospasmus	1651
Krampf im Gebiet des N. glossopharyngeus, Schlundkrampf. Pharyngismus	1652
Krämpfe im Bereich der Halsmuskeln	1653
Krämpfe in den Muskeln des Rumpfes und der Extremitäten	1665
Respirationskrämpfe	1668
Saltatorischer Reflexkrampf (Statische Reflexkrämpfe)	1669
Der lokalisierte und allgemeine Tic (Tic général, Maladie des Tics)	1670
Der Paramyoclonus multiplex (Friedreich). Die Myoklonie, Polyklonie	1677
Die Beschäftigungskrämpfe (Beschäftigungsneurosen, koordinatorische Be-	
schäftigungsneurosen)	1681

	Seite
Der Schreibekrampf (Graphospasmus, Mोगigraphy)	1681
Anderweitige Beschäftigungsneurosen	1687
Die Tetanie (Tetanille, die idiopathischen Muskelkrämpfe etc.)	1689
Die Chorea minor (Chorea St. Viti. Veitstanz)	1706
Anderweitige Formen der Chorea. Die Chorea hereditaria (chronica progressiva, Huntingtons Krankheit, Dementia choreica)	1722
Die Chorea electrica	1726
Die Paralysis agitans, Schüttellähmung (Parkinsonsehe Krankheit)	1726

Die Erkrankungen des Sympathicus. Die Angionenrosen und Trophoneurosen.

Anatomisches und Physiologisches	1747
Sympathikuslähmung etc.	1757
Die Neurosen im Bereich des vegetativen Nervensystems	1762
Die vasomotorische Neurose der Extremitäten (Nothnagel). Die Akroparästhesie (Schultze)	1766
Das akute umschriebene Hautödem (Quincke), der Hydrops hypostrophos (Schlesinger)	1769
Der Hydrops articularum intermittens	1774
Die symmetrische Gangrän (Asphyxie locale symétrique, Raynaudsche Krankheit)	1775
Die Erythromelalgie	1784
Die Sklerodermie, Hautsklerem	1787
Die Hemiatrophia facialis progressiva	1792
Hemihypertrophia facialis	1798
Die Basedowsche Krankheit (Glotzaugenkrankheit, Morbus Basedowii, Graves disease)	1799
Das Myxödem. Die Cachexie pachydermique	1827
Kretinismus, Infantilismus etc.	1831
Die Akromegalie, Pachyakrie	1843

Intoxikationszustände mit hervorragender Beteiligung des Nervensystems.

Der Alkoholismus	1859
Die Morphiumsucht	1867

Anhang.

Der Tetanus	1873
Der Kopftetanus, Tetanus hydrophobicus paralyticus bulbaris	1880

Verzeichnis der Abkürzungen.

A. f. P.	Archiv für Psychiatrie und Nervenkrankheiten.
M. f. P.	Monatsschrift für Psychiatrie und Neurologie.
Z. f. N.	Zeitschrift für Nervenheilkunde.
Z. f. P.	Zeitschrift für Psychiatrie.
N. C.	Neurologisches Zentralblatt.
C. f. N.	Zentralblatt für Nervenheilkunde.
R. n.	Revue neurologique.
R. of N.	Review of Neurology and Psychiatry.
C. f. Gr.	Zentralblatt für die Grenzgebiete der Medizin und Chirurgie.
M. Gr.	Mitteilungen aus den Grenzgebieten etc.
B. k. W.	Berliner klinische Wochenschrift.
D. m. W.	Deutsche medizinische Wochenschrift.
M. m. W.	Münchener medizinische Wochenschrift.
W. m. W.	Wiener medizinische Wochenschrift.
W. kl. R.	Wiener klinische Rundschau.
W. m. Pr.	Wiener medizinische Presse.
J. f. P.	Journal für Psychologie und Neurologie.
Jahrb. f. P.	Jahrbücher für Psychiatrie etc.
V. A.	Virchows Archiv.
Br.	Brain.
Journ. Nerv.	Journal of Nervous and Mental Diseases.
Z. f. d. g. N.	Zeitschrift für die gesamte Neurologie und Psychiatrie.
Z. f. kl. M.	Zeitschrift für klinische Medizin.
A. f. A.	Archiv für Anatomie und Physiologie.
A. f. kl. M.	Archiv für klinische Medizin.
A. f. kl. Chir.	Archiv für klinische Chirurgie.
Z. f. kl. Ch.	Zeitschrift für klinische Chirurgie.
Obersteiner	Arbeiten aus dem Institut für Anatomie etc.
Monakow	Arbeiten aus dem Institut etc.
M. f. O.	Monatsschrift für Ohrenheilkunde.
Z. f. O.	Zeitschrift für Ohrenheilkunde.
Kl. M. f. Aug.	Klinische Monatsblätter für Augenheilkunde.
M. f. U.	Monatsschrift für Unfallheilkunde.

Die übrigen Abkürzungen sind allgemein üblich bzw. ohne weiteres verständlich.

Die arabischen Ziffern geben, wenn nicht Bd. davor steht, die Jahreszahl, die römischen Ziffern den Band an.

Erster Band.

I. Allgemeiner Teil.

Art der Untersuchung. Allgemeine Symptomatologie.

Anamnese: Der Anamnese ist große Sorgfalt zu widmen. Viele Tatsachen, die für die Beurteilung eines Nervenleidens von Bedeutung sind, haben für den Kranken keinen Belang, werden von ihm vernachlässigt, wenn er nicht besonders auf sie hingewiesen wird. Die erste Frage beziehe sich auf die Heredität. Neuropathisch belastet ist ein Individuum dann, wenn seine Vorfahren und Blutsverwandten an Nervenkrankheiten gelitten haben resp. leiden. Insbesondere ist auf das Vorkommen von Psychosen, von Epilepsie, Hysterie, Neurasthenie, Hemikranie sowie auf die „hereditären, familiären Nervenkrankheiten“ im engeren Sinne des Wortes (vgl. d. spez. Teil) in der Familie zu achten. Die neuropathische Familienanlage kann sich auch durch krankhafte Neigungen und Triebe (Selbstmordtrieb, Trunksucht usw.) einzelner Mitglieder bekunden. Außer dem Alkoholismus kann die chronische Bleiintoxikation, die Gicht und Tuberkulose der Aszendenten eine Disposition zu Nervenkrankheiten bei den Nachkommen bedingen. Endlich bildet auch die Blutsverwandtschaft der Eltern ein schwer belastendes Moment, wemgleich das auch noch von einigen modernen Forschern bestritten wird.

Die Vererbung ist eine gleichartige, wenn die Deszendenten von demselben Leiden betroffen werden wie ihre Erzeuger, im andern Falle eine ungleichartige oder polymorphe.

Die neuropathische Anlage deckt sich nicht immer mit der neuropathischen Belastung, insofern als eine abnorme Beschaffenheit des Nervensystems von der Geburt an bestehen kann, ohne daß eine erbliche Übertragung im Spiele ist.

Auf die Mendelschen Gesetze und ihre Bedeutung für die menschliche Pathologie kann hier nicht eingegangen werden, doch ist die Frage eine für den Nervenarzt so wichtige, daß auf die entsprechende Literatur verwiesen werden soll: Bateson, Mendels Principles etc., Cambridge 09, Davenport, Science 07, Americ. Natur. 10, Bauer, Exper. Vererbungslehre, Berlin 11, Goldschmidt, Vererbungswissenschaft, Leipzig 11. S. auch F. Pick, D. m. W. 11, Hammer, M. Kl. 12, Martius, Das pathogenet. Vererbungsproblem, Wien 09, Poll, Z. f. d. g. N. IV, Mott, Br. 11, Pick, XXVIII. Kongr. f. inn. Med., Wiesbaden 11.

Den Fragen über die Entstehung des Leidens sollen die Erörterungen betreffend die Vorgeschichte vorausgehen. Zunächst ist festzustellen, ob sich eine Anlage zu Nervenkrankheiten bereits in der Jugend geltend gemacht hat: ob Krämpfe, Ohnmachtsanfälle, psychische Störungen, Kopfschmerz (namentlich Migräne), Schwindelanfälle usw. in irgend einer früheren Epoche des Lebens bestanden haben. Die weitere wichtige Frage lautet:

Sind Infektionskrankheiten vorausgegangen? Sowohl die akuten wie die chronischen Infektionskrankheiten können den Grund zu Nervenkrankheiten legen, die ihnen unmittelbar oder nach einem Intervall von

Wochen, Monaten oder Jahren folgen. Von den akuten Infektionskrankheiten werden namentlich Typhus, Variola, Diphtheritis, Scarlatina, Morbilli und Influenza für das Nervensystem oft verhängnisvoll. Mannigfaltig sind die Beziehungen zwischen der Tuberkulose und den Nervenkrankheiten. Vor allem aber peinlich sei die Nachforschung in bezug auf die überstandenen Geschlechtskrankheiten und in erster Linie: die Syphilis. Des weiteren gilt es, zu ermitteln, ob Alkoholismus vorliegt, oder ob das Individuum zu irgendeiner Zeit dem *abusus spirit.* gehuldigt hat. Dem mißbräuchlichen Genuß anderer Gifte (Morphium, Kokain, Chloralhydrat) hat die Exploration ebenfalls Rechnung zu tragen. So kann die Beschäftigung, der Beruf Gelegenheit zur Aufnahme von Giften geben, und ist es von größter Bedeutung, festzustellen, ob der Patient auf diesem oder einem andern Wege mit Blei, Arsenik, Quecksilber, Kupfer, Messing, Schwefelkohlenstoff usw. in dauernde Berührung gekommen ist.

Auf etwaige Anomalien des Geschlechtslebens: Masturbation, perverse Triebe hat der Arzt sein Augenmerk ebenfalls zu richten.

Bei der hervorragenden Rolle, welche Verletzungen, geistige Überanstrengung und besonders seelische Erregungen in der Ätiologie der Nervenkrankheiten spielen, ist diesen Faktoren große Beachtung zu schenken. Die Berücksichtigung des Seelenlebens, alles dessen, was auf das Gemüt des Kranken eingewirkt hat, ist in sehr vielen Fällen der sicherste Weg zur Erforschung des bestehenden Leidens.

Sind diese Vorfagen erledigt, so ist der Entstehung der Krankheit und den subjektiven Beschwerden aufs gründlichste nachzuforschen. In dieser Beziehung verdient der Umstand beachtet zu werden, daß ein großer Teil der Nervenkrankheiten sich durch eine etappenmäßige Entwicklung auszeichnet, derart, daß die einzelnen Phasen durch Intervalle von oft recht langer Dauer getrennt sind. Der Kranke weiß nichts von dem Zusammenhang, er weiß, daß er früher einmal augen- oder magenleidend usw. gewesen; daß diese Zustände aber eine innige Beziehung zu dem derzeitigen Nervenleiden haben, diese Tatsache ist ihm nicht bekannt, und so gibt er nur auf besonderes Befragen über sie Auskunft.

Man mache es sich zur Regel, den subjektiven Beschwerden die Aufmerksamkeit im vollsten Maße zu widmen. Ein Lungenleiden, ein Herzleiden läßt sich meistens durch die objektive Untersuchung und selbst ohne jede Berücksichtigung der subjektiven Empfindungen diagnostizieren. Der Nervenarzt hat es oft geung ausschließlich mit dem krankhaften Empfinden und Denken zu tun, während die physikalischen Prüfungsmethoden ihn im Stiche lassen. Da heißt es denn, aufs genaueste zu bestimmen, was der Kranke fühlt, welche Empfindungen ihn belästigen, welche Erscheinungen er selbst an sich wahrgenommen hat. Hier ist oft Zeit und Geduld erforderlich — aber auch nur diese führen zum Ziel.

Die objektive Untersuchung.

Es ist selbstverständlich, daß eine Untersuchung, welche sich ausschließlich auf die Funktionen des Nervensystems bezieht, eine unvollkommene ist. Der Gefahr, in diesen Fehler zu verfallen, ist der Spezialarzt besonders ausgesetzt, und er soll es sich deshalb zur Regel machen,

der Prüfung des Nervenapparates eine allgemeine Körperuntersuchung vorauszuschicken oder ihr folgen zu lassen. Die Vernachlässigung dieses Prinzips straft sich schwer.

Die Betrachtung des Kranken während Erhebung der Anamnese kann schon zu wertvollen Ergebnissen führen. Der Gesichtsausdruck verrät nicht selten den krankhaften Seelenzustand, den Verfall der Intelligenz. Das Verhalten bei der Schilderung seines Leidens: die Neigung zu Affektausbrüchen, das lebhafte Gestikulieren, die allgemeine motorische Unruhe, ein Zittern in der Gesichtsmuskulatur, in den Extremitäten, ein schneller Wechsel der Gesichtsfarbe, ein schreckhaftes Zusammenfahren — alles das sind Zeichen, die beachtet werden müssen und zu Stützpunkten der Diagnose werden können.

Es ist nicht notwendig, sich bei der Untersuchung an ein bestimmtes Schema zu binden, dem Anfänger ist es aber immer zu raten. Man orientiere sich zunächst über den allgemeinen Ernährungszustand und die Blutbeschaffenheit, soweit sie aus der Färbung der Haut und Schleimhäute zu erschließen ist.

Prüfung des Seelenzustandes. Die Störungen des Seelenlebens spielen in der Symptomatologie der Nervenkrankheiten eine so hervorragende Rolle, daß dem Verhalten der Psyche in jedem Falle Rechnung zu tragen ist. Psychiatrische Vorkenntnisse sind eine notwendige Voraussetzung für das Verständnis der Mehrzahl der Nervenkrankheiten. Hier können nur ein paar allgemeine Hinweise Platz finden.

Um über die Anomalien des Fühlens, Vorstellens und Wollens Anschluß zu erhalten, ist in der Regel eine längere Beobachtung erforderlich. Größere Störungen geben sich jedoch oft schon bei der ersten Untersuchung zu erkennen. Der Gesichtsausdruck verrät zuweilen die krankhafte Stimmung sowie den jähen Wechsel der Stimmungen. Auch Sinnestäuschungen und Wahnvorstellungen können dem Gesichtsausdruck, der Haltung und dem ganzen Gebaren ein charakteristisches Gepräge geben. In dem Gespräch mit dem Kranken hat der Untersuchende Gelegenheit, sich zu orientieren über das Fühlen und Denken desselben, die Kraft des Gedächtnisses, die Fähigkeit, zu urteilen und zu schließen. Es ist Sache der Übung und des Taktes, ihn mitteilksam zu machen und nicht durch ungeschicktes, zudringlichstürmisches Examinieren zu verwirren und zu verstimmen. Namentlich wo es sich um die Enthüllung von Wahnvorstellungen handelt, ist große Vorsicht erforderlich: man gehe nicht direkt auf das Ziel los, sondern suche in einem scheinbar gleichgültigen Gespräch die Unterhaltung wie von ungefähr auf das entsprechende Thema zu lenken. Der Kranke muß vertrauensselig werden. Andererseits kann eine den wunden Punkt berührende Frage die abnorme Erregbarkeit schnell hervortreten lassen. Die Schilderung der Krankheit, der Leidensgeschichte gibt gemeiniglich Anlaß, den Patienten von der affektiven Seite kennen zu lernen. Wo das nicht ausreicht, können Fragen, die sich auf sein Vorleben, sein Geschick, seine Auffassung der eigenen Krankheit und ihres Ausgangs beziehen, schnell zum Ziele führen. Bei der Prüfung der Intelligenz ist der Bildungsgrad, das Maß der erworbenen Kenntnisse zu berücksichtigen. Größere Störungen markieren sich schon bei der Unterhaltung, die sich auf Alltägliches bezieht. Aus der Mitteilung der Kranken-

geschichte läßt es sich meist schon erkennen, ob das Gedächtnis geschwächt ist oder nicht. Andernfalls forsche man nach, ob das Individuum sich der Begebnisse erinnert und sie zeitlich zu ordnen versteht, die es kraft seines Bildungsgrades und seiner Stellung in der Erinnerung festhalten muß. Geschichtliche, politische Tatsachen, besonders aber die persönlichen Erlebnisse des Exploranden müssen herangezogen werden. Es ist wichtig, auseinanderzuhalten das Gedächtnis für Längstvergangenes und für die Geschehnisse der jüngsten Vergangenheit. So kann die an den Kranken gerichtete Aufforderung, über die Erlebnisse der letzten Tage zu berichten, grobe Störungen zutage treten lassen, während seine Erinnerung bis in die Kindheit zurückreicht. Auch ist es ratsam, festzustellen, ob der zu Untersuchende frische Eindrücke ins Gedächtnis aufzunehmen und zu reproduzieren: etwa eine Reihe von Zahlen, Namen usw. zu wiederholen vermag (Merkfähigkeit Wernickes). Die Definition einfacher Begriffe, die Aufgabe, sie durch Beispiele zu erläutern: „Was ist tapfer, bescheiden oder dgl.? Was ist das Gegenteil von tapfer, bescheiden, enthaltsam usw.“ „Was ist der Unterschied zwischen Geiz und Sparsamkeit?, zwischen Bitte, Aufforderung und Drohung? usw.“ — derartige Fragen und Prüfungen sind sehr geeignet, über die intellektuellen Fähigkeiten Aufschluß zu verschaffen, wenigstens da, wo es sich um den Nachweis erheblicher Defekte handelt. Besonders zweckmäßig ist es, zu prüfen, ob der Kranke noch wie in früherer Zeit mit Zahlen operieren kann. Man lasse ihn ein- oder mehrstellige Zahlen im Kopfe addieren, multiplizieren und beachte nicht allein, ob die Lösung eine korrekte ist, sondern auch, ob die psychische Arbeit in gewohnter Geläufigkeit vollendet wird. Natürlich muß man wissen, inwieweit der Explorand in den Tagen der Gesundheit mit Zahlen umzugehen wußte. Bei Leuten von niederer Bildungsstufe lasse man sich eine Schilderung ihrer Tätigkeit, ihres Lebensganges geben; die Angaben, die sich auf Tag und Datum, Alter, Jahr der Verheiratung, Zahl und Namen der Kinder usw. beziehen, lassen gröbere Intelligenz- und Gedächtnisdefekte oft schnell wahrnehmen.

Auch den anderweitigen Störungen des Gedankenganges (Denkhemmung, Ideenflucht, Zerfahrenheit, Verwirrtheit usw.), deren genaue Erörterung nicht hierher gehört, sondern in die Lehrbücher der Psychiatrie, ist volle Beachtung zu schenken.

Vgl. dazu: Ziehen, Die Prinzipien und Methoden der Intelligenzprüfung. II. Aufl. Berlin 09. Jaspers, Z. f. d. g. N. R. I.

Auf die feineren Untersuchungsmethoden, wie sie besonders von Kraepelin und seinen Schülern, ferner von Sommer, Ziehen u. a. ausgebildet sind, kann hier ebensowenig eingegangen werden. S. die Referate von Kraepelin und Sommer in Z. f. d. g. N. III. Auch auf die Beschreibung der psychologischen Meßapparate müssen wir verzichten.

Häufig ist man auf die Mitteilung der Angehörigen angewiesen, um über die Veränderungen des Charakters, das krankhafte Wollen und Handeln Aufschluß zu erhalten.

Besonders empfehlenswert ist es auch, sich in die schriftlichen Kundgebungen des Patienten einen Einblick zu verschaffen. Mancher, der infolge seines Gemütszustandes, seiner Befangenheit unvollkommene Auskunft gibt, versteht sich gern zu einer ausführlichen schriftlichen Darstellung seiner Leiden und seiner Empfindungen. — Der Vergleich

von Schriftstücken aus der Zeit der Erkrankung mit denen einer früheren Periode kann zu wertvollen Resultaten führen, und es sind nicht allein die Veränderungen des Gedankeninhalts, sondern auch die des Stiles und der Schrift für die Diagnose von Bedeutung.

Untersuchung des Schädels. Eine Betrachtung und Betastung des Schädels gibt Anschluß über das Vorhandensein von Narben, Exostosen und dergleichen. Ein abnormer Umfang des Schädels sowie die mannigfachen Bildungsanomalien verraten sich dem Auge des Geübten schnell, doch ist es zu empfehlen, sich durch Messung über diese Verhältnisse zu orientieren. Die größte Zirkumferenz des Schädels — in der Höhe der *Protuberantia occipitalis externa* und *Glabella* — beträgt bei Erwachsenen männlichen Geschlechts etwa 56, bei Frauen 50 cm, beim Neugeborenen zwischen 35 und 40, erreicht im Laufe des ersten Jahres etwa 45 und bis zum zwölften ca. 50 cm. Natürlich sind geringe Abweichungen nach oben und unten noch als physiologische zu betrachten. Der Längsumfang von der Nasenwurzel bis zur *Protuberantia occipitalis* beträgt beim Manne etwa 35 cm. Die Messung mit dem Tasterzirkel ist für unsere Zwecke meistens nicht erforderlich.

Erhebliche Asymmetrie des Schädels, ungewöhnliche Größe (Makrocephalie) oder Kleinheit (Mikrocephalie), starkes Mißverhältnis zwischen Gesichts- und Hirnschädel, übermäßiges Vorspringen der Kiefer, besonders des Unterkiefers, so daß die untere Zahnreihe vor die obere tritt (Prognathie) — diese Erscheinungen werden zu den Degenerationszeichen (*Stigmata hereditatis*) gerechnet. Dahin gehören ferner die Entwicklungsanomalien des Ohres: Fehlen oder Angewachsensein des Ohrfläppchens, Anomalien des Helix, Fehlen desselben oder des Antihelix, große, abstehende Ohren mit niedrigen Leisten und flachen Gruben (Morelsches Ohr), das Darwinsche Ohr (durch die auffällige Entwicklung der sog. Darwinschen Spitze gekennzeichnet), das Wildermuthsche Ohr mit vorspringendem Antihelix, das Henkelohr usw. Auch die Hasenscharte, der Wolfsrachen, der schmale, kahnförmig vertiefte Gann, der Schiefstand der Zähne, die *Scapula scaphoidea* (Graves), die *Retinitis pigmentosa*, die markhaltigen Nervenfasern an der *Papilla nervi optici*, der Albinismus und mancherlei andere Bildungsanomalien (Polydaktylie, Syndaktylie, Polymastie, Hypospadie usw.) werden als anatomische Zeichen der neuropathischen und psychopathischen Diathese betrachtet, doch darf nicht zu viel Gewicht auf sie gelegt werden, da sie alle gelegentlich auch bei durchaus gesunden Individuen vorkommen.

Die Perkussion des Schädels kann bei örtlichen Erkrankungen des Hirns und seiner Hüllen zu wichtigen Ergebnissen führen. Die Auskultation darf auch nicht versäumt werden, da abnorme Geräusche bei Hirnkrankheiten häufiger vorkommen, als allgemein angenommen wird.

Auch die Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen muß bei der Untersuchung des Schädels verwertet werden, doch hat sie hier bislang nur bei einzelnen Krankheiten (vgl. besonders den Abschnitt Tumor cerebri und Akromegalie) zu positiven Ergebnissen geführt.

Muskelbeschaffenheit. Motilitätsprüfung.

Eine erhebliche Ab- oder Zunahme des Muskelvolumens wird, wenn sie sich auf eine Körperseite, eine Extremität oder einen Gliedabschnitt beschränkt, auf den ersten Blick erkannt, doch ist das Urteil, das sich auf den Vergleich der gleichnamigen Muskeln und Muskelgruppen beider Seiten aufbaut, ein recht trügerisches, wenn es sich um geringe Differenzen handelt. Es ist bei dieser Wertschätzung darauf zu achten, daß sich die beiden Extremitäten genau in derselben Stellung befinden und die Muskeln gleichmäßig ge- oder entspannt gehalten werden. Man erinnere sich auch, daß geringe Differenzen im Muskelumfang der beiden Körperseiten, insbesondere ein Überwiegen desselben an den rechten Extremitäten um das Maß von etwa 1 cm, auch unter normalen Verhältnissen vorkommen.

Um den Grad der Abmagerung genauer zu bestimmen, ist eine sorgfältige Messung mit dem Bandmaß erforderlich. Natürlich ist auch dabei auf gleichmäßige Haltung der Gliedmaßen zu achten. Am Unterarm und Unterschenkel sucht man diejenige Stelle auf, an der die Messung den größten Wert ergibt; am Oberarm wählt man die Mitte, am Oberschenkel geht man von einem festen Punkt aus, bestimmt das Volumen etwa 12—15 cm oberhalb der Patella. Man mißt am besten in gestreckter Stellung der Extremität, doch soll diese freigehalten werden, da bei dem Aufliegen durch den ungleichmäßigen Druck Unterschiede vorgetäuscht werden. Auch die Messung ist keine exakte Bestimmung, es unterlaufen dabei kleine Fehler, die selbst $\frac{1}{2}$ —1 cm betragen dürften. Die metallischen Bandmaße sind vorzuziehen. — Die Muskelabmagerung äußert sich durch die Bildung von Furchen, Einsenkungen, Mulden an den Stellen, die sonst von Muskelgewebe ausgefüllt werden, während sich die Muskelhypertrophie bald durch eine gleichmäßige Umfangszunahme des ganzen Muskels, bald durch die Bildung von Wülsten in bestimmten Abschnitten desselben kennzeichnet. Man erinnere sich stets, daß keineswegs alle Entartungszustände der Muskulatur sich durch Veränderungen des Volumens kundgeben, daß vielmehr auch ein normal aussehender Muskel ebenso wie ein hypervoluminöser tief erkrankt sein kann.

Die Betastung gestattet nur unsichere Schlüsse in bezug auf die Beschaffenheit der Muskelsubstanz. Der entartete Muskel fühlt sich weich und selbst „matsch“ an, kann aber auch, wenn es sich um eine fibröse Umwandlung handelt, dem tastenden Finger derb und hart erscheinen. Ist der Muskel stark von Fett durchwachsen oder gänzlich in Fettgewebe verwandelt, so fühlt er sich teigig an. Aber einmal gehört viel Übung dazu, um derartige Anomalien durch die Betastung wahrzunehmen. Andererseits ist man bei dieser Beurteilung mancherlei Täuschungen ausgesetzt. Die Exzision kleiner Muskelpartikel zu diagnostischen Zwecken ist in der Praxis nicht anwendbar, aber sie hat auch für wissenschaftliche Untersuchungen etwas an Kredit verloren, seit es sich herausgestellt hat, daß die Exzision an sich Veränderungen im Muskelgewebe hervorrufen kann¹⁾.

¹⁾ Oppenheim-Siemerling, C. f. d. m. W. 1889.

Die wichtigste und exakteste Methode zur Prüfung des Ernährungszustandes der Muskulatur ist die elektrische Untersuchung, die ohne Zweifel eins der wertvollsten Hilfsmittel der Diagnostik bildet (s. u.).

Muskeltonus. Ehe man zur Prüfung der aktiven Beweglichkeit schreitet, ist es zweckmäßig, sich ein Urteil über den Spannungszustand der Muskeln zu bilden, da die Veränderungen desselben die aktive Motilität wesentlich beeinflussen.

Der Muskeltonus kann erhöht oder verringert sein. Aufschluß darüber gibt uns die Prüfung der passiven Beweglichkeit und der Sehnenphänomene.

Um die passiven Bewegungen auszuführen, ergreifen wir die Extremität des Patienten und suchen sie in jedem einzelnen Gelenk nach allen Richtungen und in der maximalen Ausdehnung zu bewegen, in der die mechanischen Gelenkverhältnisse die Bewegung gestatten. Dies gelingt bei normalem Verhalten des Muskeltonus ohne Schwierigkeit, ohne daß eine Muskelspannung zu überwinden ist. Es wird freilich auch unter physiologischen Verhältnissen durch die passive Bewegung, resp. die mit ihr verknüpfte Dehnung der Muskeln auf reflektorischem Wege eine Spannungszunahme, eine Steigerung des Muskeltonus erzeugt (Westphal, Hering, Foerster), aber diese ist so gering, daß sie der passiven Bewegung erst an ihrem Endpunkt einen fühlbaren Widerstand entgegensetzt. Ferner kann eine pathologische Spannung dadurch vorgetäuscht werden, daß der Kranke die Muskeln aktiv, und zwar absichtlich oder, wie es gewöhnlich der Fall ist, unbewußt — aus Ungeschicklichkeit, weil er nicht weiß, was er soll, oder in ängstlicher Erwartung und Erregung — anspannt. Er ist also zu ermahnen, daß er die Gliedmaßen ganz dem Untersuchenden überlasse und jede Spannung vermeide, man belehre ihn, wie eine Entspannung der Muskeln die passiv erhobene Extremität der Schwere folgen läßt, so daß sie herabfällt usw. Wo auch das nicht ausreicht, suche man die Aufmerksamkeit anderweitig in Anspruch zu nehmen, dadurch, daß man ihn geistig beschäftigt, ihm Rechenexempel vorlegt u. dgl. Erst wenn das passiv erhobene Bein der Schwere nach auf die Unterlage niederfällt, ist dieser störende Faktor als beseitigt zu betrachten und das weitere Resultat der Untersuchung zu verwerten.

Die pathologischen Spannungszustände, die Hypertonie der Muskulatur, verraten sich 1. durch eine Erschwerung der passiven Bewegungen. Bei den höheren Graden dieser Störung macht sich die Erschwerung bei jedem Bewegungsversuch geltend. Versucht man, das Bein im Hüftgelenk zu abduzieren, so tritt sofort die Spannung der Adduktoren sicht- und fühlbar zutage — und es wird nicht das Bein nach außen bewegt, sondern das ganze Becken. Es gehört ein gewisser, manchmal selbst erheblicher Kraftaufwand von seiten des Untersuchenden dazu, um diese Spannung zu überwinden, und sobald er nachgibt, kehrt die Extremität in die ursprüngliche Stellung zurück. Derselbe durch die Untersuchung bedingte Widerstand macht sich in den andern Gelenken geltend und setzt den passiven Bewegungen ein mehr oder weniger beträchtliches Hindernis entgegen.

Gewöhnlich haben wir es nicht mit diesen höchsten Graden, sondern mit einer geringeren Zunahme des Muskeltonus zu tun, die erst dadurch deutlich wird, daß sie durch den Versuch der passiven Bewegung reflektorisch gesteigert wird. Da gelingt es denn, die passiven Bewegungen langsam in ganzer Ansdéhnung und ohne besonderen Widerstand zu bewerkstelligen. Aber sobald man den Versuch in brüsker Weise ausführt, die Extremität schnell und kraftvoll bewegt, stellt sich die Muskelspannung ein. Namentlich bei der Abduktion des Beines im Hüft-, bei der Beugung desselben im Kniegelenk tritt diese Spannung hervor. Und zwar beachtenswerterweise im ersten Moment des Versuchs, dann läßt sie gewöhnlich nach und die weitere Ausführung der Bewegung ist nicht mehr behindert.

Die Erhöhung des Muskeltonus, die Muskelsteifigkeit, Muskelrigidität oder der spastische Zustand der Muskulatur gibt sich 2. zu erkennen durch die Steigerung der Sehnenphänomene. Wegen der innigen, wenn auch nicht festen und konstanten Beziehung der Sehnenphänomene zu dem Muskeltonus ist es zweckmäßig, die Prüfung derselben der der passiven Beweglichkeit unmittelbar folgen zu lassen.

Die Prüfung der Sehnenphänomene. Wir verstehen unter dieser Erscheinung, welche Westphal¹⁾ und Erb²⁾ i. J. 1875 unabhängig voneinander beschrieben haben, Muskelzuckungen, die durch einen die Sehne treffenden mechanischen Reiz erzeugt werden. Die wichtigste derselben ist das Kniephänomen (auch als Patellarphänomen resp. -reflex bezeichnet). Es ist bei Gesunden stets vorhanden und sein Fehlen von größter diagnostischer Bedeutung.

Erb sieht in der Erscheinung einen einfachen Reflex. Nach Westphal beruht das Kniephänomen auf einer direkten Erregung des Muskels, welche an den Tonus gebunden ist, und dieser selbst stellt einen reflektorisch bedingten Zustand dar.

Wenn für die Westphalsche Auffassung auch noch in den letzten Jahren einige Forscher, wie Muskens, Sherrington eingetreten sind, sprechen die Ergebnisse der neueren Untersuchungen (Sternberg, Jendrassik, Seheven, K. Weiler³⁾) doch entschieden zugunsten der Reflextheorie. Die Reflexzeit schwankt nach Weiler bei Gesunden zwischen 0,05 und 0,07 Sekunden. Bezüglich der graphischen Darstellung der Sehnenreflexe ist auch auf Sommer und Pfahl (Z. f. d. g. N. I.) zu verweisen.

Um das Kniephänomen hervorzurufen, ist folgendes Verfahren das empfehlenswerteste: Das Bein des sich in Rückenlage befindenden Patienten wird entblößt, in einen stumpfen Winkel gebracht und von der linken Hand des Untersuchenden in der Kniekehle unterstützt, während die Ferse aufliegt. Die rechte Hand tastet zunächst die Patellarsehne ab, wenn diese nicht ohnedies deutlich vorspringt, und richtet nun einen kurzen Schlag mit dem Perkussionshammer gegen sie. Man achte dabei in erster Linie auf den Oberschenkel und stelle fest, ob sich der *Musculus extensor cruris quadriceps* anspannt. Der Effekt dieser Anspannung ist, wenn sie kräftig genug anfällt, eine Streckung des Unterschenkels. Es ist aber ratsam, weniger auf dieses Moment zu achten (da es nicht immer eintritt) als auf die Muskelkontraktion.

1) A. f. P. Bd. IV u. Bd. V.

2) A. f. P. Bd. V. Vgl. hierzu auch besonders die Monographie von Sternberg: Die Sehnenreflexe usw. Leipzig u. Wien 1893, ferner Seheven, A. f. d. g. Phys. 117.

3) Z. f. d. g. N. I.

Sie darf nicht verwechselt werden mit einer einfachen Erschütterung der Haut und Muskelsubstanz, die sich direkt von der Sehne aus auf diese fortpflanzt.

Hat der Schlag gegen die Sehne die Zuckung nicht ausgelöst, so ist zunächst zu ermitteln, ob nicht eine aktive (willkürliche oder unbeußt-aktive) Muskelspannung vorliegt. Es wird das schnell daran erkannt, daß das unterstützte Bein nicht auf die Unterlage herabfällt, wenn der Untersuchende die stützende Hand plötzlich wegzieht. Man suche nun nach den oben angegebenen Regeln die Entspannung zu erwirken und modifiziere zunächst die Prüfung in der Weise, daß man den Kranken das eine Bein über das andere schlagen läßt. Führt auch das nicht zum Ziele, so bedienen wir uns des Jendrassik'schen Kunstgriffs: wir lassen den Patienten die Hände falten und nun auf Kommando kräftig ziehen, als ob er sie auseinanderreißen wolle, ohne sie jedoch wirklich zu befreien. In demselben Moment wird die Sehne beklopft. Gelingt es auch so nicht, das Kniephänomen hervorzurufen, so prüfen wir noch einmal in sitzender Stellung, am besten so, daß Patient auf einem Tische sitzt und die Beine frei herabhängen läßt.

Man hat auch vorgeschlagen, während der Prüfung der Kniephänomene andere Reize zu applizieren, z. B. Nadelstiche, intensive Beleuchtung der Retina. Sie wirken nicht nur dadurch, daß sie die Aufmerksamkeit des Kranken nach einer andern Richtung ablenken, sondern scheinen den Reflex auch durch „Bahnung“ zu verstärken. Es wird ferner empfohlen, den Kranken während der Untersuchung tief inspirieren oder laut vorlesen zu lassen usw. Auf diese und ähnliche Prozeduren habe ich jedoch immer verzichten können.

Zur schnellen Orientierung kann man überhaupt zunächst die Untersuchung an dem auf einem Stuhle sitzenden Individuum vornehmen, indem das Bein so aufgesetzt wird, daß der Unterschenkel mit dem Oberschenkel einen rechten oder stumpfen Winkel bildet*). Ein Ausbleiben der Zuckung bei dieser Art der Prüfung ist aber nimmermehr ein Beweis, daß das Kniephänomen wirklich fehlt, und es ist dann stets eine erneute Untersuchung in der Rückenlage erforderlich.

Die Steigerung des Kniephänomens ist daran zu erkennen, daß die Zuckung bei schwachem Klopfen, ja schon beim Auftupfen mit dem Finger deutlich resp. sehr stark hervortritt oder auch auf andere Muskeln übergreift, oder daß sich — und dieses Zeichen ist ein zuverlässigeres — statt der einmaligen Zuckung eine Summe von Zuckungen, ein Klonus des *M. quadriceps* einstellt. Weit seltener kommt es zu einer tonischen Anspannung desselben. Die Steigerung läßt sich zuweilen auch auf andern Wege demonstrieren: Man umgreife, während das Bein in gestreckter Stellung auf der Unterlage ruht, mit Daumen und Zeigefinger die Patella von oben her, dränge sie plötzlich (ruckweise) nach abwärts und suche sie unter sanftem Nachgeben in dieser Stellung zu erhalten: es stellen sich dann klonische Zuckungen im Muskel ein, die erst aufhören, wenn man die Patella wieder in die Ruhestellung zurückkehren läßt. Diese unter dem Namen Patellarklonus bekannte Erscheinung ist jedoch recht inkonstant.

*) Es ist mir unverständlich, wie noch in sonst guten Lehrbüchern der Diagnostik die Prüfung am Sitzenden als die brauchbarste empfohlen werden kann.

Auch von der Achillessehne aus läßt sich in der Regel eine Muskelzuckung erzielen. Man lasse das Bein im Kniegelenk mäßig beugen, ergreife den Fuß, dränge die Fußspitze sanft nach oben (ohne daß der Kranke aktiv diese Dorsalflexion unterstützt) und richte nun mit dem Perkussionshammer einen leichten Schlag gegen die Achillessehne. Die Folge ist eine Plantarflexion des Fußes.

Es sind auch Modifikationen dieser Prüfung von Schultze, Straßburger u. a. beschrieben worden. Für weitaus die beste Methode halte ich die von Babinski eingeführte, nach welcher die Achillessehne des auf einem Stuhle knieenden Patienten beklopft wird. Die Füße müssen dabei am Stuhlrande frei herabhängen.

Das Phänomen von der Achillessehne ist schon bei Gesunden keine ganz konstante Erscheinung oder doch wenigstens bei diesen nicht immer deutlich hervorzurufen. Bei Untersuchung nach der eben angegebenen Babinskischen Methode habe ich es allerdings bei gesunden Individuen nur außerordentlich selten vermißt. Aber es kommen an der Achillessehne und ihrer Umgebung häufiger als im Bereich der Patellarsehne jene nicht vom Nervensystem ausgehenden Veränderungen vor (s. u.), welche auf mechanischem Wege das Verhalten dieses Reflexes beeinflussen und ihn auch bei Gesunden ausnahmsweise nicht oder sehr schwer auslösbar machen. Wo aber derartige Veränderungen nicht vorliegen, ist das Fehlen des Fersenphänomens — wie ich die Erscheinung der Kürze halber nenne — ein Symptom, dem ich mit Ziehen¹⁾, Babinski, Sarbó²⁾ u. a. die Bedeutung eines pathologischen Zustandes beimesse. Die Steigerung ändert sich dadurch, daß der Perkussionsschlag nicht eine Zuckung, sondern klonische Zuckungen, das Fußzittern^{*)}, den Fußklonus (Fußphänomen) auslöst. Man pflegt diese Erscheinung noch weit einfacher durch Zerrung an der Achillessehne zu produzieren: das Bein wird im Kniegelenk leicht gebeugt gehalten und mit der einen Hand gestützt, während der Untersuchende mit der andern die Fußspitze ergreift und nach oben drückt. Man muß nun ausprobieren, welche Kraft anzuwenden ist, um diesen Klonus hervorzurufen. Anfänger machen gewöhnlich den Fehler, daß sie den Fuß in dorsalflektierter Stellung so stark fixieren, daß es zu einer Zuckung (Plantarflexion) überhaupt nicht kommen kann. Andererseits darf man auch nicht zu sehr nachgeben, sondern muß die Zerrung stets unterhalten. Denn sobald die Fußspitze nach abwärts gedrückt wird, hört das Zittern an. Bei beträchtlicher Steigerung wirkt auch die aktive Dorsalflexion des Fußes gelegentlich als der den Klonus auslösende Reiz.

Dem echten Fußklonus hat man einen falschen gegenübergestellt. Hierbei treten nur ein paar Zuckungen in ungleichmäßigen Intervallen auf, die nicht von der Zerrung an der Achillessehne abhängig sind, sondern den Eindruck willkürlicher Bewegungen machen. Es ist das Symptom besonders bei Hysterie beobachtet worden.

¹⁾ D. m. W. 1894.

²⁾ Der Achillessehnenreflex und seine klinische Bedeutung. Berlin 1902. Siehe weitere Lit. bei Schönborn, Z. f. N. XXIX, ferner Conzen, M. m. W. 08. E. Bramwell hat den Reflex bei älteren Individuen öfter vermißt, hält ihn aber bei Gesunden unter 50 Jahren für konstant. Auch Walton und Paul fanden ihn bei Gesunden regelmäßig.

^{*)} Die Erscheinung war schon von Chareot und Vulpian beobachtet worden, ist aber erst von Erb und Westphal genauer studiert worden.

Die graphische Methode zur genaueren Registrierung der Bewegungen haben Eshner, Claude et Rose (R. n. 06) sowie Ettore Levi (Obersteiner 07) benutzt. E. Levi (N. C. 09) hat mit seinem Klonographen festgestellt, daß sich der echte Fußklonus durch seinen regelmäßigen Rhythmus von dem falschen bzw. hysterischen unterscheidet. Zu dem gleichen Ergebnis gelangte K. Weiler sowie Wertheim-Salomonson (Fol. neurobiol. 10). Wegen der Verwertung der Muskel-Aktionsströme zur Beurteilung der Sehnenphänomene s. auch Lewandowsky sowie Frankfurter, Z. f. d. g. N. VI. Eine andere Art von falschem Fußklonus habe ich bei der Paralysis agitans beobachtet (s. d.). Auch bei schmerzhaftem Gelenkrheumatismus konstatierte ich ein sich in den Dorsalflektoren abspielendes Fußzittern bei normalem Fersenphänomen. Durch mechanischen Reiz — Stoß mit den Fingern, Schlag mit dem Perkussionshammer — läßt sich auch an den Glutäalmuskeln zuweilen ein Klonus auslösen (Glutäalzittern, Joffroys phénomène de la hanche); die Erscheinung kommt aber unter so verschiedenen Verhältnissen vor, daß sie kaum einen diagnostischen Wert beanspruchen kann.

Die Steigerung des Muskeltonus äußert sich zuweilen noch dadurch, daß die Perkussion der Patellarsehne einer Seite Zuckungen im beiderseitigen Streckmuskel des Unterschenkels und auch in anderen Oberschenkelmuskeln hervorruft. Auch gelingt es nicht selten, durch Perkussion der Tibia eine Kontraktion des Quadriceps und der Adduktoren resp. Einwärtsroller des Oberschenkels auszulösen.

Auf ein weiteres, erst in den letzten Jahren studiertes wertvolles Zeichen, das gemeiniglich mit dem spastischen Zustand der Muskulatur verknüpft ist resp. sich auf derselben Grundlage entwickelt, das „Babinskische Phänomen“ und verwandte Erscheinungen soll nachher eingegangen werden.

Die Intensität der Sehnenphänomene schwankt schon bei Gesunden in weiten Grenzen. Auf eine Verstärkung der Einzelzuckung kann also nicht sehr viel Gewicht gelegt werden, zumal es eine Reihe noch ins Bereich des Physiologischen fallender Bedingungen gibt, unter denen die Sehnenphänomene vorübergehend gesteigert werden. Dahin gehört die seelische Erregung, wie sie schon die Angst vor der Untersuchung bedingen kann, die Überanstrengung nach einem längeren Marsch. Ferner kann jedes schmerzhaftes Leiden, insbesondere, wenn es seinen Sitz an den Beinen hat, z. B. die Ischias, eine Verstärkung des Kniephänomens bedingen. Auch bei Periostitis und Gelenkrheumatismus, Phthise sowie in der Rekonvaleszenz von fieberhaften Erkrankungen und bei stark juckenden Exanthenen ist eine einfache Verstärkung der Sehnenphänomene nicht selten zu konstatieren.

Diese allein genügt also nicht, um den Zustand der Muskulatur als einen spastischen zu kennzeichnen. Die sich in der Behinderung der passiven Bewegungen markierende Versteifung der Muskulatur ist das wesentlichste Moment, die Steigerung der Sehnenphänomene bildet nur eine fast regelmäßige Begleiterscheinung. Der Spannungszustand der Muskeln kann freilich ein so erheblicher sein, daß es überhaupt nicht mehr gelingt, den ad maximum kontrahierten Muskel noch zu einer Zuckung anzuregen.

Die Steigerung der Sehnenphänomene kommt recht häufig vor ohne jede Spur von Muskelrigidität, wir werden sie als ein Zeichen der erhöhten Erregbarkeit bei den verschiedenen Neurosen (Neurasthenie, Hysterie usw.) kennen lernen.

Die Erhöhung des Muskeltonus, die Muskelrigidität, kommt auch an den oberen Extremitäten vor und äußert sich auch hier in einer

Erschwerung der passiven Bewegungen und Verstärkung der Sehnenphänomene. Die Erschwerung der passiven Bewegungen macht sich nach unseren Erfahrungen in der Regel am frühesten und deutlichsten bei dem Versuch, die pronierte Hand brüsk zu supinieren, ferner bei der schnellen Streckung des gebeugten Unterarms bemerklich. Bezüglich der Sehnenphänomene an den Armen ist folgendes zu bemerken: Trifft man mit dem Perkussionshammer die Gegend des Processus styloideus Radii, so kommt es in der Regel zu einer Kontraktion des Musculus supinator longus, zuweilen auch gleichzeitig zu einer leichten Zuckung des M. biceps. Es ist zu empfehlen, den Arm bei dieser Prüfung in der Mitte zwischen Pro- und Supinationsstellung gebeugt halten zu lassen. In derselben Stellung läßt sich durch Anschlagen der Trizepssehne eine Kontraktion dieses Muskels erzielen.

Die Sehnenphänomene an den Armen sind aber schon in der Norm nicht so augenfällig, können auch, wie ich im Gegensatz zu Kollarits u. a. behaupten muß, bei Gesunden vermißt werden oder sehr schwach, unbestimmt und wandelbar sein. Eine diagnostische Bedeutung hat daher nur die Steigerung und wohl auch das konstante Fehlen auf einer Seite, wenn sie auf der andern deutlich sind. Mohr¹⁾ hat freilich bei Untersuchungen an gesunden Soldaten ein einseitiges Fehlen in zirka 13% der Fälle konstatiert, es darf also auf die Erscheinung nicht zu viel Gewicht gelegt werden.

Die Steigerung ist daran zu erkennen, daß ein leichter Schlag zu einer sehr kräftigen Zuckung führt, an der sich gewöhnlich nicht nur der Muskel beteiligt, dessen Sehne getroffen ist, sondern auch andere; noch deutlicher wird sie, wenn klonische Zuckungen eintreten. Manchmal läßt sich dann auch ein dem Fußzittern analoges Phänomen an der Hand erzeugen: Man drücke die sich in Beugstellung befindenden Finger plötzlich nach oben, dränge sie also in eine gestreckte Stellung und suche unter sanftem Nachgeben die Zerrung an den Fingern zu unterhalten, die dann durch klonische Zuckungen in den Beugern beantwortet wird (Handklonus).

Unter diesen Verhältnissen lassen sich dann auch von den verschiedensten Knochenpunkten aus: Proc. styloid. ulnae, Karpal-Metakaralknochen usw. ausgiebige Muskelzuckungen auslösen; doch ist die reflektorische Natur derselben noch zweifelhaft.

Auch an der Kiefermuskulatur läßt sich ein Sehnenphänomen erzielen: Legt man den Finger oder einen Löffelstiel oder dergleichen auf die untere Zahnreihe und führt auf denselben einen Schlag mit dem Perkussionshammer aus, so kommt es bei den meisten Menschen zu einer leichten Zuckung, die den Kiefer hebt (Watteville, Beevor²⁾). Unter pathologischen Verhältnissen, d. h. besonders bei Steigerung des Muskeltonus, kann das Phänomen so verstärkt sein, daß schon das Herabziehen des Unterkiefers einen Klonus auslöst (Unterkieferklonus, Masseterenklonus). Ballet hat die Erscheinung zuerst beschrieben und dem Fußklonus an die Seite gesetzt.

1) Z. f. N. XIX. Siehe dagegen Kollarits, Z. f. N. XXIII.

2) Br. 1886.

Die Abnahme des Muskeltonus (Atonie, Hypotonie) ist zwar häufig mit Atrophie der Muskeln verbunden, findet sich aber auch bei ganz normaler Beschaffenheit des Muskelgewebes. Immerhin fühlt sich der atonische Muskel schlaffer an als der normale. Die Abnahme des Muskeltonus, mit der sich meistens auch eine Erschlaffung des Gelenkband- und Kapselapparates verbindet, äußert sich 1. durch eine Erleichterung der passiven Bewegungen, so daß sie ohne jeden Muskelwiderstand und in einer das physiologische Maß überschreitenden Exkursionsbreite ausgeführt werden können (Fig. 1); 2. in der Regel (aber nicht immer!) durch eine Abnahme oder ein Erlöschensein der Sehnenphänomene.

Läßt sich das Kniephänomen unter all den oben angeführten Bedingungen, in all den Positionen des Beines, bei abgelenkter Aufmerksamkeit, wiederholter Prüfung und auch unter Anwendung des Jendrassik'schen Kunstgriffes nicht hervorbringen, so hat man ein Recht, es als aufgehoben, fehlend zu bezeichnen. Ehe dieses Resultat aber diagnostisch



Fig. 1. Hypotonie der Muskulatur und Einfluß desselben auf die passive Beweglichkeit. (Nach Dejerine.)

verwertet wird, ist zunächst zu entscheiden, ob nicht eine mechanische Ursache zugrunde liegt. Eine Erkrankung des Kniegelenks, eine Dislokation der Patellarsehne, eine nicht geheilte Fraktur der Patella kann im Spiele sein. Ja selbst eine starke Ansammlung von Fettgewebe, so daß die Sehne in ihm vergraben liegt, ein beträchtliches Ödem kann die Ursache der fehlenden Zuckung sein. Auch gibt es vereinzelte Individuen, bei denen die Sehne so kurz ist und so tief liegt, daß sie mit dem Hammer kaum getroffen werden kann. Ist sie sehr schlaff und tief liegend, so gelingt es manchmal noch, sie dadurch hervortreten zu lassen, daß man das Bein spitzwinklig flektiert und nun das Kniephänomen hervorzu bringen sucht. Ich habe mich dieses Kunstgriffes bei kachektischen Individuen manchmal bedienen müssen.

Das Fehlen des Kniephänomens ist ein Zeichen von hervorragendem diagnostischen Wert. Wenn sich die Entdeckung Westphals auch nur auf das Verhalten dieses Symptoms bei einer bestimmten Krankheit (Tabes dorsalis) bezieht, so ist es doch so fest mit seinem Namen verknüpft, daß man den Verlust des Kniephänomens überhaupt mit der Bezeichnung: „Westphalsches Zeichen“ belegt. —

Man hat sich stets zu erinnern, daß das Verhalten der Sehnenphänomene nicht nur von Erkrankungen des Nervensystems, sondern auch von andern Faktoren beeinflußt wird. So ist das Kniephänomen in tiefer Narkose, wie überhaupt in Zuständen völliger Bewußtlosigkeit meistens nicht zu erzielen. Denselben Einfluß kann die extreme Temperatursteigerung haben (Petitclerc, Sternberg). Auch die hochgradige Erschöpfung durch übermäßige körperliche Anstrengung soll zu temporärem Verlust der Sehnenphänomene führen können (Auerbach¹, Edinger, Knapp und Thomas, Oeconomakis²).

Sehr schwierig ist die Abschwächung des Kniephänomens zu erkennen und zu beurteilen. Wo es sich jedoch selbst unter Anwendung des Jendrassik'schen Kunstgriffes nur undeutlich hervorbringen läßt und die Zuckung sich auf einzelne Abschnitte des Quadriceps, z. B. den Vastus internus, beschränkt, liegt eine pathologische Abschwächung vor. Bei einseitigen Erkrankungen erleichtert der Vergleich mit der gesunden Seite die Beurteilung.

Daß für das Verhalten des Fersenphänomens dieselben Faktoren maßgebend sind, und daß der Mangel sowie namentlich die Abschwächung desselben mit noch größerer Vorsicht zu bewerten ist, wurde oben schon dargelegt.

Der Untersuchung, welche über das Verhalten des Muskeltonus Aufschluß gibt, folgt die

Prüfung der aktiven Bewegungen.

Will man systematisch vorgehen, so ist es zu empfehlen, von der Prüfung einzelner Bewegungen zu der komplizierteren überzugehen, also z. B. die Beweglichkeit der Beine zunächst in der Rückenlage zu untersuchen, dann das Stehen, Gehen, Laufen usw. zu beurteilen. In praxi gestaltet sich der Gang der Untersuchung meistens anders. Wir sehen den Patienten herankommen, ins Zimmer treten und schließen bereits aus der Gehstörung auf einen bestimmten Zustand der Motilität.

Bevor wir zur Prüfung der einfachen aktiven Bewegung schreiten, haben wir festzustellen, ob nicht Momente vorliegen, die eine mechanische Behinderung der Bewegung bedingen. In dieser Hinsicht sind Gelenkerkrankungen mit dem Ausgang in Gelenksteifigkeit, Schrumpfung der Faszien, die narbige Verkürzung von Sehnen und Muskeln usw. besonders zu beachten. Ferner können Muskelspannungen die Ursache der Bewegungsstörung sein. Auch ist dem Umstand Rechnung zu tragen, daß Schmerzen sehr häufig die Ursache der Beweglichkeitsbeschränkung bilden und Lähmungszustände vortäuschen können. Bei Individuen, die nicht Auskunft geben können, besonders bei Kindern, hat die Nichtbeachtung dieses Umstandes schon zu erheblichen Irrtümern in der Diagnose und Behandlung Anlaß gegeben.

Die aktive Motilität der Beine wird zunächst in der Rückenlage geprüft:

Man fordert den Kranken auf, die Extremität in allen Gelenken, nach allen Richtungen, in maximaler Ausdehnung und Geläufigkeit zu

¹) N. C. 05. ²) N. C. 07, Z. f. d. g. N. VI.

bewegen; also: Beugung, Streckung, Ab- und Adduktion, Aus- und Einwärtsrollung im Hüftgelenk sind zunächst auszuführen. Hierbei wird die Beschränkung in der Ausdehnung sowie die Verlangsamung der Bewegung schnell erkannt. Von größter Wichtigkeit ist es aber, die Kraft zu erproben, die bei den Einzelbewegungen geleistet wird. Die sog. Kraftmesser oder Dynamometer, wie sie z. B. von Duchenne und Charrière angegeben sind, kann man entbehren¹⁾. Man mißt vielmehr die Kraft des Patienten an der eigenen, indem man der von ihm zu leistenden Bewegung einen Widerstand entgegensetzt. Soll z. B. die Kraft bestimmt werden, mit welcher er den Oberschenkel gegen das Becken beugt, so stützt sich der Untersuchende mit beiden Händen gegen den Oberschenkel und sucht die Beugung zu verhindern. Man kann auch den umgekehrten Weg einschlagen: Patient hält den Oberschenkel in Beugstellung fest, und der Untersuchende bemüht sich, das Bein aus dieser in die gestreckte zu bringen. Es gehört einige Übung dazu, um auf diese Weise ein Urteil über die von den Muskeln geleistete „grobe Kraft“ oder „motorische Kraft“ zu gewinnen. Die Prüfung hat sich auf alle Bewegungen in allen Gelenken und Muskelgruppen zu erstrecken. Durch diese Untersuchung gelingt es, jede wesentliche Einbuße an Kraft festzustellen: geringfügige Schwächestände können gewöhnlich durch den Vergleich mit der Kraftleistung der entsprechenden Muskeln der andern Körperseite ermittelt werden. Nur ist daran zu erinnern, daß die linke Oberextremität in der Norm an Kraftentwicklung etwas hinter der rechten zurücksteht (das Verhältnis beträgt etwa 4:5). Es ist auch festzustellen, ob alle die Muskeln an der Bewegung teilnehmen, deren vereinigte Aktion unter normalen Verhältnissen die betreffende Bewegung zustande bringt.

Um in dieser Beziehung richtig urteilen zu können, ist es notwendig, die Funktionen der einzelnen Muskeln genau zu kennen, sowie die Bewegungsstörungen und Stellungsanomalien, welche durch den Ausfall derselben bedingt werden.

Die grundlegenden Arbeiten über diesen Gegenstand verdanken wir Duchenne²⁾. Die Lehre ist dann in einzelnen Punkten von anderen Klinikern ausgebaut worden. In den letzten Jahren haben Richet, Mollier, Fischer, Braune, Beevor³⁾ und Du Bois-Reymond⁴⁾ experimentelle Beiträge zu dieser Frage geliefert.

Muskelfunktion.

Die Muskeln der Schulter und des Armes.

Der *Musculus cucullaris* s. *trapezius* hebt bei doppelseitiger Wirkung die Schulter und nähert die Schulterblätter der Mittellinie. Bei einseitiger hebt er die Schulter der entsprechenden Seite, zieht den Kopf nach hinten und dreht ihn gleichzeitig etwas nach der entgegengesetzten Seite (durch die Kontraktion des rechten *Cucullaris* wird das Kinn also ein wenig nach links gedreht).

¹⁾ Auch K. Weiler: Untersuch. über die Muskelarbeit des Menschen usw. (Kraepelins Psychol. Arbeiten V, Leipzig 10), kommt zu dem Ergebnis, daß die bisher verwandten Instrumente zur Untersuchung der Muskelarbeit und Kraftprüfung meist fehlerhaft und in praxi nicht verwendbar seien.

²⁾ Physiologie des mouvements. Paris 1867.

³⁾ The Croonian lectures on muscular movements etc. London 04.

⁴⁾ Spezielle Muskelphysiologie etc. Berlin 03. S. auch Jendrassik, Z. f. N. XXV.

Die oberste oder Klavikularportion (vom Occiput zum äußern Drittel der Clavicula) ist es, welche bei fixierter Schulter den Kopf in dem eben beschriebenen Sinne bewegt. Sie wird als „respiratorischer Teil“ des Cucullaris bezeichnet, weil sie sich bei tiefer Atmung anspannt. Die mittlere Portion (von Lig. nuchae und den 3 obersten Brustwirbeln zum Akromion und äußeren Abschnitt der Spina scapulae) ist der eigentliche Heber des Schulterblatts. Ist sie kräftig entwickelt, so ist der Hals kurz. Die unterste Portion zieht vom 4. und den folgenden Brustwirbeln zur innern Hälfte der Spina

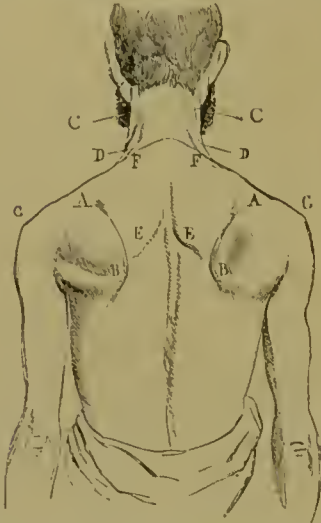


Fig. 2.

Fig. 2. Schaukelstellung des Schulterblattes bei Cucullarislähmung (nach Duchenne). Der Levator anguli scapulae ist nicht gelähmt. Die unteren Winkel B.B sind der Wirbelsäule genähert, die inneren oberen A.A von ihr entfernt. Das Akromion G.G ist gesenkt. D.D = M. Lev. ang. scap. C.C = M. sternocleid.



Fig. 3.

Fig. 3. Fehlerhafte Stellung der Claviculae infolge doppelter Lähmung der Mm. cucullares. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 4. Fehlerhafte Stellung der rechten Scapula bei Lähmung des r. M. levat. anguli scapulae (und Schwäche der Rhomboidei).

scapulae. Diese bewegt das Schulterblatt nach der Mittellinie, zieht es an die Wirbelsäule heran.

Ist die Portio clavicularis gelähmt, so bleibt bei der Atmung die Schulter unbewegt.

Für die Bewegung des Kopfes nach hinten bedeutet der Ausfall dieses Muskelbündels nicht viel, weil die tiefen Nackenmuskeln den Kopf ausreichend nach hinten zu ziehen vermögen. Das oberste Bündel des Cucullaris bleibt bei manchen Erkrankungen des Muskels verschont, es wird deshalb als das ultimum moriens bezeichnet.

Die Lähmung der mittleren Portion hat wesentliche Störungen zur Folge: das Akromion senkt sich, folgt dem Zuge der oberen Extremität, weil es nicht mehr durch den Cucullaris fixiert wird, steht tiefer als der innere obere Winkel, welcher durch den Levator anguli scapulae noch emporgehoben wird, der innere untere Winkel ist natürlich der Mittellinie genähert. Die Schulter ist nach vorn und unten gesunken und kann nicht ordentlich gehoben werden. — Die Erhebung des Armes ist durch den Tiefstand des Akromion besonders beeinträchtigt, und das Herabhängen der Schulter erzeugt Schmerz. Besonders charakteristisch ist aber die beschriebene Schaukelstellung (Fig. 2). Mollier legt der Verlagerung der Clavicula nach vorn den größten Wert bei. Durch die mangelhafte Fixation des Akromion wird auch die Beweglichkeit des Armes im Schultergelenk, besonders die Erhebung, bis zu einem gewissen Grade beeinträchtigt.

Lähmung der unteren Portion: der innere Rand der Scapula, der in der Norm der Mittellinie parallel und um etwa 5—6 cm von ihr entfernt ist, steht weiter (bis zu 10—12 cm) von ihr ab. Der Rücken ist verbreitert, das Schlüsselbein springt vor,

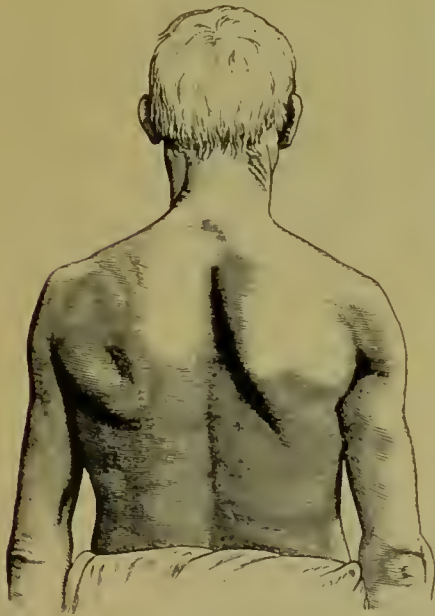


Fig. 5.
Stellung des Schulterblattes in der Ruhe bei
rechtsseitiger Serratuslähmung.
(Nach Bäumler.)



Fig. 6.
Stellung des Schulterblattes bei Serratuslähmung
während der Abduktion des Armes. (Nach Bruns.)

d. h. der akromiale Teil desselben beschreibt einen Bogen nach vorn und gelangt in eine Flucht mit dem sternalen (Fig. 3). Sollen die Schulterblätter der Mittellinie genähert werden (wie auf Kommando: Brust heraus), so müssen die Rhomboidei in Wirksamkeit treten. Sind diese und die mittlere Portion des Cucullaris erhalten, so bedingt die Lähmung des untersten Drittels keine wesentliche Funktionsstörung. Ist aber der mittlere Cucullaris ebenfalls atrophiert, so bewirkt die Anspannung der Rhomboidei eine Annäherung des unteren Schulterblattwinkels an die Wirbelsäule und steigert somit die durch den Tiefstand des Akromion bedingte Deformität.

Der *M. levator anguli scapulae* zieht den inneren oberen Winkel des Schulterblattes nach oben. Er kann bei Lähmung des Cucullaris die Bewegung des Achselzuckens teilweise ersetzen. Die isolierte Lähmung des Muskels braucht keine wesentliche Störung zu bedingen, doch sah ich in einem Falle von Lähmung dieses Muskels (und Parese der Rhomboidei) eine abnorme Haltung des Schulterblattes, indem der innere obere Winkel desselben tiefer stand und weiter von der Wirbelsäule abgerückt war als der der gesunden Seite (Fig. 4).

Die *Mm. rhomboidei* heben die Scapula nach oben und innen, nähern den unteren Winkel der Mittellinie. Nach Mollier treten sie besonders bei der aktiven Senkung des Armes in Wirksamkeit. Bei Lähmung dieser Muskeln entfernt sich der untere Winkel des Schulterblatts etwas von der Wirbelsäule, und der innere Rand hebt sich ein wenig von der Brustwand ab (Jorns). Über die Art der Bewegungsstörung macht Hirschlauff (N. C. 04) genauere Angaben.

Der *M. serratus anticus major* dreht das Schulterblatt um die Saggittalachse, so daß der untere Winkel nach außen gebracht und das Akromion gehoben wird. Außerdem fixiert er die Scapula am Thorax, hält besonders den Innenrand mit den Rippen vereinigt. Mit der Drehung des Schulterblatts verbindet sich auch eine geringe Hebung desselben.

Lähmung: In der Ruhe steht die Scapula höher und ist der Wirbelsäule mit ihrem inneren Rande genähert, und zwar der untere Winkel mehr als der obere, so daß der innere Rand des Schulterblattes in schräger Richtung von unten innen nach oben außen verläuft (Fig. 5) und die untere Spitze sich etwas vom Thorax abhebt. Indes ist die Schrägstellung nicht immer deutlich ausgeprägt und wird von vielen Forschern, die sie auf eine Mitbeteiligung des *Cucullaris* beziehen, als Symptom der isolierten *Serratuslähmung* ganz in Abrede gestellt.

Recht deutlich markiert sich aber die Lähmung in dem Ausfall bestimmter Bewegungen und den dabei eintretenden Stellungsanomalien.

1. Bei der Abduktion des Armes bis zur Horizontalen rückt das Schulterblatt noch näher an die Wirbelsäule heran, der innere Rand hebt sich vom Thorax ab und schiebt gleichsam den *Cucullaris* und die *Rhomboidei* als Muskelwulst vor sich her (Fig. 6).

2. Der Arm kann nicht über die Horizontale erhoben werden, weil die für die Weiterbewegung desselben erforderliche Drehung des Schulterblattes nach außen ausbleibt. Sobald der Untersuchende diese Bewegung ersetzt, d. h. den unteren Winkel der Scapula nach außen drängt, gelingt die Erhebung des Armes bis zur Vertikalen.

3. Bei dem Versuch, den Arm nach vorn auszustrecken, hebt sich die Scapula, besonders mit ihrem inneren Rande, flügelartig vom Thorax ab, manchmal so beträchtlich, daß man die Hand zwischen Scapula und Thorax bringen kann (Fig. 7).

In einigen Fällen von *Serratuslähmung* konnte der Arm jedoch kraftvoll bis zur Vertikalen erhoben werden (Bäumler, Jolly, Bruns). Man nimmt an, daß die mittlere Portion des *Cucullaris* alsdann die Drehung des Schulterblattes nach außen bewerkstelligt, sei es, daß sie von Haus aus besonders gut entwickelt ist (Souques) oder allmählich kompensatorisch für den *Serratus* eintritt. Wie weit die Kompensation durch *Cucullaris*, *Sternocleidomastoideus* und *Deltoides* bei angeborenem Fehlen des Muskels gehen kann, dafür s. Vanýsek, N. C. 09. — Einige Forscher (Steinhausen¹) u. a.) stellen es übrigens als die Regel hin, daß auch bei vollkommener *Serratuslähmung* der Arm noch etwas über die Horizontale hinaus erhoben werden kann (selbst bis zu einem Winkel von 120—140°), indem sie dem *M. deltoideus* eine größere Wirksamkeit zuschreiben, als bisher angenommen wurde oder eine partielle Lähmung mit Ver Schonung des oberen Bündels als die gewöhnliche Form der *Serratuslähmung* annehmen. Der letzteren Annahme wird jedoch von Bramwell und Struthers²) widersprochen. — Auch das sicht- und fühlbare Fehlen der Muskelzacken kann zu den Symptomen der *Serratuslähmung* gerechnet werden, da die Lähmung meist mit Atrophie verknüpft ist.

Der *M. deltoideus* hebt den Arm nach außen, nach vorn, nach hinten, je nachdem das mittlere, vordere oder hintere Bündel sich kontrahiert. Die Erhebung des Armes reicht aber nicht über die Horizontale hinaus. Das hintere Bündel bringt ihn nicht einmal so weit. Indes ist die Lehre, daß der *M. deltoideus* den Arm bis zu einem Winkel von 90° abduziere und daß die weitere Erhebung dann durch den *M. serratus* bewerkstelligt werde, durch neuere Untersuchungen (Steinhausen, Du Bois-Reymond u. a.) dahin modifiziert worden, daß die abduktorische Wirkung des *Deltoides* bis über die Horizontale hinausreicht, während andererseits die Aktion des *Serratus* (Drehung des Schulterblattes) nicht erst an diesem Punkte, sondern schon früher einsetzt. Eine Vorbedingung für die Aktion des *Deltoides* ist die Fixation der Scapula durch den *Cucullaris*, da mit der Lähmung des letzteren der *Deltoides* seinen Halt am Akromion verliert und dieses herabzieht, statt den Arm zu erheben. Bei Lähmung des *Deltoides* kann der Arm nicht abduziert, nicht nach vorn und hinten gehoben werden (der *Latiss. dorsi* hebt die Hand nicht über die Gesäßgegend hinaus),

¹) Z. f. N. XVI.

²) R. of N. 03.

beim Versuch, den Arm zu erheben, wird die Schulter in toto gehoben, während der Arm dem Thorax anliegt. In der Richtung nach vorn und nach außen kann er durch den Supraspinatus noch ein wenig gehoben werden. Bei länger bestehender Lähmung des Deltoideus tritt eine Subluxation des Humeruskopfes ein, und die Schulter schlottert. Bei gleichzeitiger Lähmung des M. supraspinatus soll das Schlottern und die Subluxation der Schulter leichter zustande kommen.

Es sind schon von Duchenne, namentlich aber in neuerer Zeit (von Kennedy, Kron, Hoffmann, Rothmann, Wendenburg, auch von mir) Fälle beobachtet worden, in denen bei kompletter Lähmung des M. deltoideus die Abduktion des Armes mehr oder weniger vollständig erhalten war, indem andere Muskeln (M. serrat. anticus, Cucullaris, Pector. major, Supraspinatus, Infraspinatus) kompensatorisch für ihn eintraten. Vulpius bezweifelt jedoch, daß eine derartige Kompensation in vollem Umfang möglich sei.



Fig. 7. Stellung des Schulterblatts bei Serratuslähmung, wenn der Arm nach vorn gestreckt wird. Flügelförmiges Abstehen vom Thorax. (Eigene Beobachtung.)

Der M. infraspinatus und teres minor sind Auswärtsroller, der M. subscapularis dreht den Arm nach innen. Der Schwund des Subscapularis verrät sich noch dadurch, daß bei Bewegungen des Schulterblattes durch die Reibung der Scapula an den Rippen ein krachendes Geräusch entsteht. Doch gibt es auch gesunde Personen, die ein leichtes oder selbst beträchtliches Knarren bei diesem Bewegungsversuch zu erzeugen wissen. Die Lähmung des Infraspinatus beeinträchtigt das Schreiben.

Der Pectoralis major zieht den Arm an den Thorax heran. Die klavikuläre Portion führt den erhobenen Arm bis zur Horizontalen herab und von da nach innen. Bei herabhängendem Arm zieht er das Akromion nach vorn und oben, wie beim Tragen von Lasten. Die Portio sternalis senkt den erhobenen Arm aus seiner Stellung herab und zieht bei herabhängendem Arm das Akromion nach vorn und unten.

Bei Lähmung des Pectoralis major fällt keine Bewegung ganz aus, aber die Adduktion wird nur mit geringer Kraft ausgeführt. (Man bedenke, daß die vordere Portion des Deltoideus, der Teres major und Rhomboideus einen Teil der Funktionen

des Pect. maj. ersetzen können.) Um die Lähmung zu erkennen, lassen wir den kranken beide Arme nach vorn strecken und dann die Handflächen aneinanderpressen. Es ist das gar nicht oder nur mit geringer Kraft ausführbar.

Der *M. latissimus dorsi* zieht den erhobenen Arm nach hinten und unten, den herabhängenden nach innen und hinten, neigt bei einseitiger Wirkung den Rumpf zur Seite, während er ihn bei doppelseitiger streckt.

Der *Teres major* adduziert den Arm an den Rumpf, wenn das Schulterblatt durch die Rhomboidei usw. fixiert wird, zieht bei herabhängendem, fixiertem Arm die Scapula nach außen und dreht sie so, daß das Akromion, also die Schulter, gehoben wird. Seine Lähmung bedingt keine wesentlichen Störungen.



Fig. 8. Lähmung der Supinatoren des linken Armes (vgl. m. R.).
(Eigene Beobachtung.)

Zu den Muskeln, welche das Caput humeri in der Pfanne festhalten und der Subluxatio humeri (welche bei der Aktion des *Latissimus dorsi* und *Pect. major* zustande kommen würde) entgegenwirken, gehören das *Caput longum* *Musc. tricipitis* und der *M. coracobrachialis*. Indem sie sich beim Herabziehen des Armes kräftig anspannen, halten sie das Caput humeri in der Pfanne fest. Sind sie atrophiert, so wird bei kräftigem Herabziehen des Armes der Humeruskopf nach unten subluxiert; noch mehr, wenn gleichzeitig der *M. deltoideus* gelähmt ist.

Der *M. triceps brachii* ist Strecker des Unterarms. Ist er gelähmt, so gerät der Unterarm, nur der Schwere folgend, in Streckstellung. Sobald man jedoch einen Widerstand entgegengesetzt oder die Streckung bei steil erhobenem Arme ausführen läßt, wird sie unmöglich.

Der *M. brachialis internus* beugt den Unterarm, ohne ihn zu pro- oder zu supinieren. Der *Biceps brachii* beugt und supiniert zugleich den Unterarm, während der *Supinator longus* denselben in eine leicht pronierte Stellung bringt und ihn in dieser beugt.

Bei der kraftvollen Beugung sind diese Muskeln gleichmäßig angespannt. Der Ausfall eines derselben verrät sich durch die bei der Beugung gleichzeitig eintretende Drehung (Pro- oder Supination) der Hand. Sind alle drei gelähmt, so kann eine schwache Beugung doch noch dadurch bewerkstelligt werden, daß die Flexoren der Hand und Finger, soweit sie vom *Condylus intern. humeri* entspringen, sowie der *Pronator teres* sich übermäßig anspannen oder sich kontrahieren, während die Hand durch die Antagonisten festgehalten wird. Der Effekt ist dann Beugung des Unterarms. Ebenso können die Extensoren der Hand und Finger die Beugung des Unterarms vermitteln, nachdem er proniert und das Handgelenk überstreckt oder in Beugstellung fixiert wurde.

Diese schon von Duchenne beobachtete artifizielle Beugung erkennt man schnell daran, daß sie unmöglich wird bei gewöhnlicher Haltung der Hand und Finger und im übrigen mit sehr geringer Kraft zustande kommt.

Ist der *M. biceps* allein gelähmt, so kann der Unterarm noch kräftig gebeugt werden, aber die Kranken ermüden leicht und klagen über Schmerz in der Schulter. Die Lähmung des *Sup. long.* erkennt man leicht daran, daß bei kraftvoller — unter Widerstand ausgeführter — Beugung des Unterarms der Vorsprung des Muskels fehlt (Fig. 8). Seine Atrophie gibt dem Unterarm eine spindelförmige Gestalt.

Der *M. supinator brevis* supiniert die Hand bei gestrecktem Unterarm. Der *Pronator teres* und *Pronator quadratus* sind wirklich Pronatoren.

Der *Extensor carpi radialis longus* streckt die Hand und zieht sie gleichzeitig nach der radialen Seite, der *Extensor carpi ulnaris* streckt sie und führt sie ulnarwärts. Nur der *Ext. carpi rad. brevis* ist einfach Strecker.

Sind alle Strecker gelähmt, so hängt die Hand herab und fällt, passiv erhoben, in diese Stellung zurück. Der Händedruck ist unkräftig, weil erst durch Streckung der Hand die Beuger der Finger ihre ganze Kraft entfalten können. Bringt man passiv die Hand in Streckstellung, so kann man dadurch die Kraft des Händedrucks steigern.

Der *M. extensor digit. communis* sowie der *extensor indicis et digiti minimi* strecken die Grundphalangen der vier Finger kräftig und entfernen die Finger etwas voneinander, indem sie sie vom Mittelfinger abduzieren. Der Indikator allein streckt die erste Phalanx des Zeigefingers und nähert sie dem Mittelfinger.

Durch kräftige Anspannung des *Ext. dig. comm.* wird auch die Hand im Handgelenk ein wenig gestreckt. Die Streckung der zweiten und dritten Phalanx ist zwar ganz vorwiegend Funktion der *Interossei-Lumbricales*, doch hat der *Ext. dig. communis* auch an der Streckung der Mittelphalanx geringen Anteil, so daß bei einer Durchschneidung der Sehne der langen Fingerstrecker die mittleren Phalangen in Beugstellung geraten und die Flexoren der Endphalangen ihre Kraft nicht voll entfalten können (O. Foerster). Nach Herzog (Z. f. N. Bd. 41) erstreckt sich die Extensionswirkung des *Extens. dig. comm.* sogar auf die Endphalangen, sie kommt aber nur bei Beugstellung der Grundphalangen zur Geltung.

Der *M. flexor carpi radialis* beugt die Hand und proniert sie etwas, so daß die Handfläche ein wenig ulnarwärts gewandt ist, der *M. palmaris longus* beugt die Hand einfach, während der *M. flexor carpi ulnaris* besonders den ulnaren Teil der Hand beugt und die Hand supiniert, so daß die Handfläche ein wenig radialwärts schaut. Auch wird der fünfte Metakarpalknochen durch diesen Muskel gegen den Karpus gebeugt. Die Lähmung der Handbeuger bewirkt keine erhebliche Stellanomalie, da die Hand der Schwere folgend in Beugstellung gerät. Sind die Fingerbeuger intakt, so können sie die Funktion der gelähmten Handbeuger bis zu einem gewissen Grade übernehmen.

Der *Flexor digitorum sublimis* beugt die zweiten, der *Flexor digit. profundus* die Endphalangen resp. die Mittel- und Endphalangen. Mit der Beugung der Grundphalangen haben diese Muskeln nichts zu tun. Bei extremer Anspannung jedoch oder wenn die Endphalangen trotz ihrer Kontraktion gestreckt gehalten werden, vermitteln sie auch eine Beugung der Grundphalangen. Die Fingerbeuger wirken um so kräftiger, je mehr die Hand gestreckt gehalten wird.

Bei Lähmung des *Flex. dig. sublimis* kann die zweite Phalanx durch das Übergewicht der Strecker (der *Interossei*) allmählich gegen die erste überstreckt und selbst subluxiert werden; bei Lähmung des *Flexor profundus* kann sich diese Ver-

schiebung zwischen 2. und 3. Phalanx ausbilden — doch ist das im ganzen recht ungewöhnlich, weil eine isolierte Lähmung dieser Muskeln selten ist.

Von größter Wichtigkeit ist es, sich mit der Funktion der *Mm. interossei* und *lumbricales* vertraut zu machen, weil diese sehr häufig und bei den verschiedensten Erkrankungen beeinträchtigt werden. Die *Mm. interossei ext. und int.* (die wir für die Pathologie als zusammengehörig betrachten können) bewirken zunächst die Adduktion und Spreizung der Finger. Diese Bewegung ist nur dann eine vollkommene, wenn die Finger im Metakarpophalangealgelenk gestreckt sind. Will man also diese Funktion bei bestehender Lähmung des *Ext. dig. comm.* prüfen, so muß man zunächst die Finger passiv strecken und nun auf einer Unterlage — etwa auf der Hand des Untersuchenden — die Ad- und Abduktion ausführen lassen. Eine weitere bedeutende Aufgabe dieser Muskeln ist es: die Basalphalangen zu beugen und gleichzeitig die 2. und 3. Phalanx der Finger zu strecken. In dieser Aktion werden sie durch die *Lumbricales* unterstützt.

Bei unvollständiger Lähmung (resp. Atrophie) dieser Muskeln leidet zunächst die Lateralbewegung, besonders im Sinne der Adduktion der Finger, so daß Patient z. B. einen Gegenstand zwischen den Fingern nicht festhalten kann. Sobald jedoch die Parese fortschreitet, wird die Streckung in den beiden Interphalangealgelenken beeinträchtigt, und es entwickelt sich eine sehr charakteristische Deformität der Hand: Während nämlich in der Norm, in der Ruhestellung der Hand, die Finger in allen



Fig. 9. Unvollständig entwickelte Klauenhand bei atrophischer Parese der Interossei und Lumbricales. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 10. Vollendete Klauenhand bei alter Ulnarislähmung (bei A Narbe). (Nach Duchenne.)

Gelenken leicht gebeugt sind, tritt bei Lähmung der Interossei (und Lumbricales) die Grundphalanx in Streckstellung, während die andern Phalangen flektiert sind, die mittleren mehr als die letzten. Schließlich erreichen die Antagonisten (der *Ext. dig. comm.* einerseits, die langen Fingerbeuger andererseits) dauernd das Übergewicht und führen die erste Phalanx in eine extreme Streckstellung, in Überstreckung, während die 2. und 3. stark gebeugt gehalten werden (Krallenhand, Klauenhand, main en griffe). (Fig. 9 und Fig. 10.) Diese Stellung kann durch sekundäre Gelenkveränderungen allmählich völlig fixiert werden.

Bei Lähmung der Interossei-Lumbricales kann der *Extens. dig. communis* noch eine geringe Streckwirkung an den Mittel- (Foerster) und Endphalangen (Herzog) bewirken, besonders wenn die Grundphalangen in Beugestellung gebracht werden.

Daumenmuskeln: Der *Extensor pollic. longus* streckt die beiden Phalangen des Daumens, adduziert den Metacarpus und bringt den ganzen Daumen nach hinten. Ist er gelähmt, so ist der Metakarpalknochen des Daumens leicht nach vorn geneigt, die zweite Phalanx ist gegen die erste gebeugt. Die Streckung derselben kann aber noch durch den *Abduktor* und *Flexor brevis* bewirkt werden, wenn der Metacarpus gebeugt und adduziert und die erste Phalanx gebeugt gehalten wird. Gleichzeitige Streckung der ersten und zweiten Phalanx ist nicht möglich.

Der *Extensor pollic. brevis* ist ein *Abduktor* des Daumens, er bringt den ersten Metacarpus direkt nach außen, streckt die erste Phalanx, während er auf die zweite keinen Einfluß hat. Seine Lähmung fällt aber nur ins Gewicht bei gleichzeitiger Lähmung des *Abductor pollic. longus*. Dieser bewegt den ersten Metacarpus auch nach außen, aber zugleich nach vorn, beugt ihn also gegen das Handgelenk und ist bei

maximaler Kontraktion nicht nur ein Abduktor, sondern auch ein Beuger und Pronator der Hand. Ist der *Abduct. pollic. long.* und *Ext. pollic. brevis* gelähmt, so wird der Daumen adduziert und fällt in die *Vola manus*.

Der *Flexor pollic. long.* beugt die zweite Phalanx des Daumens. Seine Lähmung hebt diese Bewegung auf und verursacht Störungen beim Schreiben.

Von den Muskeln des Daumenballens haben diejenigen, welche sich an die radiale Seite der ersten Phalanx und des Metacarpus ansetzen, die Aufgabe, den ersten Metacarpus nach vorn und innen zu bewegen und die erste Phalanx zu beugen und so zu drehen, daß sie zu den Fingern in Opposition steht. Der Adduktor und innere Kopf des *Flexor* adduzieren den ersten Metacarpus an den zweiten, dabei beugt sich die erste Phalanx leicht, während die zweite gestreckt wird.

Der *M. opponens pollic.* wirkt nicht auf die Phalangen, er führt nur den ersten Metacarpus nach vorn und innen, so daß dieser dem zweiten direkt gegenübersteht. Zur völligen Opposition ist die Mitwirkung des *Abductor brevis* und der äußeren Portion des *Flexor brevis* erforderlich.

Bei Lähmung aller Muskeln des Daumenballens wird der Metacarpus des Daumens durch die Zugwirkung des *Ext. pollic. longus* in gleiche Flucht mit den übrigen Metacarpi gebracht (Affenhand). (Fig. 11.) Bei Lähmung des *Abduct. brevis* und *Opponens pollicis* ist zwar noch geringe Opposition durch den *Flexor brevis* möglich, aber die Beugung des ersten Metacarpus ist eine so unvollständige, daß der Daumen die Spitzen der andern Fingern nur berühren kann, wenn diese in den Interphalangealgelenken gebeugt werden.



Fig. 11. Affenhand infolge atrophischer Lähmung der Daumenballenmuskeln. (Nach Duchenne.)

Ist der Adduktor gelähmt, so steht der erste Metacarpus weiter als normal vom zweiten ab und kann ihm in der Beugstellung nicht genähert werden, so daß der Kranke z. B. einen Stock nicht festhalten kann.

Die Muskeln des Beckens und der unteren Extremitäten.

Der *M. gluteus maximus* streckt das Bein im Hüftgelenk und rotiert es ein wenig nach außen. Bei fixiertem Bein streckt er den geneigten Rumpf.

Dieser Muskel tritt besonders in Tätigkeit beim Treppensteigen, Springen, beim Aufstehen von einem Stuhl, und seine Lähmung erschwert diese Bewegungen. Versucht der Kranke, bei Lähmung der *Glutaei* auf einen Stuhl zu steigen, so neigt sich das Becken dabei stark nach vorn. Der *Gluteus medius* ist in erster Linie Abduktor. Kontrahiert sich nur seine vordere Portion, so wird das Bein nach vorn und außen gestellt, gleichzeitig etwas einwärts rotiert, seine hintere führt das Bein nach hinten-außen und dreht es gleichzeitig auswärts. Bei fixiertem Bein neigt dieser Muskel den Rumpf zur Seite. Ähnlich wirkt der *Gluteus minimus*.

Bei der Lähmung dieser Muskeln kann das Bein nicht abduziert werden; die Adduktoren erhalten das Übergewicht. Beim Gehen schwingt das Bein zu weit nach innen.

Besonders beachtenswert ist die beim Gehen eintretende übertriebene Hebung und Senkung des Beckens, der watschelnde Gang. Das Becken neigt sich nämlich bei einseitiger Lähmung nach der entgegengesetzten Seite (der Rumpf nach der Seite der Lähmung), bei doppelseitiger Lähmung neigt es sich beim Gehen nach der Seite des schwingenden Beines.

Die *Mm. piriformis*, *gemelli*, *obturator. intern.* und *extern.*, sowie der *quadratus femoris* rotieren den Obersehenkel nach außen. Sind sie gelähmt, so wird das Bein dauernd nach innen gedreht.

Der *M. ileo-psoas* beugt das Bein im Hüftgelenk und dreht es ein wenig nach außen, während der *Tensor fasciae latae* mit der Beugung eine geringe Einwärtsdrehung verbindet. Sind beide Beuger gelähmt, so ist das Gehen unmöglich; besteht nur Parese, so ist das Gehen erschwert, und im Liegen kann das Bein bei gestrecktem Unterschenkel nicht emporgehoben werden. Auch hat der Kranke Schwierigkeit, den Rumpf aus der Rückenlage aufzurichten.

Der *M. pectinaeus*, die *Adductores* und der *Gracilis* adduzieren das Bein. Der *Pectinaeus* beugt und adduziert es zugleich.

Der Adductor longus und brevis beugen schwächer. Alle drei bewirken außerdem eine geringe Rotation des Beins nach außen (?). Der Adductor magnus bringt das Bein direkt nach innen, außerdem dreht sein unterer Teil das Bein nach innen.

Bei Lähmung der Adduktoren ist die Adduktion des Beines aufgehoben, außerdem weicht das Bein durch das Übergewicht der Abduktoren nach außen ab, wenn es von der Unterlage erhoben wird. Bei einer Lähmung, welche sich auf den unteren Teil des Adductor magnus beschränkt, ist die Adduktion von Auswärtsrotation begleitet.

Der M. quadriceps femoris streckt den Unterschenkel. Nur der Rectus femoris ist zugleich Hüftbeuger; er streckt den Unterschenkel um so schwächer, je mehr das Bein in der Hüfte gebeugt ist. Bei gebeugtem Unterschenkel ist er ein kräftiger Hüftbeuger.

Bei Lähmung der Extensoren ist das Stehen bei gestrecktem Knie möglich (infolge der Art der Gelenkverbindung). Ebenso ist das Gehen noch mühsam ausführbar, aber das Bein wird im Knie gestreckt gehalten, da die aufrechte Haltung unmöglich wird sobald die Beuger des Unterschenkels in Tätigkeit treten. Die Beugung im Knie wird durch Verkürzung der Schrittlänge vermieden, denn bei freiem Schwingen des Beines gerät der Unterschenkel passiv in Beugstellung. Dagegen wird das Becken auf der kranken Seite (bei einseitiger Lähmung) vorwärts geschoben. Sobald der Kranke im Knie einknickt kommt er auch in Gefahr, zu fallen.

Ein Mann, der an doppelseitiger Parese des Quadriceps litt, vermochte noch zu gehen, indem er sich auf einen Stock stützte. Am Gange fiel außer der Schwerfälligkeit besonders die übertriebene Beugung des Unterschenkels am schwingenden Bein auf. Diese kam aber hier dadurch zustande, daß er gezwungen war, die Oberschenkel im Hüftgelenk stark zu flektieren wegen einer gleichzeitig bestehenden Schwäche der Fußstrecker.



Fig. 12. Pes valgus bedingt durch sekundäre Kontraktur des M. peroneus longus. Fuß von außen betrachtet. (Nach Duchenne.)

Um die Quadrizepslähmung zu erkennen, läßt man in der Rückenlage den Unterschenkel des im Hüftgelenk gebeugt gehaltenen Beines ausstrecken. Dabei darf der Fuß sich nicht auf der Unterlage befinden, sonst wird er durch Streckung und Rotationsbewegungen im Hüftgelenk einfach mechanisch vorwärtsgeschoben. Auch ist die Lähmung im Sitzen daran zu erkennen, daß der Unterschenkel nicht gestreckt werden kann und, passiv erhoben, herabfällt. — Das Aufstehen aus der knienden Stellung ist nicht möglich oder bei unvollständiger Lähmung nur in der Weise, daß der Kranke die Hände auf die Knie legt und diese mittels der Hände nach hinten drückt.

Ist der Vastus internus allein gelähmt, so wird bei der Streckung die Patella durch den Vastus externus nach außen gezogen; es kann so zu einer Luxation derselben kommen. — Durch die Muskelfasern, die von den Vasti seitlich zur Tibia gehen, ist auch bei Zerreißung des Lig. patellae noch eine schwache Streckung des Unterschenkels ausführbar.

Der M. sartorius bewirkt Beugung im Hüft- und Kniegelenk und rotiert den Oberschenkel leicht nach außen, seine Aktion ist eine unvollkommene. Der M. gracilis beugt den Unterschenkel nur wenig, vielmehr adduziert er das Bein und rotiert es ein wenig nach innen.

Die Mm. biceps, semitendinosus und semimembr. sind Beuger des Unterschenkels und Strecker der Hüfte. Sie strecken das Hüftgelenk beim einfachen Gehen (der Glutaeus maximus beim Steigen usw.).

Bei Lähmung dieser Muskeln würde das Becken sich neigen und der Rumpf vornüberfallen, wenn die Kranken nicht instinktiv durch Rückwärtsbeugung den Schwerpunkt nach hinten verlegten. Da der Unterschenkel nicht mehr aktiv gebeugt werden kann, wird die Beugung dadurch erreicht, daß die Flexion des Oberschenkels übertrieben wird; alsdann gerät der Unterschenkel, der Schwere folgend, in die Beugstellung. Wird das Bein aufgesetzt, so erhält nun der Quadriceps das Übergewicht, die Streckung des Knies wird so forciert, daß es zu einer geringen Retroflexion kommen kann. Springen, Laufen, Tanzen ist unmöglich.

Der M. popliteus ist Einwärtsdrehler des gebeugten Unterschenkels und beugt ihn selbst nur schwach.

Der Triceps surae (*M. gastrocnemius*, *plantaris* und *soleus*) bewirkt Plantarflexion*) und Adduktion des Fußes. Außerdem wird der Fuß so gedreht, daß die Dorsalfäche nach außen, die Spitze nach innen schaut. Bei der einfachen Plantarflexion wirkt der *Peroneus longus* mit. Die Wirkung fällt kräftiger aus bei gestrecktem Knie (der *Gastrocnemius*, der am Femur befestigt ist, vermag das Knie etwas zu beugen). Ist der Unterschenkel gegen den Oberschenkel gebeugt, so wirkt der *Soleus* allein.

Bei Lähmung des Triceps surae ist die Beugung des Fußes fast aufgehoben, geht nicht über einen rechten Winkel. Der *Peroneus longus* zieht den Kopf des ersten Metatarsus herab, bewirkt Valgusstellung des Fußes (Fig. 12). Allmählich entwickelt sich durch das Übergewicht der Strecker (der Dorsalflektoren) der Hackenfuß. Es kommt jedoch nicht immer zur Kontraktur der Antagonisten. Der Kranke kann sich nicht auf die Fußspitze erheben, das Gehen wird erschwert. Es kommt zu einer sekundären Verkürzung der Muskeln und Faszien der Planta und damit zu einer stärkeren Wölbung resp. Aushöhlung derselben.

Der *M. peroneus longus* beteiligt sich weniger an der Plantarflexion, er ist vornehmlich Abduktor des Fußes: er senkt den inneren, hebt den äußeren Fußrand, zieht das Köpfchen des ersten Metatarsus nach unten und außen, verschmälert dadurch den Vorderfuß, während er die Fußwölbung steigert.

Bei Lähmung des *Peroneus longus* ist die Streckung des Fußes mit Adduktion verbunden: die Innenhälfte des Vorderfußes wird nicht mehr gestützt und gibt dem sie nach oben drängenden Druck nach. Beim Gehen berührt der Fuß nur mit dem äußeren Rande den Boden, der Kopf des ersten Metatarsus ist vom Boden abgehoben und die große Zehe stark gebeugt. Die Plantarwölbung wird beim Stehen verringert, es entwickelt sich ein Plattfuß. Das Gehen ist sehr ermüdend, das Stehen auf der Fußspitze ist nicht möglich oder doch sehr unsicher.

Der Druck, der beim Gehen die Nerven der *Planta pedis* trifft, erzeugt Parästhesien und Schmerzen.

Der *M. tibialis anticus*, *extensor digitorum communis longus* und der *Extensor hallucis longus* bewirken die Streckung des Fußes. Der *M. tibialis anticus* ist gleichzeitig Adduktor, er zieht das Köpfchen des ersten Metatarsus nach oben und innen und hebt den inneren Rand des Vorderfußes (während die Zehen, besonders die große, gebeugt werden). Der *Extensor dig. communis* streckt die 4 Zehen schwach, er ist vorwiegend Strecker des Fußes, hebt außerdem den äußeren Fußrand und abduziert den Fuß. Der *Extensor hallucis longus* bewirkt Dorsalflexion der zweiten Phalanx der großen Zehe, außerdem unterstützt er die Streckung und Adduktion des Fußes.

Bei Lähmung dieser Muskeln kann der Fuß nicht gehoben werden, er hängt schlaff herab, sobald er vom Boden abgehoben wird (Fig. 13). Beim Gehen würde die Fußspitze am Boden schleifen. Um das zu vermeiden, wird das Bein beim Gehen im Hüft- und Kniegelenk übermäßig flektiert. Dadurch erhält der Gang etwas sehr Charakteristisches (der Anfänger denkt zunächst an Ataxie).

Bei längerem Bestande der Lähmung entwickelt sich Kontraktur der Fußbeuger und dadurch *Pes equinus* (ist der *Peroneus longus* ebenfalls gelähmt, so: *Pes varo-equinus*) resp.: es wird durch die Lähmung der *Equinusstellung* beim Liegen und Gehen nicht entgegengearbeitet, so daß die Deformität allmählich eine stabile wird.



Fig. 13. Stellung der Füße bei Lähmung der Fuß- und Zehenstrecker. (Peroneuslähmung.) Pendeln der Füße. (Eigene Beobachtung.)

*) Die Plantarflexion werde ich als Beugung, die Dorsalflexion als Streckung bezeichnen.

Ist nur der *M. tib. ant.* gelähmt, so ist die Streckung des Fußes mit Abduktion verbunden (Fig. 14). Die langen Zehenstrecker, besonders der *Extens. halluc. long.* werden übermäßig angespannt, die erste Phalanx der großen Zehe ist dauernd gestreckt (Fig. 15).

Bei isolierter Lähmung des *Ext. dig. eomm.* ist die Dorsalflexion des Fußes stets mit Adduktion verbunden.

Der *M. peroneus brevis* abduziert den Fuß und hebt den äußeren Fußrand etwas, ohne ihn zu strecken oder zu beugen.

Der *M. tibialis posticus* adduziert den Fuß und supiniert ihn etwas, ohne ihn zu strecken oder zu beugen, dabei wird er so gekrümmt, daß der Außenrand konvex wird und der Kopf des Talus auf dem Fußrücken vorspringt. Die Lähmung dieser Muskeln (des *Peroneus brevis* und *tibialis post.*) hebt die einfache, nicht von Beugung und Streckung begleitete Ad- resp. Abduktion auf und bewirkt mit der Zeit entsprechende Deformitäten.

Bezüglich einiger neuer Untersuchungen, welche sich auf die Funktion der Fußmuskeln beziehen, vgl. die Bemerkungen bei Vulpius, Die Behandlung der spinalen Kinderlähmung, Leipzig 10 S. 205ff.

Die Funktion wird im allgemeinen durch den Ausfall einzelner Muskeln resp. Muskelgruppen des Fußes schwerer geschädigt als durch die Lähmung aller Fußmuskeln, weil im letzteren Falle keine wesentliche Deformität zustande kommt, es entwickelt

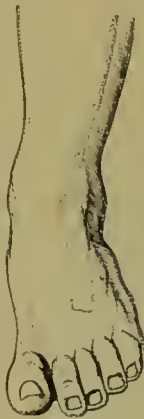


Fig. 14. Fehlerhafte Stellung des Fußes bei Lähmung des *M. tib. antic.* Der *Ext. dig. eomm.* bringt beim Streckversuch den Fuß in eine leichte Abduktionsstellung. (Nach Duchenne.)



Fig. 15. Fehlerhafte Stellung des Fußes bei Lähmung des *M. tib. antic.* *Pes equinus.* Starkes Hervortreten der Sehne des *M. extens. halluc. long.* (Nach Duchenne.)

sich nur eine leichte Valgusstellung, da durch das Körpergewicht der *Caleaneus* etwas nach außen gedrängt wird. Indes sind für die Entwicklung der sekundären Kontraktur die statischen Verhältnisse so maßgebend, daß diese Schilderung nicht zutrifft für Individuen, die zu dauernder Bettruhe gezwungen sind. Wird der Fuß durch einen entsprechenden Schuhapparat im rechten Winkel zum Untersehenkel fixiert, so ist das Gehen möglich.

Der *Extensor dig. eomm. pedis brevis* zieht die Zehen kräftiger dorsalwärts als der lange Muskel.

Die *Mm. interossei pedis* und *lumbriciales* wirken nicht nur ab- und adduktorisch auf die Zehen, sondern beugen die erste Phalanx, während sie die zweite und dritte strecken, doch ist die Funktion der Zehenmuskeln bei vielen Menschen wenig entwickelt.

Die *Mm. flex. dig. ped. long.* und *brevis* sowie der *flex. halluc. long.* beugen die letzten Phalangen kräftig plantarwärts.

Die *Mm. adductor. flexor brevis* und *abductor hallucis* beugen die erste Phalanx der großen Zehe und strecken die zweite. Der Abduktor und der innere Kopf des *Flexor brevis* bewegen die große Zehe nach innen, der Adduktor nach außen. Diese Muskeln kontrahieren sich beim Abwickeln des Fußes, um ihn vom Boden abzustoßen.

Sind die Zehenstrecker gelähmt, so geraten die Interossei in dauernde Anspannung; die ersten Phalangen werden gebeugt, die letzten gestreckt, und es verliert sich die normale Zehenhaltung.

Bei Lähmung der Interossei werden die ersten Phalangen überstreckt, ihre Köpfehen subluxiert, die zweiten und dritten gebeugt (Krallenfuß). Das Gehen ist zwar nicht behindert, aber schmerzhaft — Laufen und Springen mehr oder weniger beeinträchtigt.

Die Muskeln, welche den Kopf und die Wirbelsäule bewegen.

Die Funktion folgender ist besonders bemerkenswert.

Der *M. sternocleidomastoideus* dreht das Gesicht so nach der entgegengesetzten Seite, daß das Kinn nach dieser abweicht und gehoben wird, während der Kopf sich nach der entsprechenden Seite neigt und das Ohr hier tiefer steht als auf der andern. Kontrahieren sich beide Muskeln gemeinschaftlich, so bringen sie den rückwärts geneigten Kopf nach vorn unter Erhebung des Kinns. Will man ihre Funktion prüfen, so läßt man den Kranken, der sich in horizontaler Rückenlage befindet, den Kopf von der Unterlage erheben, indem man durch einen gegen das Kinn ausgeführten Druck Widerstand entgegengesetzt.

Auch heben sich die Muskelkonturen so deutlich unter der Haut ab, daß die Anspannung des Muskels ohne weiteres zu sehen ist; indes ist bei dieser Beurteilung Vorsicht geboten, da trotz des fehlenden Muskelvorsprungs der Muskel in normaler Weise entwickelt sein kann. Die einseitige Lähmung braucht keine abnorme Haltung des Kopfes zu bewirken, gewöhnlich aber kommt es zur Haltung im Sinne der Funktion des kontralateralen Muskels und kann dieser schließlich in den Zustand der Kontraktur versetzt werden. Bei doppelseitiger Lähmung kann der hintenübergeneigte Kopf nur unter Anstrengung nach vorn geneigt werden; indes sah ich einen Fall dieser Art, in welchem der Kopf mit voller Kraft gebeugt wurde.

Die *Mm. reeti capit. ant. (maj. et min.)* vollführen die Beugung des Kopfes im Atlanto-Okzipitalgelenk.

Der *M. reet. capit. lat.* neigt den Kopf zur Seite.

Der *M. long. colli* ist Beuger des Halses.

Die *Mm. reet. cap. post.* bewegen den Kopf im Atlanto-Okzipitalgelenk nach hinten.

Der *M. obliqu. cap. infer. s. maj.* ist der Dreher des Kopfes.

Die *M. bivent. cervic. und complex. maj.* ziehen den Kopf nach hinten

Der *M. splenius capit. et colli* zieht den Kopf nach hinten und dreht ihn dabei nach der Seite des kontrahierten Muskels.

Die *Mm. saerolumbalis und longissimus dorsi* strecken die Lenden- und untere Brustwirbelsäule. Bei einseitiger Wirkung wird die Wirbelsäule nach hinten und nach der Seite des angespannten Muskels gezogen, so daß sich der untere Teil derselben bis zum 8. Brustwirbel krümmt und mit der Konvexität nach der entgegengesetzten Seite schaut. Beim Gehen kontrahiert sich der Muskel auf Seite des schwingenden Beines (Lamy). Über die durch den Ausfall dieses Muskels bedingten Funktionsstörungen macht Kaufmann (M. f. U. 08) Angaben, doch sind sie im Hinblick auf die Genese mit Vorsicht zu verwerten.

Die *Mm. semispinalis dorsi und multifidus spinae* sind Dreher der Wirbelsäule.

Der *Quadratus lumborum* neigt den unteren Teil der Wirbelsäule zur Seite.

Nach vorn sowie nach vorn und seitlich wird sie durch die Tätigkeit der Bauchmuskeln geneigt.

Ist der *Erector trunci* beiderseits gelähmt, so wird der Rumpf beim Stehen und Gehen nach hinten geworfen, so daß ein von den vorstehenden Brustwirbeln ausgehendes Lot hinter das Os saerum fällt (Fig. 16). Dabei ist das Becken gehoben (Wirkung der Bauchmuskeln). Es besteht mäßige Lordose der Wirbelsäule, die sich beim Liegen ausgleicht. Beim Sitzen ist die Wirbelsäule konvex nach hinten ausgebogen, und der Kranke verhindert das Vornüberfallen durch Aufstützen der Hände.

Die Angaben der verschiedenen Autoren über die bei einseitiger Lähmung des *Erector trunci* entstehende Form der Skoliose sind voneinander abweichende, vgl. dazu Erben (M. Kl. 11) und Vulpius (Behandlung der spinalen Kinderlähmung, Leipzig 10).

Bei Lähmung der Bauchmuskeln besteht ebenfalls Lordose der Lendenwirbelsäule, aber hier fällt ein von den Brustwirbeln nach unten geworfenes Lot auf

die Mitte des Os sacrum, weil das Becken stark nach vorn geneigt ist. Der Bauch und die Nates springen stark vor (Fig. 17).

Das Aufrichten aus der Rückenlage ist nur mit Unterstützung der Arme möglich.

Die Lähmung der Bauchmuskeln beeinträchtigt ferner die Expiration, namentlich sind die forcierten Expirationsbewegungen beim Husten, Singen, Schreien nicht mehr auszuführen. Die Bauchpresse fehlt, und damit ist die Stuhl- und Harnentleerung erschwert. „Da die Eingeweide, welche die schlaffen Bauchdecken vor sich hertreiben, dem Zwerchfell keinen genügenden Stützpunkt gewähren, kann dieses die Rippen nicht heben, sondern verengert die Thoraxbasis.“

Straßburger (Z. f. N. XXXI) behauptet, daß beim Aufrichten aus der Rückenlage die senkrechten Bauchmuskeln, bei der Bauchpresse die horizontalen in Aktion treten. Bei einseitiger Lähmung der Bauchmuskeln verzicht sich der Nabel nach der gesunden Seite, und diese Deviation nimmt beim Husten, Pressen usw. zu (s. Fig. 18 u. 19 und H.



Fig. 16. Lordose der Wirbelsäule und fehlerhafte Rumpfhaltung bei Lähmung der Strecker der Wirbelsäule. (Nach Duchenne.)



Fig. 17. Lordose und fehlerhafte Rumpfhaltung bei Lähmung der Bauchmuskeln. (Eigene Beobachtung.)

Oppenheim, Z. f. N. XXIV). Ferner kann bei forcierten Expirationsbewegungen die Abdominalgegend der gelähmten Seite durch die herabgedrängten Eingeweide aufgetrieben und stark vorgewölbt werden.

Die Palpation ist bei allen diesen Feststellungen ein wertvolles Hilfsmittel, da sie den kontrahierten Muskel von dem erschlafften deutlich unterscheiden läßt.

Die vollständige Lähmung (Paralyse) ist leicht zu diagnostizieren ans dem völligen Ausfall der entsprechenden Bewegungen. Gewissen Schwierigkeiten begegnet man nur da, wo man sich mit dem Kranken (Kindesalter, Schwerhörigkeit, Bewußtlosigkeit, Aphasie, psychische Anomalien) nicht verständigen kann. Ist eine ganze Extremität dem Einfluß des Willens entzogen, so ist das gewöhnlich schnell daran zu erkennen, daß sie, passiv erhoben, der Schwere nach herab-



Fig. 18. Verziehung des Nabels nach rechts und Ansdehnung der linken Bauchhälfte unter dem Versuch der Bauchpresse bei Lähmung der linksseitigen Bauchmuskeln. (Eigene Beobachtung)

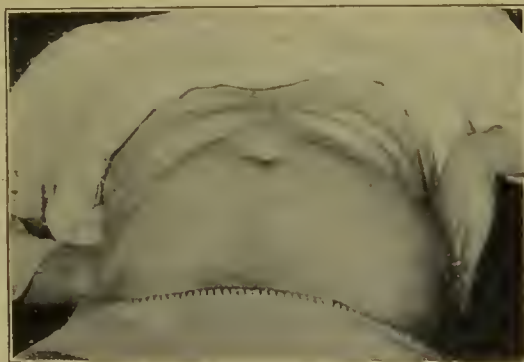


Fig. 19. Lähmung der linksseitigen Bauchmuskulatur. Rückulage. (Eigene Beobachtung.)

fällt. Indes ist zu berücksichtigen, daß manche Personen, besonders Kinder, bei dieser Manipulation die Extremität einfach herabfallen lassen, auch wenn sie nicht gelähmt ist. Bei wiederholentlicher Prüfung kommt man jedoch fast immer zum Ziele. Sind nur einzelne

Muskeln gelähmt, und ist das Individuum der direkten Aufforderung unzugänglich, so bringe man die Extremität in eine Lage und Stellung, aus welcher sie nur durch Anspannung der zu prüfenden Muskeln herausgebracht werden kann.

Die unvollständige Lähmung (Parese) ist weit schwieriger zu diagnostizieren und nun so weniger sicher, je geringfügiger sie ist. Ist nur eine Seite betroffen, so läßt jedoch der Vergleich mit der gesunden meistens auch die leichten Schwächezustände erkennen. Bei Kindern muß man sich bald dieses, bald jenes Kunstgriffs bedienen. Will man z. B. die Bewegungsfähigkeit der Fußstrecker prüfen, so appliziere man einen Nadelstich in die Fußsohle*). Die nun eintretende Reflexbewegung darf man natürlich nicht mit der aktiven verwechseln. Aber es schließt sich, wenn die Motilität erhalten ist, nun sofort eine aktive Bewegung an die Reflexbewegung an oder es genügt doch, die Nadel der Fußsohle — unter den Augen des Kindes — zu nähern, um sofort ein energisches Zurückziehen des Fußes zu erwirken. In diesem Moment läßt sich dann auch die Kraft, mit der die Streckung ausgeführt wird, feststellen. Schwieriger ist es, die Kraft, die bei der Plantarflexion geleistet wird, unter diesen Verhältnissen zu messen. Doch kann man dadurch, daß man den Fußrücken in der eben geschilderten Weise reizt, das Kind in der Regel dahin bringen, daß es die Wadenmuskulatur energisch anspannt. Es macht freilich zunächst den Versuch, das ganze Bein zurückzuziehen. Fixiert man jedoch den Oberschenkel, so wird die Plantarflexion erfolgen. Auch kann man die Lähmung der Fußbeuger schnell daran erkennen, daß am vertikal von der Unterlage erhobenen Bein der Fuß in Extensionsstellung gerät, indem er der Schwere folgt.

Die motorische Schwäche oder die Lähmung kann eine einfache sein, oder sie ist mit Abnahme des Muskeltonus — schlaaffe Lähmung — oder mit Zunahme desselben — spastische Lähmung — verbunden.

Die Kriterien des spastischen Zustandes sind oben angeführt worden. Hier bleibt nur nachzutragen, daß sich die spastischen Zustände meistens mit motorischer Schwäche verbinden, wenn auch die Beziehungen zwischen diesen beiden Faktoren sehr wechselnde sind.

Die spastische Parese kann alle vier Extremitäten betreffen, beschränkt sich jedoch meistens auf die unteren oder auf Arm und Bein einer Seite und manchmal selbst auf eine der Gliedmaßen. Die höheren und höchsten Grade dieses Zustandes, bei denen die Muskelspannungen zu dauernden Stellungsveränderungen in den Gelenken führen, werden als aktive oder spastische Kontraktur bezeichnet, im Gegensatz zu der paralytischen oder passiven Kontraktur, d. i. der sekundären Anspannung, Verkürzung und Schrumpfung jener Muskeln, deren Antagonisten gelähmt sind. Diese passive Kontraktur ist eine vollständig fixierte, mechanische, läßt sich auch nicht vorübergehend durch Zug und Druck (auch nicht in der Narkose) redressieren, sie bietet also keinen elastischen, sondern einen toten Widerstand und ist nicht mit Steigerung der Sehnenphänomene verknüpft.

*) Diese von mir schon in den früheren Auflagen angegebene Untersuchungsmethode ist neuerdings von Spitzzy, dem meine Angaben entgangen sind, wieder empfohlen worden.

Koordinationsstörung.

Trotz erhaltener Kraft können die aktiven Bewegungen erheblich beeinträchtigt sein, und zwar durch Koordinationsstörungen.

Damit eine Bewegung geordnet (koordiniert) ausgeführt wird, ist es erforderlich, daß eine bestimmte Anzahl von Muskeln, in bestimmter Gruppierung und Reihenfolge und unter gesetzmäßiger Verteilung der Kraft in Aktion tritt. Wo dieses gesetzmäßige Ineinandergreifen der Bewegungen — welches von bestimmten Zentren beherrscht wird — gestört ist, können sie zwar noch kraftvoll ausgeführt werden, aber sie sind ungeordnet, ataktisch. Diese Störung äußert sich darin, daß die Bewegung nicht auf dem kürzesten Wege das Ziel erreicht, ferner nicht mit dem gerade erforderlichen Kraftmaß, sondern mit einer Vergeudung von Muskelkraft, daß endlich nicht nur die mit der Ausführung dieser Bewegung betrauten Muskeln in Tätigkeit treten, sondern die Bewegungsimpulse ausstrahlen auf Muskeln, die die gewollte Bewegung nicht allein nicht fördern, sondern sogar hemmend auf sie wirken oder doch in gar keiner Beziehung zu ihr stehen.

Jede zu einem bestimmten Zweck ausgeführte Bewegung nimmt eine Anzahl von Muskeln in Anspruch. So erfordert die Erhebung des Beins von der Unterlage zwar in erster Linie die Zusammenziehung der Hüftbeuger — der Hauptagonisten, wie sie O. Foerster¹⁾ nennt —, aber es werden auch andere Oberschenkelmuskeln: die Ad- und Abduktoren, die Rotatoren im geringen Maße und mit einer für jeden dieser Muskeln fein abgestuften Kraftleistung als „Synergisten“ angespannt, um die Bewegungsrichtung festzuhalten usw. Über das Verhalten der Antagonisten bei den aktiven Bewegungen gehen die Ansichten der Forscher auseinander. Duchenne lehrte, daß sie bei sämtlichen Bewegungen in Tätigkeit treten, um ihnen Präzision und Sicherheit zu verleihen. Sherrington, Hering und Mann stellten dagegen die Behauptung auf, daß die Kontraktion der Agonisten mit Erschlaffung der Antagonisten einhergehe. Nach O. Foerster herrscht in diesen Beziehungen keine Konstanz, aber es greifen die Antagonisten häufig in das Getriebe der Bewegung ein, um diese zu einer gleichmäßigen zu gestalten, um sie zu moderieren usw. Es ist begreiflich, daß jede Verschiebung in dem Kraftverhältnis, mit dem jeder der in Frage kommenden Muskeln an der Aktion teilnimmt, die Harmonie der Bewegung aufhebt, und die aus der Störung dieser Betriebsordnung resultierende Bewegungsanomalie nennen wir: Ataxie.

Um diese Störung an den Beinen zu erkennen, lassen wir den Kranken, der sich in der Rückenlage befindet, die Extremität einfach erheben. Die Ataxie tritt dann dadurch in die Erscheinung, daß das Bein nicht in der Vertikalen, sondern unter Ablenkungen von dieser emporgebracht wird: es gerät in eine Abduktions- oder Adduktionsstellung, wird nach außen oder innen rotiert und aus dieser Stellung stoßweise in die entgegengesetzte hinübergeworfen und zeigt, auch nachdem es in die Höhe gebracht ist, fortwährende Schwankungen, besonders auch in seitlicher Richtung. Beim Niederlegen wird es nicht einfach gesenkt, sondern mit Wucht herabgeworfen und nicht neben das ruhende, sondern über dasselbe hinweg, es streifend oder nach der andern Richtung weit über das Ziel hinaus. Wir erkennen deutlich, daß dieses nicht auf kürzestem Wege, nicht mit dem gerade erforderlichen Aufwand von Kraft erreicht wird, und daß Muskeln sich an der Bewegung beteiligen, die sie nicht fördern.

Sehr beachtenswert ist es nun, daß diese Störung in der Regel bei Augenschluß zunimmt. Wo sie also unter Kontrolle der Augen nicht

¹⁾ Die Physiologie und Pathologie der Koordination. Jena 1902.

deutlich zutage tritt, darf die Prüfung bei Augenschluß nie versäumt werden.

Sehr schwierig kann es sein, die leichten Grade der Ataxie zu erkennen. Es sind zu diesem Behufe kompliziertere Bewegungen erforderlich, z. B. der Versuch, das Knie des ruhenden Beines mit der Hacke des andern zu berühren. Besteht Ataxie, so wird das Knie nicht sogleich sicher getroffen, sondern seine Umgebung, oder es gelingt doch erst nach einigem Umhertasten. Es ist aber ein solcher Versuch, wenn die Störung nicht recht in die Augen springend ist, mehrfach zu wiederholen, da bei dem ersten auch der Gesunde zuweilen an dem Ziel vorbeigerät. Eine sehr wertvolle Probe ist auch die, nachdem das Knie beim Kniehackenversuch richtig getroffen ist, nun die Ferse entlang der vorderen Kante der Tibia langsam hinabfahren zu lassen. Bei normaler Koordination gelingt das ohne jede Schwierigkeit, während die Ferse des Ataktischen den geraden, kürzesten Weg nicht innezuhalten vermag, sondern einen Zickzack-Kurs einschlägt. Auch kann man dem Kranken aufgeben, mit dem erhobenen Bein einen Kreis in der Luft zu beschreiben; besteht Ataxie, so kommt wenigstens bei Augenschluß eine recht unregelmäßige Figur zustande. Einmal ist es mir begegnet, daß die Ataxie erst bei der Kraftprüfung deutlich zutage trat. Ließ ich den Kranken das Bein erheben, während ich mich gegen dasselbe stemmte, so war die Bewegung keine stetige, sondern es kam zu fortwährenden Ablenkungen der Extremität. — Die Erscheinung, daß die erhobene Extremität, die ausgestreckte Hand usw., nicht ruhig gehalten wird, sondern ins Schwanken gerät, daß der Rumpf beim Sitzen, der Körper beim Stehen schwankt, hat man auch als statische Ataxie bezeichnet. — Um die Ataxie an den oberen Extremitäten festzustellen, lasse man mit dem Zeigefinger nach der Nase, nach dem Ohre oder einem andern festen Punkte, einem vorgehaltenen Gegenstande greifen. Ist sie erheblich, so gelingt das schon unter der Kontrolle der Augen nicht, sondern der Finger gerät vorbei, z. B. statt zur Nase, in die Wangen- oder Stirngegend. Auch ist die Bewegung von unzuweckmäßigen Muskelkontraktionen begleitet, so werden die Finger gespreizt, die Hand gestreckt und dergleichen. Eine unvollkommen entwickelte Ataxie würde sich bei diesem Versuch erst bei Augenschluß bemerkbar machen.

Die Ataxie hat nichts zu tun mit motorischer Schwäche. Die Bewegungen werden trotz der Inkoordination kraftvoll, ja mit einer Verschwendung von Kraft ausgeführt. Die genaue Prüfung lehrt allerdings, daß bei beträchtlicher Ataxie die grobe Kraft nicht stetig geleistet wird; läßt man das Bein unter Widerstand erheben, so fühlt man, daß die Bewegung für Momente kräftig ausgeführt wird, daß die Kraft aber an- und abschwilt, indem sie bald auf diese, bald auf jene Muskelgruppe abgelenkt wird. Es kann sich die Ataxie freilich mit motorischer Schwäche verknüpfen, beide sind dann als selbständige und voneinander unabhängige Störungen aufzufassen. Eine geringe Ataxie kann auch durch Schwäche vorgetäuscht werden, insofern, als bei dieser das erhobene Bein infolge der Ermüdung ins Schwanken gerät, aber es schwankt dann auf und nieder und nicht in seitlicher Richtung. Auch steigert sich die Störung nicht bei Augenschluß.

Eine sehr häufige, wenn auch nicht regelmäßig nachweisbare Begleiterscheinung der Ataxie sind Empfindungsstörungen, besonders eine Abstumpfung der Sensibilität der tiefen Teile (Bathyanästhesie), vor allem der Gelenke, und dadurch ein Ausfall jener Empfindungen, die mit der Bewegung der Gliedmaßen verbunden sind. Der Anfall dieser zentripetalen Impulse wurde schon von Bell und Longet, besonders aber von Leyden als die Ursache der Ataxie betrachtet. Indes ist dabei zu berücksichtigen, daß auch zentripetale Erregungen, die nicht zum Bewußtsein gelangen, aber den Muskeltonns beeinflussen, für die geordnete Ausführung der Bewegungen erforderlich sind, und daß der Fortfall derselben und die dadurch verursachte Hypotonie bzw. Atonie der Muskeln bei der Entstehung der Ataxie eine Rolle spielt (Jaccoud, Strümpell, Sherrington, Hering, Bickel n. a.). Wir nehmen also an, daß die Koordination der Muskeltätigkeit vor allem durch zentripetale Impulse



Fig. 20. Asynergie cérébelleuse a beim Gehen, b beim Neigen des Kopfes nach rückwärts im Gegensatz zum Gesunden (c). (Nach Babinski aus Bregman.)

reguliert wird, die nicht zu bewußten Empfindungen werden und bezeichnen in diesem Sinne die Ataxie als eine sensorische.

Eine Sonderstellung nimmt die sog. zerebellare Ataxie ein. Es handelt sich da um die Gleichgewichtsstörung, die sich beim Stehen und Gehen geltend macht. Der Betroffene steht breitbeinig und unsicher und schwankt beim Gehen von einer Seite zur andern wie ein Betrunkener. Auch kommt es vor, daß er die Beine beim Gehen vorwärts setzt, während der Rumpf nach hinten strebt, sich hintenüber neigt usw., eine Erscheinung — sie ist von Babinski¹⁾ als „asynergie cérébelleuse“ beschrieben —, die besonders deutlich die Störung im geordneten Zusammenwirken der Muskeln erkennen läßt (s. Fig. 20). Die Bezeichnung zerebellare Ataxie deutet an, daß dieses Symptom vorwiegend bei Erkrankungen des Kleinhirns, welches das Hauptzentrum der Koordination bildet, vorkommt. Die Affektionen desselben können aber auch außerdem oder ausschließlich eine Bewegungsataxie erzeugen, die eine der

¹⁾ R. n. 1899.

oben geschilderten sensorischen durchaus ähnliche Koordinationsstörung darstellt. Während die erstere aber in der Regel mit einer Abstumpfung der Sensibilität einhergeht, trifft das für diese zerebellare Ataxie nicht zu.

Die aktiven Bewegungen können noch durch eine andere Störung beeinträchtigt sein: durch

das Zittern.

Diese Bezeichnung wird angewendet auf mehr oder weniger rhythmische, schnell aneinanderfolgende Zuckungen von nicht erheblichem Umfang, die sich in einer bestimmten Muskelgruppe abspielen (im Gegensatz zu Zuckungen, die regellos von einer Muskelgruppe auf die andere überspringen).

Da das Zittern je nach dem zugrundeliegenden Krankheitsprozesse bald in der Ruhe, bald nur bei Bewegungen und in andern Fällen insbesondere unter dem Einflusse seelischer Erregungen hervortritt, so hat man bei der Untersuchung allen diesen Bedingungen Rechnung zu tragen. Es ist zunächst darauf zu achten, ob das Zittern in der Ruhe, in der gut unterstützten und nicht aktiv angespannten Extremität besteht. Soll festgestellt werden, ob der Kopf während der Ruhe zittert, so muß der Kranke sich in der Rückenlage und der Kopf sich auf einer Unterlage befinden. Das Zittern erkennt man fast immer durch die bloße Betrachtung. Nur, wo es aus sehr feinen Schwingungen besteht, muß man das Gefühl zu Hilfe nehmen und aus dem Vibrieren des Körpers den Tremor erkennen. Die auf den Kopf, die Schulter usw. gelegte Hand fühlt auch diesen leisen Tremor deutlich. Die Untersuchung mit dem Myographen ist für den Praktiker nicht erforderlich. Um den Einfluß der aktiven Bewegungen auf das Zittern zu beurteilen, läßt man die entsprechende Extremität zunächst erheben, resp. in die Luft strecken. Dieser einfache Akt genügt häufig, um festzustellen, daß die aktive Bewegung einen das Zittern beschwichtigenden oder steigernden Einfluß hat. Wo es jedoch erst durch die Bewegung ausgelöst wird, ist es meistens erforderlich, eine kompliziertere Muskelleistung zu verlangen. Man läßt die Hand zur Nase, einen Löffel, ein Glas Wasser zum Munde führen, man fordert eine energische Kraftleistung oder eine feine Bewegung, zu der eine „sichere Hand“ gehört, z. B. das Einfädeln einer Nadel, das Schreiben. Das die aktive Bewegung begleitende Zittern der unteren Extremitäten wird auch beim Gange wahrgenommen; um es zu analysieren, ist es zweckmäßig, das Bein in der Rückenlage erheben, resp. das erhobene Bein in der Luft beugen und strecken zu lassen.

Man kann einen statischen und einen Bewegungstremor unterscheiden, je nachdem das Zittern bei der aktiven Innehaltung einer besonderen Stellung, z. B. in der ausgestreckten Hand oder bei dem Bewegungsakt selbst auftritt.

Der Einfluß der seelischen Bewegungen ist daraus zu erschließen, daß der Tremor während der Untersuchung, während der Unterhaltung über das den Kranken beunruhigende Leiden sich steigert oder überhaupt erst deutlich wird. Auch die Aufmerksamkeit, die Selbstbeobachtung ist ein wichtiger Faktor. Unter ihrem Einfluß kann sich das Zittern sowohl steigern wie verringern.

Besonders zu achten ist auf den Umfang der einzelnen Zitterbewegungen, auf die Schnelligkeit, mit welcher diese Bewegungen aufeinander folgen, auf den Rhythmus und die Regelmäßigkeit derselben. In ersterer Hinsicht kann man ein schnell-schlägiges Zittern von einem langsam-schlägigen unterscheiden. Es ist schnellschlägig, wenn 8—10 Schwingungen auf die Sekunde kommen; die Schlagzahl der andern Form beträgt etwa 3—5. Auch gibt es ein Zittern, das in der Mitte zwischen den schnell- und langsam-schlägigen Formen steht. In bezug auf die Wellen-Amplitude spricht man von einem feinschlägigen und einem groben Zittern (oder Wackeln). Gewöhnlich ist das schnelle Zittern ein feinschlägiges, man bezeichnet diese Form als die vibrierende.

Untersuchungen mit dem Marcyschen Apparat haben gezeigt, daß es ein Zittern gibt, welches eine mit einer gewissen Regelmäßigkeit sich wiederholende Zu- und Abnahme der Oszillationsbreite der einzelnen Zitterbewegungen erkennen läßt (allorhythmischer Tremor), doch hat die Tatsache für die Diagnostik bisher keine Bedeutung gewonnen.

The image shows a sample of handwritten cursive text, 'allergroßte Blüße', written with a pen. The letters are noticeably shaky and irregular in shape, characteristic of essential tremor. There are some small scribbles to the left of the main text.

Fig. 21. a) Schrift bei essentiellem Tremor, unter Beobachtung geschrieben.

The image shows a sample of handwritten cursive text, 'allergroßte Blüße', written with a pen. The letters are significantly more shaky and irregular than in the previous sample, indicating a more pronounced tremor when not being observed.

Fig. 21. b) (vgl. mit a) Schrift bei essentiellem Tremor, ohne Aufsicht geschrieben.

Wenn das Zittern bei einem einfachen Bewegungsakt nicht in die Erscheinung tritt, ist es geraten, die Hand einem Gegenstande folgen zu lassen, den man fortbewegt.

Das Zittern, das auf Steigerung der Sehnenphänomene resp. des Muskeltonus beruht, wie der Fußklonus, wird, wenn es durch den Bewegungsakt — beim aktiven Heben der Fußspitze — entsteht, als spastisches bezeichnet.

Eine besondere Art des Zitterns ist das fibrilläre, d. h. bündelweise auftretende. Man sieht ein Zucken eines einzelnen Muskelbündels oder aber ein Zucken und Wogen, das die einzelnen Bündel eines Muskels nacheinander und in schneller Folge ergreift, so daß der ganze Muskel flimmert und es wie eine Welle über ihn hinwegzieht. Bei sehr mageren und bei erregbaren Personen genügt schon der Kältereiz, die Entblößung, um dieses Symptom hervortreten zu lassen. Auch die körperliche Überanstrengung kann dieses Zittern auslösen. Die stärkeren Grade werden nur bei pathologischen Zuständen beobachtet, und hier braucht der Kältereiz nicht einzuwirken, wenn er auch den Tremor steigert. Eine Form des Zitterns, bei welcher ein andauerndes starkes

Wegen der Muskelsubstanz besteht, ist als Myokymie (Kny, Schultze) beschrieben worden. Das fibrilläre Zittern kann zuweilen noch dadurch hervorgerufen werden, daß man den Nerven des betreffenden Muskels für einige Zeit elektrisch reizt, der Muskelkontraktion folgt dann ein längere Zeit bestehenbleibendes Undulieren des Muskels (Rumpf).

Bei der Wertschätzung des Tremors darf die Tatsache niemals außer acht gelassen werden, daß auch der Gesunde unter gewissen Bedingungen zittert*), und zwar bei Anstrengungen, Erregungen und im Frost, beim Heben einer schweren resp. ungewohnten Last oder nach einer solchen Anstrengung, bei heftigen Gemütsbewegungen sowie im Anschluß an Exzesse; auch in der Rekonvaleszenz von erschöpfenden Krankheiten ist diese Erscheinung häufig zu beobachten. Bei dem Zittern vor Kälte tritt es recht deutlich zutage, daß der Wille hemmend auf den Tremor wirken kann. Das Schnattern und Zähneklappern im Frost entsteht um so leichter und ist um so intensiver, je mehr man sich der Empfindung hingibt und je weniger man bestrebt ist, die Erscheinung zu unterdrücken. Bei einigen Formen des pathologischen Tremors, insbesondere bei dem hysterischen, ist etwas Ähnliches zu konstatieren.

Rauchen und Trinken sind imstande, einen vorübergehenden oder dauernden Tremor zu erzeugen. Beim chronischen Alkoholismus ist er ein fast reguläres Symptom.

Bezüglich des durch andere Gifte erzeugten und des im Geleit bestimmter Krankheiten hervortretenden Tremors ist auf den speziellen Teil zu verweisen. (Siehe besonders im Kapitel multiple Sklerose, Paralysis agitaus und Hysterie.)

Es gibt auch ein ererbtes Zittern, das sich durch Generationen fortpflanzt, ohne daß es von anderweitigen Krankheitserscheinungen begleitet wird. Wenn sich auch besonders der senile Tremor durch ein Zittern des Kopfes im Sinne von Verneinungsbewegungen äußert, so gibt es doch auch Formen des essentiellen, hereditären, familiären Tremors, die sich in dieser Weise darstellen. Im übrigen läßt sich zur Charakteristik des letzteren kaum etwas sagen, da seine Eigenschaften variabel sind.

In den von mir beobachteten Fällen dieser Art handelte es sich meistens um ein die willkürlichen Bewegungen begleitendes oder durch sie gesteigertes Zittern, das mehr oder weniger dem sog. Intentionszittern der mult. Sklerose (s. d.) entsprach.

Die Schrift kann dabei in charakteristischer Weise beeinflusst werden (s. Fig. 21). Vgl. die Abhandlung von Germanus Flatau (A. f. P. Bd. 44).

Haben wir uns über das Verhalten der aktiven Beweglichkeit ein Urteil gebildet, so ist weiter festzustellen, ob es sich um eine einfache oder degenerative Lähmung handelt. Nach dieser Richtung gibt die elektrische Prüfung den wichtigsten Aufschluß.

*) Von dem physiologischen Zittern spricht Pitres und namentlich sind Bloeh et Busquet (les tremblements physiol. Paris 04 u. R. n. 05) bei Messung mit feineren Apparaten zu der Feststellung dieses Tremors gelangt. Siehe bezüglich des physiologischen und artefiziellen Zitterns auch die Bemerkungen von Steinhausen (N. C. 07) und Kollarits (Z. f. N. Bd. 38). Der graphischen Methode zur Charakterisierung der verschiedenen Formen des pathologischen Zitterns haben sich schon Chareot u. a. bedient; neuerdings hat Neustädter (Med. Record 09) entsprechende Untersuchungen angestellt.

Die elektrische Untersuchung.

Literatur in den Handbüchern von Erb, Romak (Grundriß der Elektrodiagnostik usw. II. Aufl. Wien 09, T. Cohn, IV. Aufl. 12, ferner bei Boruttau, Die Elektr. in d. Med. Wiesbaden 06, Boruttau-Mann-Levy-Dorn-Krause, Handbuch der ges. med. Anwend. d. Elektr. Leipzig 09, Boruttau, Sammelref. Z. f. d. g. N. R. I, 10).

Zur Prüfung der elektrischen Erregbarkeit sind folgende Apparate erforderlich: 1. ein Induktionsapparat, der von 1 oder 2 Elementen gespeist wird, 2. eine galvanische Batterie, welche eine Stromstärke bis zu 30 Milli-Ampères liefert, mit einem absoluten Galvanometer und einem Stromwender versehen ist, 3. ein Paar guter (nicht defekter) Leitungsschmüre, 4. eine Anzahl von Elektroden von verschiedener Größe (die

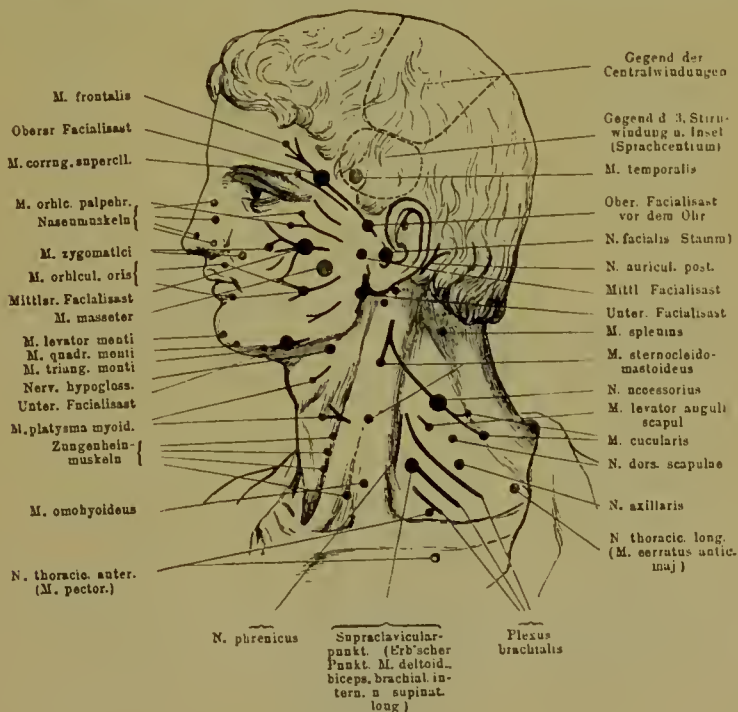


Fig. 22. (Nach Erb.)

großen haben einen Flächeninhalt von 50—70 qcm, die kleinen einen Durchmesser von 1—3 cm, die Normalelektrode = 10 qcm). Auch eine Drahtbürste oder ein Pinsel ist für einzelne Untersuchungen erforderlich.

Eine elektrische Untersuchung verlangt in erster Linie die Kenntnis der sog. motorischen Punkte oder Wahlpunkte, d. h. derjenigen Stellen, an welchen die Reizung der Nerven und Muskeln am besten gelingt. Es sind das Bezirke der Haut, an denen der motorische Nerv sehr oberflächlich gelegen ist, sowie solche, die der Eintrittsstelle des Nerven in den Muskel entsprechen.

Die Figuren (Fig. 22 u. f.) geben über die Lage dieser Punkte Auskunft. Doch soll das Wichtigste erläutert werden.

N. facialis unmittelbar unter der Ohrmuschel; man kann ihn auch direkt unter oder vor dem Porus acusticus externus reizen. Den Effekt erkennt man an der Kontraktion aller von ihm versorgten Muskeln.

Bezüglich der Lage der einzelnen Zweige (man kann für die Elektrodiagnostik einen oberen, mittleren und unteren unterscheiden) siehe die Figur 22.

Zur direkten Muskelreizung appliziere man die Elektroden an den entsprechenden, den Muskel bedeckenden Hautpartien, häufig ist ein Abtasten nötig, ehe man den geeignetsten Punkt trifft.

Von den Kaumuskeln läßt sich der Temporalis und Masseter direkt erregen.

Der N. accessorius zwischen Ceuillaris und Sternocleidomastoideus auf einer Linie, welche den von diesen Muskeln gebildeten Winkel halbiert, und zwar etwa an der Grenze des oberen und mittleren Drittels derselben. Um den Sternocel. direkt zu reizen, setzt man die Elektrode etwa auf die Mitte des Muskelbauchs.

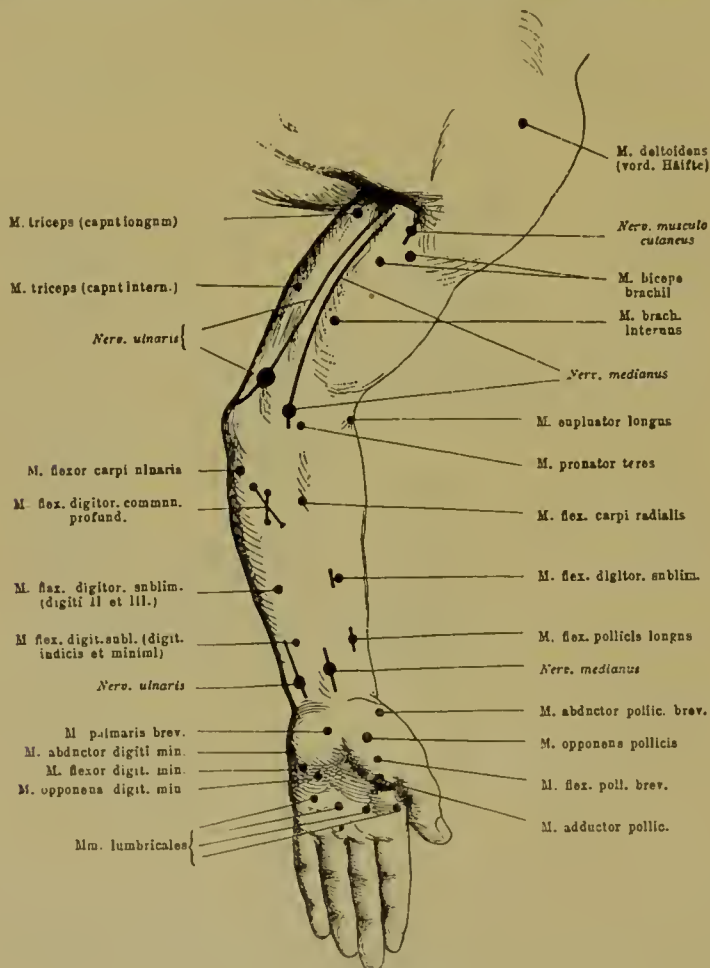


Fig. 23. (Nach Erb.)

N. hypoglossus oberhalb des Zungenbeinhorns in der Tiefe. Er ist schwer zu erregen, starke Ströme sind erforderlich.

N. dorsalis scapulae zirka 2—3 cm unterhalb des Akzessoriuspunktes; etwas tiefer liegt der für den N. axillaris, dessen isolierte Reizung aber nicht immer gelingt.

Der Erbsehe Punkt liegt etwa zwei Finger breit über der Clavicula und einen Finger breit nach außen vom Sternocleidomastoideus. Seine Reizung bewirkt: Kontraktion der Mm. deltoideus, brachialis internus, biceps und supinator longus.

N. phrenicus. Man geht mit der Elektrode zwischen Sternocleid. und Scalen. ant. in die Tiefe und drängt dieselbe von außen her unter den Sternocel. Bei Anwendung eines kräftigen Stroms kommt es zu hörbarer Inspiration und Vorwölbung des Abdomens. Besonders mit dem galvanischen Strom läßt sich die Reizung exakt und rein erzielen.

N. thoracicus longus am besten in der Axillarlinie. An der Drehung des Schulterblattes nach außen ist der Effekt der Reizung zu erkennen. Nicht weit davon sind auch die Zacken des Muskels direkt zu treffen und läßt sich die Nerven- und Muskelreizung nicht immer scharf voneinander trennen.

N. musculocutaneus am vordern Rande der Achselhöhle zwischen beiden Bizepsköpfen.

N. medianus ist in seinem ganzen Verlauf im Suleus bicipitalis internus zu erregen, am besten in der Ellenbeuge, wo er oberflächlich liegt. Die Beugung der Hand und Finger und insbesondere die Pronation zeigt, daß der Nerv getroffen ist.

Um nur die Handmuskeln, soweit sie vom N. medianus versorgt werden, von diesem aus zu erregen, reizt man ihn über dem Handgelenk, doch muß man mit feiner Elektrode in die Tiefe zwischen die Sehnen des M. rad. intern. und palmaris longus dringen.

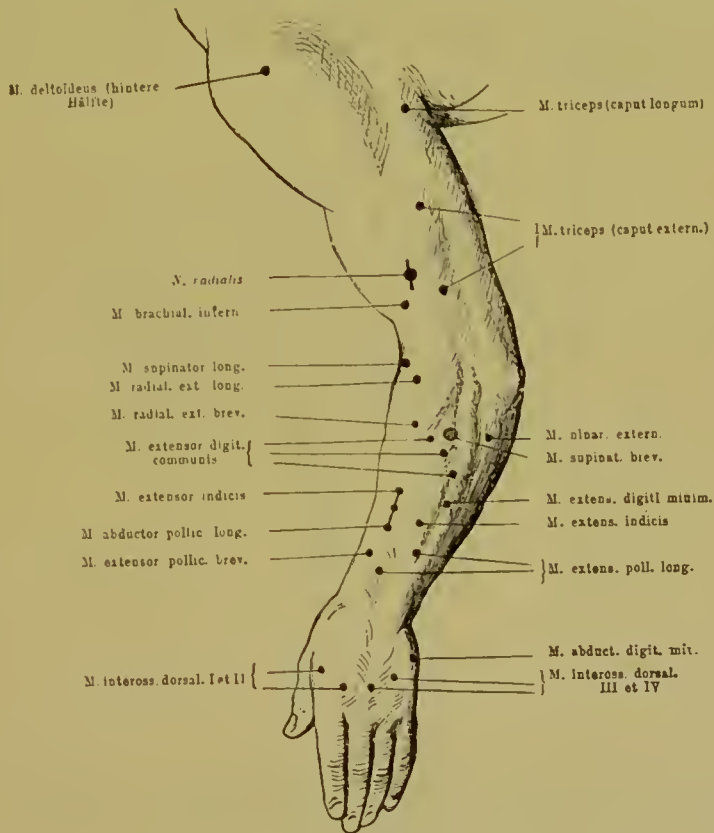


Fig. 24. (Nach Erb.)

N. ulnaris. Oberer Punkt: etwa $1\frac{1}{2}$ —2 em oberhalb des Condylus internus humeri oder zwischen diesem und Olekranon in der Rinne. Die Hand wird ulnarwärts gebeugt, die Finger werden in den Metakarpophalangealgelenken gebeugt, in den Interphalangealgelenken gestreckt, doch können die Endphalangen des 4. und 5. Fingers gebeugt werden (Flexor. dig. prof.), der Daumen wird adduziert.

Soll sich die Wirkung auf die unter Herrschaft des N. ulnaris stehenden kleinen Handmuskeln beschränken, so reizt man ihn über dem Handgelenk dicht neben der Sehne des Flexor carpi ulnaris; nun kommt es zur eigentlichen Geburtshelferstellung der Finger (Beugung der Grund-, Streckung der übrigen Phalangen, Adduktion des Daumens), damit kann sich eine ab- und adduktorische Bewegung verbinden.

N. radialis am Umschlagstelle am Oberarm. Er ist nicht immer leicht zu treffen, weil er nur auf kleiner Strecke relativ oberflächlich liegt und bei der Reizung die sich kontrahierenden benachbarten Muskeln (besonders der Triceps) sich über ihn legen. Man muß zuweilen den Triceps mit den Fingern fixieren und abheben, um den

Radialis zu treffen. Es kommt zur Streckung der Hand und der Basalphalangen, zur Streckung und Abduktion des Daumens. — Bezüglich der Treffpunkte der einzelnen Muskeln gibt die Figur genügenden Aufschluß.

Nur betreffs der Interossei und Lumbricales sei bemerkt, daß man sie gemeinschaftlich im Spatium interosseum von der Dorsalfäche der Hand aus erregt. Bei schwachen Strömen tritt nur die Lateral-, bei stärkeren die Beuge- und Streckbewegung ein.

Den *M. brachialis internus* kann man direkt nur erregen, wenn mit der Hand der Biceps emporgehoben und fixiert und eine feine Elektrode unter diesen Muskel geschoben wird.

Von den Schulter- und Rückenmuskeln ist der *Infraspinatus* manchmal nur bei Atrophie des *Cucullaris* direkt zur Kontraktion zu bringen. Meist gelingt es jedoch, bei Anwendung eines starken Stromes und Aufsetzen der Elektrode in die *Fossa infraspinata* ihn zu machen (Auswärtsrollung des Oberarmes).

Auch die *Rhomboidei* werden durch den *Cucullaris* überdeckt. Der *Latisimus dorsi* läßt sich direkt treffen. Zur Reizung des *Erektor trunci* sind recht starke Ströme erforderlich.

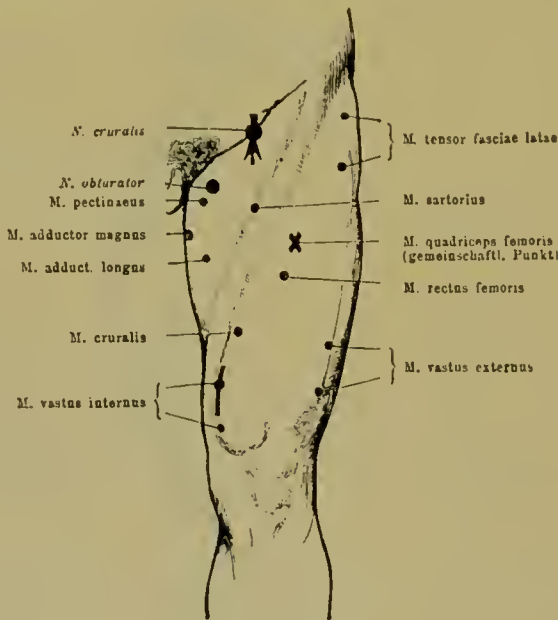


Fig. 25. (Nach Erb.)

Für den *Rectus abdominis* finden sich mehrere Reizpunkte entsprechend dem Außenrande der einzelnen Abschnitte dieses Muskels.

Der *Obliquus abdominis* ist von den unteren Interkostalräumen aus, etwa in der Mitte zwischen Mammillar- und Axillarlinie, am besten vom freien Ende der beiden letzten Rippen her, zu erregen.

Untere Extremität. *N. eruralis*. Die Elektrode wird nach außen von der *Arteria femoralis* in der Leistenbeuge unterhalb des *Lig. Poup.* aufgesetzt und in die Tiefe gedrückt. Der Effekt der Reizung ist Kontraktion des *M. quadriceps* und *sartorius*. Beide Muskeln müssen deutlich hervortreten. Spannt sich nur der *Sartorius* an, so ist der Nerv nicht getroffen und die Elektrode muß verschoben werden. Der *Ileo-psoas* ist vom Nerven aus nicht zu erregen (auch entzieht er sich der direkten Reizung).

N. obturatorius: Unterhalb des horizontalen Schambeinastes (den man abtasten muß) am oberen Rande des *Foramen obturatorium*. Die Elektrode ist in einer sagittalen Richtung fest gegen die Unterlage zu drücken. Ist der Nerv getroffen, so wird der Oberschenkel kräftig adduziert.

Bei Reizung in dieser Gegend kommt es leicht vor, daß sich Schamhaare zwischen die Kontakte des Unterbrechers legen und den Stromschluß hindern. Auf diesen Punkt ist zu achten.

N. ischiadicus (Fig. 26). Am unteren Rand des *Gluteus maximus* zwischen *Trochanter major* und *Tuber ischii*. Nur bei mageren Personen gut zu treffen, erfordert starken Strom.

Die Punkte für die Muskeln (*Biceps*, *Semitendinosus*, *Semimembranosus*) liegen etwa drei Finger breit unter diesem.

N. peroneus. In der Kniekehle außen, und zwar am Innenrand der *Bizepssehne*, die Elektrode muß tief eingedrückt werden. Man kann ihn auch dort reizen, wo er sich um das *Wadenbeinköpfchen* herumschlingt, und zwar am unteren Rande desselben, etwas nach hinten (Effekt: *Dorsalflexion* des Fußes und der Zehen).

N. tibialis posticus. Etwa in der Mitte der Kniekehle, eher ein wenig nach außen (so daß es leicht passiert, daß er bei Reizung des *Peroneus* mitgetroffen wird), die Elektrode muß recht tief eingedrückt werden.

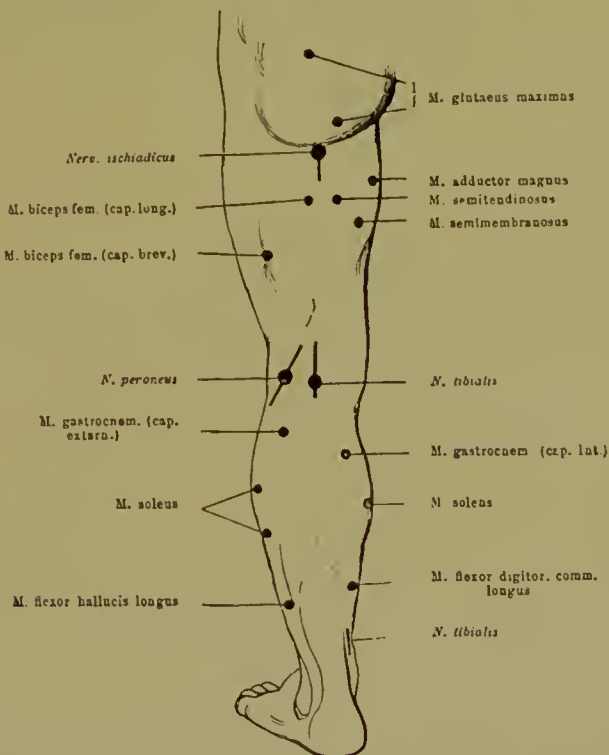


Fig. 26. (Nach Erb.)

Will man nur die Muskulatur der Fußsohle vom Nerven aus zur Kontraktion bringen, so ist er hinter dem *Malleolus internus* zwischen diesem und der *Achillessehne* zu reizen.

Die Muskeln sind an den auf der Figur bezeichneten Stellen zu treffen; etwas Schwierigkeit macht häufig der *Extensor digitorum communis longus*, mit starkem Strom gelingt es aber immer, ihn zur Kontraktion zu bringen.

Von großem Interesse ist die Entdeckung *Stoffels* (M. m. W. 11), daß sich im freigelegten Nervenstamm die Bündel für die einzelnen Nerven isolieren und mit feinen Elektroden gesondert erregen lassen.

Regeln: Die die Elektroden bedeckende *Leinwand* ist gut zu durchfeuchten. Ein einmaliges Eintauchen in warmes Wasser genügt nicht. Der Überzug muß völlig durchtränkt sein. Namentlich, wenn sie längere Zeit nicht gebraucht sind, ist der Überzug so trocken, daß er einen fast unüberwindlichen *Leitungswiderstand* bietet.

Die große (50—70 qcm) indifferente Elektrode wird auf den unteren Teil des *Brustbeins* oder in die *Naekengegend* fest aufgesetzt — der Kranke kann sie halten, darf sie aber nicht während der Untersuchung abheben, oder sie wird fixiert.

Die Reizelektrode, die immer klein zu wählen (etwa 10 qcm) und mit einem Unterbrecher versehen ist, nimmt der Untersuchende in die Rechte, legt den Daumen auf den Unterbrecher, setzt die Elektrode — bei geöffnetem Strom — fest mit der ganzen Fläche auf den Treffpunkt, schließt den Strom, indem er den Daumen für einen Moment löst, um sofort wieder zu öffnen. Tritt die Reizwirkung nicht ein, so genügt häufig eine leichte Verschiebung der Elektrode, um den Effekt zu erzielen. Ist das nicht der Fall, so ist die Stromstärke ganz allmählich zu steigern.

Man beginnt die Prüfung mit dem (sekundären) faradischen Strom und sucht die minimale Stromstärke festzustellen, die zur Reizung erforderlich ist.

Nehmen wir an, die Untersuchung beziehe sich auf den Arm, so ist der Gang derselben der folgende: Es werden zunächst die untersten Schwellenwerte für Reizung der Nerven gesucht, etwa in der Reihenfolge:

Erbscher Punkt
N. musculocutaneus
N. medianus
 oberer Punkt
 unterer „
N. ulnaris
 oberer Punkt
 unterer „
N. radialis.

Sobald die erste sichtbare Zuckung eintritt, ist die Stromstärke erreicht, die bestimmt werden soll. Der Rollenabstand wird nun registriert, also z. B.:

Erbscher Punkt = 120 mm RA.
N. medianus = 125 „ „ usw.

Es folgt die direkte Muskelreizung, bei der man sich in der Regel einer etwas größeren Elektrode bedient. Der Querschnitt der Reizelektrode ist stets zu notieren, weil der Effekt der Reizung nicht allein von der Stromstärke, sondern auch von der Stromdichte abhängig ist.

($D = \frac{J}{Q}$, d. h. Stromdichte ist proportional der Stromstärke und umgekehrt proportional dem Querschnitt.)

Die Extremität ist stets in eine Stellung zu bringen, in welcher die Reizwirkung am deutlichsten zutage tritt, so ist z. B. bei Reizung der Extensores carpi die Hand zu beugen, bei Reizung des Extensor digitorum communis sind die Basalphalangen der Finger in Bengstellung zu bringen usw. Auch soll der Kranke jede aktive Spannung vermeiden, weil er durch diese den Effekt der Reizung verringern oder ganz verdecken kann. Die größte Schwierigkeit bereitet die Ansführung der elektrischen Prüfung bei kleinen Kindern, weil diese die Gliedmaßen nicht ruhig halten und die elektrisch bedingten Kontraktionen von den willkürlichen und reflektorisch entstandenen Bewegungen schwer zu unterscheiden sind. Die Extremität muß daher in solchen Fällen durch einen andern festgehalten werden. Besteht ein Zweifel darüber, ob die Muskelkontraktion durch den elektrischen Reiz bedingt ist, so ist bei faradischer Reizung der Strom eine Weile geschlossen zu halten. Die Muskeln verharren dann in tetanischer Anspannung.

Auch die starke Entwicklung des Panniculus adiposus erschwert bei kleinen Kindern die elektrische Prüfung. Bei Neugeborenen reagieren

nach den Untersuchungen von C. und A. Westphal¹⁾ die Nerven und Muskeln nur auf stärkere Ströme und mit träger Zuckung. Es beruht das nicht sowohl auf dem hohen Leitungswiderstand der Haut als auf der unvollkommenen Entwicklung der peripherischen Nerven, besonders ihrer Markscheiden und der Muskeln. Erst von der fünften, nach Mann²⁾ sogar erst von der achten Lebenswoche ab, nähert sich das Verhalten dem des Erwachsenen.

Einige weitere Angaben über diese Frage macht Narbut (M. f. P. XIV).

Die galvanische Prüfung. Die Kathode wird zunächst in derselben Reihenfolge auf die Nerven aufgesetzt. Walten Zweifel bezüglich der Polarität ob, so ist die Kathode schnell daran zu erkennen, daß bei Eintauchen der Drahtenden in Wasser und Einleiten eines mäßig starken

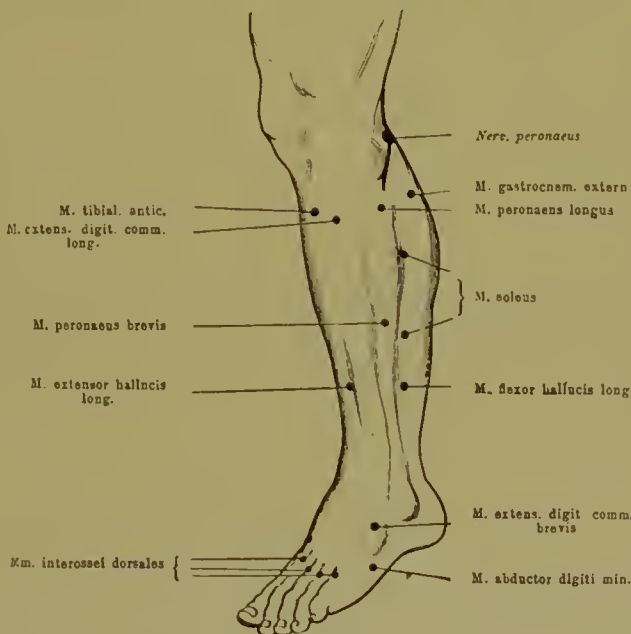


Fig. 27. (Nach Erb.)

galvanischen Stromes eine lebhafte Gasblasenentwicklung an der Kathode stattfindet. Es wird nun ein ganz schwacher Strom eingeleitet und allmählich so weit gesteigert, bis die Schließung eine eben sichtbare Zuckung herbeiführt, wobei genau darauf zu achten ist, ob alle von dem Nerven versorgten Muskeln sich an der Zuckung beteiligen. Jetzt wird im Moment der Schließung das Galvanometer eingeschaltet und der Nadelausschlag bestimmt. Die Zahl der angewandten Elemente braucht nicht verzeichnet zu werden.

Das Resultat einer solchen Prüfung würde etwa folgendes sein:

Erb'scher Punkt KaSZ (Kathodenschließungszuckung)

2.0 MA. (Milli-Ampère),

N. medianus „ 0.8 „ usw. usw.

Die Zuckung ist in der Norm kurz, blitzartig.

¹⁾ A. f. P. XXVI. ²⁾ M. f. P. VII.

Nun folgt die direkte galvanische Muskelreizung, bei welcher jedesmal noch zu bestimmen ist, ob die KaSZ stärker ausfällt als die ASZ, indem die Wendungen am Kommutator angeführt werden. Von geringerer Bedeutung ist im allgemeinen das Verhalten der Öffnungszuckungen. Auch ist bei dieser Phase der Untersuchung besonders auf die Art, den Charakter der Zuckung zu achten. Sie ist unter normalen Verhältnissen blitzartig, läuft schnell ab, während Erkrankungen diesen Modus verändern können.

Es ist zu bedenken, daß unter dem Einfluß des galvanischen Stromes der Leitungswiderstand der Haut abnimmt. Wird lange manipuliert, der Strom lange geschlossen gehalten, so fällt die Zuckung immer stärker aus, und man muß nun, um die Minimalzuckung zu bestimmen, die Stromstärke (durch Annschalten von Elementen resp. Einschalten von Widerständen) wieder verringern. Andererseits wird mit Einschaltung des Galvanometers nach Bestimmung der Minimalzuckung der Widerstand desselben plötzlich in den Stromkreis gebracht und damit die Stromstärke verringert. Um das zu vermeiden, kann man ein gut gedämpftes Galvanometer von vornherein einschalten.

Die krankhaften Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit bestehen

1. in quantitativer Abnahme oder Steigerung derselben,
2. in quantitativen und qualitativen, d. h. auch die Art der Zuckung und die Zuckungsformel betreffenden Störungen.

Die einfache Abnahme der Erregbarkeit gibt sich dadurch zu erkennen, daß zur Reizung ein stärkerer Strom erforderlich ist als in der Norm oder daß bei Anwendung der zur Erregung gesunder Nerven und Muskeln ausreichenden Stromstärke die Zuckung fehlt.

Es ist das nicht schwer zu konstatieren, wenn sich die Veränderungen auf die Muskeln einer Seite beziehen und die der andern direkt zum Vergleich herangezogen werden können. Aber auch da ist man Täuschungen ausgesetzt, die darauf beruhen, daß Differenzen im Leitungswiderstand der Haut zwischen den beiden Körperseiten vorhanden sein können. Man muß also eine vergleichende Bestimmung des Leitungswiderstandes an der Haut folgen lassen. Nur wo die Abnahme der Erregbarkeit eine sehr erhebliche ist und sichtbare Veränderungen der Haut (Narben, Zyanose, Ödem usw.) fehlen, könnte man wohl auf diese Bestimmung Verzicht leisten. Handelt es sich um Veränderungen auf beiden Körperseiten, so kann zum Vergleich die Erregbarkeit gesunder Individuen herangezogen werden, es ist das aber schon ein unsicheres Verfahren, das zu ganz exakten Resultaten nicht führt. Es liegen Untersuchungen über die Erregbarkeit der Nerven und Muskeln gesunder Individuen vor (Stintzing). Um diese jedoch, soweit sie sich auf den faradischen Strom beziehen, verwerten zu können, müßte man sich derselben Apparate bedienen. Stintzing fand, daß die Werte der Erregbarkeit je eines Nerven (und Muskels) bei den verschiedenen Individuen nicht weit auseinander liegen, daß das Maximum der Differenz für denselben Nerven verschiedener Individuum etwa 21 mm RA. beträgt. Dabei ist immer vorausgesetzt, daß man sich der Stintzingschen Elektrode von 3 qcm Querschnitt bedient.

Aus der Stintzingschen Tabelle entnehmen wir folgendes für die faradische Erregbarkeit der Nerven:

Nervus	Niedrigster Grenzwert.	Mittelwerte.	Höchster Wert.	Maximaldifferenz beider Körperseiten.
facialis	145 mm RA	132—110	102	10
accessorius		145—130	125	10
medianus (im Sulc. bie. int.)	141 „ „	135—110	100	12
ulnaris I (oberhalb Olecranon)	145 „ „	140—120	110	6
ulnaris II (Rinne zwischen Olecranon u. Cond. int.)		130—107		11
radialis	125 „ „	120—90		16
cruralis		120—103		8
peroneus	138 „ „	127—103	95	13
tibialis post.	125 „ „	127—95	93	10

In praxi gestaltet sich die Beurteilung gewöhnlich so, daß jeder mit seinem Apparat allmählich vertraut wird und aus eigener Erfahrung weiß, bei welchem Rollenabstand durchschnittlich die Nerven und Muskeln gesunder Personen reagieren. Man mache es sich aber zur Regel, nur auf große Differenzen Gewicht zu legen und diese auch nur mit Berücksichtigung des Leitungswiderstandes zu verwerten. Die Faradimeter zur Bestimmung der absoluten Stromstärke des faradischen Stromes haben sich noch nicht genügend bewährt.

Die Erregbarkeit der Muskeln schwankt in weiteren Grenzen.

Die quantitative Abnahme der faradischen Erregbarkeit wird daran erkannt, daß ein kleinerer Rollenabstand als in der Norm erforderlich ist, um die erste deutliche Zuckung zu erzielen. Das kann sich bis zu dem Maße steigern, daß auch bei 0 Rollenabstand die Zuckung fehlt oder sehr schwach ausfällt.

Bei Prüfung der galvanischen Erregbarkeit setzt uns die Benutzung des absoluten Galvanometers in den Stand, eine exakte Messung vorzunehmen und selbst eine nicht beträchtliche quantitative Verringerung diagnostisch schon verwerten zu können.

Ehe wir jedoch auf diese Tatsache eingehen, ist es erforderlich, das Zuckungsgesetz am Lebenden kennen zu lernen. Die aus der Physiologie geläufigen Begriffe des auf- und absteigenden Stroms werden hierbei ganz vernachlässigt. Wir bedienen uns überhaupt nur der einen Elektrode zur Reizung, während die andere auf dem Brustbein festruht. Es stellt sich nun heraus, daß der Nerv und Muskel nur auf Stromschwankungen und insbesondere bei Schließung und Öffnung des Stromes reagieren, und zwar bei Anwendung schwacher Ströme zunächst nur im Moment der Schließung durch den negativen Pol (KaSZ). Bei Steigerung der Stromstärke ruft auch der positive Pol im Moment der Schließung sowohl wie der Öffnung eine Zuckung hervor (AnSZ und AnOZ — meist liegt erstere vor der letzteren), bei weiterer Erhöhung der Stromstärke stellt sich im Moment der Schließung bei Anwendung der Kathode ein Tetanus ein, Kathodenschließungstetanus (KaSTe), d. h. die Muskeln verharren so lange in tetanischer Anspannung, als der Strom geschlossen bleibt. Endlich folgt noch eine KaOZ und AnSTe, aber bei so hohen

Stromwerten, daß sie meistens vernachlässigt werden können, ein AnO_Te (Anodenöffnungstetanus) ist dagegen bei Gesunden überhaupt nicht zu erzielen. Diese Erscheinungen sind sehr einfach an jedem Gesunden zu demonstrieren; man wähle etwa den N. ulnaris, setze die Unterbrechungselektrode geöffnet fest auf den Nerven, ohne sie zu verschieben, beginne mit schwachem Strom bei Anwendung der Kathode, suche die minimale KaSZ, wende den Strom und lasse so die andern Phasen des Zuckungsgesetzes folgen. Um die KaOZ zu erhalten, muß man warten, bis der vorher durch die Schließung erzielte Tetanus vorüber ist, oder diesen überhaupt durch allmähliches Einschleichen des Stromes zu umgehen suchen.

Bei direkter Muskelreizung bleibt das Zuckungsgesetz im ganzen unverändert, nur reagiert der Muskel überhaupt weniger auf Öffnungsreize, auch kommt es zuweilen vor, daß der normale Muskel die AS mit einer ebenso starken oder gar stärkeren Zuckung beantwortet als die KaS.

Die Annahme Dubois', daß der Effekt der Reizung im wesentlichen von der Voltspannung abhängig sei, hat sich nicht aufrecht erhalten lassen (Mann, Hoorweg).

Die quantitative Abnahme der galvanischen Erregbarkeit zeigt sich darin, daß die erste KaSZ erst bei höheren Stromstärken, d. h. bei einer größeren Zahl von Milliampères als in der Norm auftritt und die höheren Phasen des Zuckungsgesetzes (KaSTe usw.), die schon in der Norm einen stärkeren Strom erfordern, überhaupt nicht zu erzielen sind.

Erb stellte schon fest, daß an den meisten oberflächlich gelegenen Nerven die erste KaSZ bei 0.5—2.4 MA. eintritt.

Der Stintzingschen Tabelle entnehmen wir bezüglich der Normalwerte der galvanischen Erregbarkeit folgendes:

Erregbarkeit (KaSZ).

Nervus	Niedrigster Wert Milliampères	Mittelwert	Höchster Wert	Maximaldifferenz zwischen beiden Seiten.
facialis	0.8	1.0—2.5	2.8	1.3
access.		0.1—0.44	0.6	0.15
medianus	0.27	0.3—1.5	2.0	0.6
ulnaris I.		0.2—0.9	1.3	0.6
ulnaris II.		0.6—2.6		0.7
radialis	0.7	0.9—2.7	3.0	1.1
cruralis	0.3	0.4—1.7	2.6	0.6
peroneus		0.4—2.0	2.7	0.5
tibialis post.		0.4—2.5		1.1

Die Stintzingsche Tabelle kann, wenn man sich derselben Versuchsanordnung bedient, als Maßstab für das Verhalten der Erregbarkeit dienen, doch rate ich, auch hier nur auf größere Abweichungen Gewicht zu legen und nur diese für pathologisch zu halten. Schon der Umstand, daß die Dicke der Haut bei den verschiedenen Individuen eine sehr wechselnde ist und die Nerven bei dem einen oberflächlicher liegen als bei dem andern, bedingt gewisse Unterschiede. Wenn, um ein Beispiel anzuführen, der Facialis der gesunden Seite bei 1 MA die erste KaSZ zeigt, der der kranken erst bei 1.5—2.0, so würde ich darauf noch kein wesentliches Gewicht legen und erst erheblicheren Unterschieden eine Bedeutung beimessen. Auch ist es notwendig, sich immer erst zu über-

zungen, ob nicht andere, in der Art der Untersuchung begründet liegende Verhältnisse im Spiele sind und diese Erregbarkeitsveränderung vortäuschen.

Beispiel für quantitative Abnahme der Erregbarkeit:

Inaktivitätsatrophie des rechten Armes.

Große Elektrode von 70 qcm auf das Brustbein,

Elektrode von 3 qcm zur Nerven-, von 10 qcm Querschnitt zur Muskelreizung.

	Rechter Arm				Linker Arm			
N. Erb. P.	90	RA	5.0	MA (KaSZ)	130	RA	3.0	MA (KaSZ)
„ medianus	98	„	6.0	„ „	120	„	1.5	„ „
„ ulnaris	90	„	4.0	„ „	140	„	1.0	„ „
„ radialis	80	„	6.5	„ „	110	„	2.5	„ „
M. deltoïd.	85	„	14.0	(KaSZ>ASZ)	100	„	8.0	„ „
„ biceps	100	„	7.5	„ „	130	„	3.0	„ „
„ sup. long.	90	„	8.0	„ „	120	„	5.0	„ „
„ extens. car- pi rad.	100	„	7.0	„ „	110	„	4.5	„ „
			usw.					

Die einfache Abnahme der Erregbarkeit kommt vor bei Inaktivitätsatrophie, hysterischer Muskelatrophie, bei den primären Muskelkrankheiten: Dystrophia musculorum progressiva, myositische Atrophie, Atrophie infolge Kompression des Muskels durch Trauma, Geschwülste etc., bei der Muskelatrophie, die die Gelenkaffektionen begleitet*), und endlich bei leichter peripherischer Neuritis. Auch bei chronisch verlaufenden Spinalerkrankungen mit Muskelatrophie wird in seltenen Fällen nicht nur neben der Entartungsreaktion, sondern selbst ausschließlich eine quantitative Abnahme der Erregbarkeit beobachtet. Ich habe dieses ungewöhnliche Verhalten einige Male bei Gliosis und Tumor medullae spinalis konstatieren können.

Die quantitative Steigerung der elektrischen Erregbarkeit kommt nur selten zur Beobachtung. Sie äußert sich darin, daß die erste deutliche Zuckung schon bei unternormalen Stromwerten eintritt, z. B. bei 0.05—0.1 MA, und die Intensität der Zuckung bei Anwendung der Normalwerte eine gesteigerte ist. Deutlich markiert sie sich nur bei galvanischer Prüfung, und zwar besonders dadurch, daß die höheren Phasen des Zuckungsgesetzes (KaSTe, KaOZ) schon bei Anwendung relativ schwacher Ströme eintreten und endlich eine Reaktion zu erzielen ist, die wir am normalen Nerven überhaupt nicht beobachten, nämlich der Anodenöffnungstetanus.

Diese Steigerung tritt nur bei einer Krankheit (Tetanie) in evidenter Weise hervor und soll dort besprochen werden.

Die Entartungsreaktion (EaR)

ist die in diagnostischer Beziehung wichtigste Form der Erregbarkeitsveränderung.

Die vollständige Entartungsreaktion kennzeichnet sich durch folgende Erscheinungen:

1. Die Erregbarkeit des Nerven für den faradischen Strom ist erloschen,

*) Böttiger (Z. f. N. Bd. 43) will festgestellt haben, daß es sich bei dieser Atrophie nicht um eine wirkliche Abnahme der Erregbarkeit, sondern um Steigerung des Leitungswiderstandes der Hand handelt.

2. die Erregbarkeit des Muskels für den faradischen Strom ist erloschen,
3. die Erregbarkeit des Nerven für den galvanischen Strom ist erloschen,
4. die Erregbarkeit des Muskels für den galvanischen Strom ist
 - a) gesteigert, b) in der Weise modifiziert, daß die Zuckung träge ausfällt und die AnSZ die KaSZ an Stärke übertrifft ($AnSZ > KSZ$). (Auch nimmt die KOZ relativ mehr zu als die AnOZ, kann derselben gleich und selbst stärker werden — ein Faktor, den man übrigens meistens vernachlässigen kann.)

Von diesen die EaR charakterisierenden Erscheinungen ist die Steigerung der galvanischen Erregbarkeit nur in den ersten Stadien zu konstatieren, nach und nach sinkt sie wieder, so daß schließlich (aber oft noch nach Jahren) nur bei starken Strömen eine schwache, sehr langsam verlaufende ASZ als einziges Residuum der Störung übrig bleibt. Gerade dieser Umstand wird von dem Anfänger oft übersehen; man bediene sich, wenn die Zuckung ausbleibt, eines sehr starken Stromes, führe die Wendung am Kommutator aus oder streiche mit der Elektrode langsam über die Haut hinweg und achte hierbei genau auf den Muskel, nicht auf den zu bewegenden Gliedabschnitt, da der lokomotorische Effekt dieser Zuckung oft ganz fehlt oder sehr gering ist, um auch die minimale Zuckung, die als eine eben sichtbare Welle über den Muskel hinwegschleicht, zu erkennen. Auch darf das Überwiegen der ASZ über die KaSZ nicht als ein Axiom betrachtet werden, da auch ein Vorherrschen der KaSZ bei Entartungsreaktion und umgekehrt der ASZ beim normalen Muskel vorkommt. Man kann also auch von EaR sprechen, wenn die KaSZ der AnSZ gleich ist oder diese übertrifft; das wichtigste Moment ist die träge Zuckung.

Nachdem schon Doumer (Compt. rend. de la Soc. biol. 1891) von der „longitudinalen Reaktion“ gesprochen hatte, hat Ghilarducci darauf hingewiesen, daß sich durch eine Modifikation der Untersuchung die Entartungsreaktion besonders deutlich und noch lange Zeit nach Eintritt der Lähmung demonstrieren lasse; man setze die indifferente Elektrode an die gewöhnliche Stelle (Naeken, Brustbein), die differente auf die Sehne des Muskels oder in deren Nähe, dann tritt bei Stromeschluß eine Muskelzuckung auf. S. wegen dieser „Fernreaktion“ Forli, M. Kl. 12.

Außer der kompletten gibt es eine partielle EaR, die sich dadurch kennzeichnet, daß die Erregbarkeit des Nerven nur wenig herabgesetzt, die faradische Muskelerrregbarkeit auch nur herabgesetzt oder erloschen ist, während bei direkter galvanischer Reizung die Trägheit der Zuckung (und die Umkehr der Zuckungsformel) hervortritt.

Zwischen der partiellen und kompletten EaR gibt es alle nur möglichen Übergangsstufen. So unterscheidet z. B. Stintzing 13 Varietäten der EaR. Unter anderem kann auch die bei Reizung der Nerven auftretende Muskelzuckung träge ausfallen (partielle EaR mit indirekter Zuckungsträgheit), indes haben diese Eigentümlichkeiten keine wesentliche diagnostische Bedeutung. So ist auch eine Trägheit der Zuckung bei faradischer Reizung der Nerven und Muskeln beobachtet worden (Remak), die aber z. B. schon die Folge der Kälteeinwirkung sein kann und kein wesentliches Interesse hat.

Es ist mir mehrmals passiert, daß ich bei poliklinischer Untersuchung eines Patienten eine träge Zuckung nachwies, die ich kurze Zeit später in der Vorlesung

meinen Zuhörern nicht mehr demonstrieren konnte, weil sich inzwischen im warmen Zimmer die durch die Kälte allein bedingte Störung ausgeglichen hatte. Grund (Z. f. N. XXXV) hat dann experimentell festgestellt, daß sich durch Abkühlung eine partielle EaR. hervorrufen läßt.

Es ist leicht zu verstehen, daß die Diagnose um so schwieriger zu stellen sein wird, je weniger vollständig die EaR ausgebildet ist; es sind gerade diese Formen der partiellen EaR, die leicht übersehen werden. Man halte sich besonders an die Zuckungsträgheit bei direkter galvanischer Reizung und suche diese durch den Vergleich mit gesunden Muskeln zu erkennen.

Die Entartungsreaktion ist das sicherste und konstanteste Zeichen der degenerativen Vorgänge in den motorischen Nerven und Muskeln. Sie läßt sich experimentell erzeugen durch Kontinuitätstrennung (Durchschneidung usw.) des Nerven. Den Vorgängen der Degeneration im Nerven und im Muskel gehen diese Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit parallel, und wie diese sich in voller Deutlichkeit erst am Ende der ersten und im Beginn der zweiten Woche entwickeln, so erwarte man auch die EaR unter den gleichen Verhältnissen nicht vor Ablauf einer Woche.

Nach Joteyko (R. n. 08) ist es die Zunahme des Sarkoplasma im degenerierten Muskel, durch welche er dem glatten ähnlich wird, welche die Trägheit der Zuckung bedingt. Bemerkenswert sind die Untersuchungen von Reis (Die elektrische Entartungsreaktion, Berlin 11) und die von ihm in Anlehnung an die Nernst'sche Theorie aufgestellten Lehren über die Grundlagen der Entartungsreaktion, die er auf chemische Veränderungen der Muskelsubstanz, Änderung der Ionenkonzentration usw. zurückführt. Doch ist seine Theorie nicht unwidersprochen geblieben (Wiener, Boruttau). Bei Reis findet sich auch eine Zusammenstellung der früheren Hypothesen über das Wesen der EaR. S. ferner zu dieser Frage Gildemeister (M. m. W. 11).

Wir finden die Entartungsreaktion bei allen schweren Erkrankungen der peripherischen (motorischen oder gemischten) Nerven, sowie bei den Erkrankungen der Vorderhörner und vorderen Wurzeln; also überall, wo die trophischen Zentren der Muskeln affiziert sind oder die Leitungsbahnen zwischen denselben und den Muskeln (vordere Wurzel, peripherischer Nerv) von einem tiefgreifenden Krankheitsprozeß betroffen sind *).

Es sind also

I. Die Erkrankungen der Vorderhörner.

1. Poliomyelitis anterior acuta.
2. " " subacuta und chronica.
3. Sclerosis lateralis amyotrophica.
4. Spinale Form der progressiven Muskelatrophie.
5. Gliosis spinalis.
6. Myelitis diffusa cervicalis, lumbosacralis (mit Beteiligung der grauen Substanz).

Ia. Die Erkrankungen der den Vorderhörnern entsprechenden Bulbärnervkerne (prog. Bulbärparalyse, Poliencephalitis inferior acuta usw.).

*) Nur in vereinzelten Fällen wurde eine unvollkommene EaR auch bei primären Muskelkrankheiten (Dystrophie, Trichinose) gefunden.

II. Die Erkrankungen der vorderen Wurzeln.

1. Kompression durch Geschwülste und die geschwulstartig verdickten Meningen; z. B. bei Lues, Pachymeningitis cervicalis hypertrophica.
2. Kompression in den Foramina intervert. bei Wirbelkrankheiten (Caries, Geschwülste, Fraktur, Luxation).

III. Die schweren Erkrankungen der periph. Nerven.

1. die traumatischen (Durchschneidung, starke Quetschung, Druck durch Geschwulst).
2. die rheumatischen (z. B. Fazialislähmung).
3. die toxischen und infektiösen.
 - a) Bleilähmung.
 - b) Alkohollähmung.
 - c) Arseniklähmung.
 - d) infektiöse Formen der multiplen Neuritis usw.

Wo eine unvollkommene EaR gefunden wird, ist daran zu denken, daß es sich bereits um Regeneration und Rückbildung eines Teiles der Veränderungen handeln kann. Es ist ferner wichtig zu wissen, daß bei Wiederherstellung der Funktion die elektrische Reizung oft noch lange Zeit versagt, während der Wille die Muskeln schon zur Kontraktion bringt.

Andere, seltenere Formen der Erregbarkeitsveränderung wie die myotonische und myasthenische Reaktion sollen im speziellen Teil berücksichtigt werden.

Der Franklinsche Strom hat für die Elektrodiagnostik bisher keine Bedeutung erlangt. Über die Verwertbarkeit der Kondensatorentladungen für die Elektrodiagnostik liegen Erfahrungen von Zanietowski, Ziehen-Hoorweg, Mann, T. Cohn und besonders von Bernhardt (Z. f. E. VII und N. C. 06) vor, der der Methode einigen Wert zuspricht. Über den Ledueschen Strom und die Nagelschmidtsche Modifikation desselben besitzen wir noch zu wenig Erfahrung.

Einige Anhaltspunkte für die Diagnose gibt auch die Prüfung der mechanischen Muskel- und Nervenerregbarkeit.

Klopft man mit dem Perkussionshammer auf den Muskel eines Gesunden, so sieht man entweder überhaupt kein Kontraktionsphänomen oder nur eine schwache kurze Zuckung des getroffenen Muskels eintreten. Hier und da gelingt es auch — am besten am Biceps —, durch kräftigen Reiz eine lokale Wulstbildung, „idiomuskuläre Kontraktion“ (Schiff, Auerbach), zu erzielen. Bei abgemagerten Individuen, insbesondere bei Phthisikern, ist diese mechanische Erregbarkeit beträchtlich erhöht; von jeder Stelle des Muskels aus lassen sich Zuckungen erzielen. Streicht man z. B. mit dem Stiel des Perkussionshammers über den Pectoralis major hinweg, so spannen sich die getroffenen Muskelbündel nacheinander so deutlich an, als ob man in die Saiten einer Harfe griffe. Eine Steigerung der mechanischen Erregbarkeit finden wir auch bei denjenigen Nervenkrankheiten nicht selten, die mit einer allgemeinen Erhöhung der Erregbarkeit einhergehen (Neurasthenie, traumatische Neurosen usw.) Auch der chronische Alkoholismus kann zu dieser Erscheinung führen. Beim chronischen Muskelrheumatismus habe ich sie ebenfalls besonders deutlich ausgesprochen gefunden.

Unter pathologischen Verhältnissen kann die idiomuskuläre Zuckung auf den leichtesten Reiz hin erfolgen, auch können die durch den Schlag erzeugten Wülste viele Sekunden lang bestehen bleiben; ferner sah ich in einzelnen Fällen den Wulst über den ganzen Muskelbauch hinwegrollen. Über die Bedeutung dieser Erscheinungen ist nicht viel bekannt. (S. dazu die neueren Angaben v. H. Cursehmann, Z. f. N. XXVIII.)

Eine besondere Modifikation erfährt die mechanische Muskel-erregbarkeit bei der Thomsenschen Krankheit (vgl. das entspr. Kapitel).

Bei den Zuständen der degenerativen Atrophie ist die auf mechanischen Reiz eintretende Zuckung im Stadium der galvanischen Über-erregbarkeit zuweilen deutlich verlangsamt (mechanische EaR).

Die peripherischen Nerven lassen sich zum Teil ebenfalls durch den mechanischen Reiz erregen. Diese Untersuchung muß natürlich mit Vorsicht ausgeführt werden (Dejerine). Klopft man mit dem Perkussionshammer gegen den Nervus ulnaris oder läßt ihn auf der knöchernen Unterlage unter dem Finger rollen, so sieht man bei den meisten Personen eine leichte Zuckung der entsprechenden Muskeln eintreten. Unter pathologischen Verhältnissen kann diese Erregbarkeit beträchtlich gesteigert sein, am konstantesten und ausgesprochensten bei Tetanie.

Es gibt auch eine Steigerung der mechanischen Erregbarkeit sensibler Nerven.

Prüfung des Ganges. Gehstörung.

Die Prüfung der einfachen aktiven Bewegungen in der Rückenlage ist nicht ausreichend und ist durch die komplizierteren motorischen Funktionen beim Stehen und Gehen zu vervollständigen. Wenn hierbei keineswegs ausschließlich das Verhalten der Motilität in Frage kommt, sondern die Störungen des Ganges auch andere Ursachen haben können, so soll das Wichtigste doch an dieser Stelle hervorgehoben werden. Von vornherein ist es gut, sich dessen zu erinnern, daß eine Reihe von Eigentümlichkeiten des Ganges noch in die Breite des Physiologischen fallen. Es geht eben nicht einer wie der andere. Die individuelle Variabilität ist hier so groß, daß man fast von einer Physiognomik des Ganges sprechen kann. So sieht man namentlich nicht selten ein Wiegen des Rumpfes, ein stärkeres Heben und Senken des Beckens beim Gehen (z. B. bei fettleibigen Frauen). Ehe etwas Krankhaftes angenommen wird, ist diesen Eigentümlichkeiten des Ganges Rechnung zu tragen*).

Der einfach paretische Gang. Die Gehstörung, welche durch einfache Muskelschwäche bedingt wird, dokumentiert sich durch eine Verlangsamung der Gehbewegungen und Verkürzung der Schrittlänge. Auch sind die aktiven Bewegungen der Beine weniger ausgiebig, während die Muskelschwäche eine übertriebene, aber rein mechanische Beugung in den Kniegelenken, das sog. Einknicken, bedingen kann. Bei den

*) Die genaueren Untersuchungen über die Mechanik des normalen und pathologischen Ganges durch exakte Messung der Schrittlängen unter Anwendung graphischer, chronographischer und kinematographischer Methoden, wie sie nach Weber von Vierordt, Richer, de la Tourette, Marey, Marinesco, Mönkemöller-Kaplan, Jendrassik (A. f. A. 04) u. a. angestellt worden sind, ebenso die tierexperimentellen Untersuchungen von Sherrington (Brain 10) haben für die praktische Beurteilung einstweilen keine große Bedeutung erlangt und können deshalb hier vernachlässigt werden.

höheren Graden dieses Zustandes schleppt sich der Kranke mühsam fort und ist auf eine Stütze für die oberen Extremitäten angewiesen. Bei kräftiger Unterstützung dieser ist selbst noch eine Fortbewegung bei völliger Lähmung der Beine möglich. Man kann aber sagen, der Kranke geht dann mit den Armen.

Der teilweise paretische Gang. Erheblich modifiziert wird diese Störung, wenn nur einzelne Muskeln oder Muskelgruppen von der Lähmung ergriffen sind (siehe das Kapitel Muskelfunktion). Eine besonders typische und häufig vorkommende Form ist die durch doppel-seitige Peroneuslähmung bedingte. Der Fuß des schwingenden Beines fällt dann mit der Spitze der Schwere nach herab. Da das Bein dadurch verlängert wird, muß Patient, um diese Störung auszugleichen, die Extremitäten in Hüft- und Kniegelenk übertrieben beugen. Das Aufsetzen des Fußes verursacht zwei Geräusche. Der Gang erinnert an den des Pferdes.

Der spastisch-paretische Gang. Verbindet sich mit der Muskelschwäche Muskelsteifigkeit, so bildet diese ein neues Hindernis für den Gang. Die Steifigkeit prägt sich in der Verlangsamung der Bewegung und in der Verringerung der Exkursionen aus. Das Bein wird gewissermaßen wie ein Ganzes, wie eine feste Säule vorwärts bewegt. Besonders charakteristisch ist das Festkleben der Fußspitze am Boden, wodurch ein scharrendes Geräusch verursacht wird. Es beruht dieses darauf, daß die Kontraktur der Wadenmuskeln durch die Heber des Fußes und der Fußspitze nur schwer und langsam überwunden wird. Die mangelhafte Bewegung in den einzelnen Gelenken des Beines wird gewöhnlich dadurch kompensiert, daß das Becken auf der Seite des schwingenden Beines gehoben wird. Bei den höchsten Graden dieses Zustandes sind die Fußspitzen gewissermaßen mit dem Boden verwachsen, bleiben dauernd mit demselben in Berührung, während der Patient sich mit kleinen Schritten vorwärtsschiebt. Überwiegt an den Oberschenkeln, wie das häufig der Fall ist, die Adduktorenkontraktur, so reiben die Knie aneinander und die Schenkel werden beim Gehen gekreuzt.

Der ataktische Gang. Bei reiner (spinaler) Ataxie ist die Gehstörung überaus typisch und besonders durch das Übermaß der Bewegungsexkursionen gekennzeichnet: Das schwingende Bein wird im Hüftgelenk übermäßig gebeugt und auswärts rotiert; diese Bewegung ist brüsk, schleudernd, die Fußspitze wird gleichzeitig stark gehoben und dann das Bein mit Wucht so herabgeworfen, daß es mit der Hacke stampfend den Boden betritt, nun wird das Knie des ruhenden Beines abnorm stark durchgedrückt. Dabei ist der Gang breitbeinig, unsicher, der Gehende fixiert fortwährend den Fußboden und kommt in Gefahr, umzufallen, sobald er wegblickt.

Eine Modifikation des ataktischen bildet der zerebellar-ataktische Gang. Wir können zwei Formen unterscheiden, die sich zuweilen miteinander kombinieren: 1. eine auf (Schwindel und) Gleichgewichtsstörung beruhende, die große Ähnlichkeit mit der Gangweise des Betrunkenen zeigt, indem das Individuum ins Taumeln gerät, von einer Seite zur andern schwankt und torkelt; 2. eine auf Bewegungsataxie beruhende. Patient geht breitbeinig und stampfend, aber ohne daß ein

übermäßiges Schlendern eintritt. Er steht schon breitbeinig, und man sieht währenddem ein fortwährendes Wippen, eine momentane Anspannung der Fuß- und Zehenstrecker in steter Wiederholung. Eine scharfe Unterscheidung dieser Gehstörung von der spinal-ataktischen ist wohl nur möglich, wenn sich die unter 1. beschriebene Abart mit ihr verbindet.

Die durch Zittern bedingte Gehstörung. Das Zittern kann die Beine betreffen und sich beim Gehen so steigern, daß jede einfache Muskelaktion durch ein Zittern ersetzt wird. Andeutungen davon beobachtet man schon beim spastischen Gange, indem das Aufsetzen der Fußspitzen den Fußklonus auslösen und so ein meist nur in einigen Rücken bestehendes spastisches Zittern, das den ganzen Körper in Bewegung setzt, bedingen kann. Unter andern Bedingungen (Sclerosis multiplex) gerät die ganze Extremität ins Wackeln, oder es stellt sich gar ein vollständiger Schüttelkrampf derselben ein (Hysterie).

Betrifft das Zittern vorwiegend den Rumpf und Kopf und besteht aus größeren Schwankungen (wie es bei der multiplen Sklerose der Fall ist), so wird dadurch eine beträchtliche Unsicherheit des Ganges bedingt: der Kranke kann nach einigen Schritten zu Boden stürzen.

Nicht ungewöhnlich ist eine Kombination der verschiedenen Formen, namentlich des spastisch-paretischen mit dem zerebellar-ataktischen oder auch mit dem einfach-ataktischen Gange.

Sehr mannigfaltig sind die Störungen des Ganges, welche durch Schmerzen bedingt werden; es ist nicht möglich, die Variationen, in denen das Subjektive häufig eine Rolle spielt, zu schildern. Tritt der Schmerz beim Auftreten mit den Zehen ein, so vermeidet der Kranke diese Berührung und geht vorwiegend auf den Hacken, und umgekehrt. Manchmal ist die ganze Sohle empfindlich beim Gehen, dann wird es ganz vermieden oder die Kranken gehen äußerst vorsichtig, suchen jedes energische Auftreten zu vermeiden und verzerren das Gesicht bei jedem Schritte schmerzhaft. Je nach dem Ort, an dem die Schmerzen empfunden werden, modifiziert sich der Gang, und es ist bei jedweder auffälligen Veränderung desselben dieser Möglichkeit zu gedenken.

Auch die Vorstellung, nicht gehen zu können, kann den Gang in krankhafter Weise beeinflussen. Das Unvermögen, zu gehen, bei erhaltener und ungestörter Beweglichkeit der Beine in der Rückenlage, wird als Abasie bezeichnet.

Neigung zum Rückwärtsgehen bzw. -laufen kommt bei Paralysis agitans, weit seltener bei Hysterie und traumatischen Neurosen vor; einmal beobachtete ich die Erscheinung in einem ungewöhnlichen Falle von hereditärer Chorea.

Weitere Einzelheiten, so auch über die Gehstörung bei Chorea, Paralysis agitans, Athetose, Dystonia deformans usw., im Senium, siehe im speziellen Teil.

Prüfung der Sensibilität.

Die einfachsten Untersuchungsmethoden sind die besten. Auf alle Ästhesiometer kann man verzichten. Die von den Physiologen angewandten exakten Messungen sind zum größten Teil am Krankenbett unbrauchbar. Wir bedienen uns zur Gefühlsprüfung*) eines Pinsels

*) Wir gebrauchen die Bezeichnungen Gefühl und Empfindung promiscue, ohne auf die Unterscheidung der Psychologie Rücksicht zu nehmen.

oder Wattebausches, einer Nadel mit guter Spitze, eines mit heißem und eines mit kaltem (resp. Eis-) Wasser gefüllten Gefäßes, etwa eines Reagensglases.

Es ist notwendig, zu wissen, daß der Gesunde bei hinreichender Aufmerksamkeit an allen Stellen der Körperoberfläche leichte Berührungen mit einem weichen Gegenstand, z. B. einem Pinsel, ein leichtes Betupfen mit dem Finger deutlich fühlt; nur dort, wo sich Narben und Schwielen finden, z. B. in der Zehenballenegend vieler Individuen, gelangen derartige schwache Hautreize häufig nicht zur Wahrnehmung. Der Druck mit einem harten Gegenstand (z. B. dem Stiel eines Pinsels oder mit dem Finger) wird von der Berührung mit einem weichen ebenso überall bis auf Stellen mit schwierig-verdickter Epidermis unterschieden.

Der Druck trifft außer der Haut die tieferen Teile, und so ist es nicht berechtigt, die Druck- und Berührungsempfindung zu identifizieren (Strümpell, Head).

Bei der Prüfung gehen wir so vor, daß wir dem Kranken die Augen verschließen (am besten mit Daumen und Zeigefinger) und nun zunächst an den verschiedenen Stellen der betreffenden Körperregion die Haut leicht berühren; er hat den Moment der Berührung durch ein „jetzt“ zu bezeichnen. Um zu erkennen, ob das Nichtangeben auf Gefühlsstörung oder Unaufmerksamkeit beruht, wird zwischendurch einmal eine andere Stelle des Körpers, die sicher nicht in den Kreis der Anästhesie gezogen ist, berührt. So kann man Täuschungen entgehen. Die mit feineren Untersuchungsmethoden (Frey u. a.) festgestellten Empfindlichkeitsdifferenzen der verschiedenen Hautgebiete können für den praktisch-diagnostischen Zweck im wesentlichen vernachlässigt werden.

Ein die Haut treffender, mehr noch ein sie durchbohrender Nadelstich erzeugt überall und bei allen Gesunden Schmerzempfindung. Die Intensität dieser Empfindung ist aber eine individuell wechselnde. Auch besitzen nicht alle Körperstellen den gleichen Grad von Schmerzempfindlichkeit, so ist diese an der behaarten Kopfhaut, auf dem Zungenrücken und an der Dorsalfäche des Unterarms gewöhnlich nicht so stark wie an andern Stellen. Auch ist die Empfindlichkeit für schmerzhaft Reize im frühen Kindesalter wenig entwickelt.

Wo das Schmerzgefühl gegen Nadelstiche durch krankhafte Zustände herabgesetzt ist, gelingt es zuweilen noch durch die Applikation eines Nadelrisses — man führt die Nadelspitze im langen Zuge über die Haut fort — eine Schmerzempfindung auszulösen. Hierbei handelt es sich jedoch nicht um einen einzelnen Reiz, sondern um eine Summation von Reizen*). Ungefähr dasselbe gilt für den faradischen Pinsel, der sich zur Prüfung der Schmerzempfindung verwerten läßt. Man bediene sich einer Stromstärke, durch die an der eigenen Haut oder an den gesunden Teilen des zu Untersuchenden eine Schmerzempfindung hervorgerufen wird und vergleiche damit die Empfindlichkeit der ins Bereich der Erkrankung gezogenen Hautpartien. Durch plötzliche Schließung eines starken galvanischen Stromes bei Benutzung des Pinsels als Kathode

*) Auf Summation ist auch die Erscheinung bezogen worden, daß rhythmisch wiederholte mäßige oder schwache Reize bei gewissen Krankheiten periodisch auftretende Schmerzempfindungen hervorrufen (Naunyn).

kann man einen sehr heftigen Schmerz erzeugen, der nur bei hochgradigen Empfindungsstörungen fehlt.

Die elektrokutane Prüfung der Sensibilität durch Bestimmung des Rollenabstandes, bei dem ein eben merkliches Prickeln in der Haut entsteht, hat keinen wesentlichen Vorzug vor den einfacheren Methoden.

Läßt man Spitze und Kopf einer Nadel unterscheiden, so wird damit nicht eine einzelne Empfindungsqualität geprüft, sondern es mischen sich mehrere: Berührung, Druck, Schmerz, sowie das Vermögen, Eindrücke nach ihrer Extensität zu erkennen (Raumsinn), da die Nadelspitze die Haut in geringerem Umfange reizt als der Kopf. Wenn man sich der gewöhnlichen Stecknadeln bedient, muß man den Reiz mit der Spitze schon recht deutlich markieren, um an allen Stellen eine sichere Unterscheidung zu erzielen. Sonst ist sie auch bei Gesunden, namentlich in der Rückengegend, keine ganz genaue.

Exakte Methoden zur Messung der Schmerzempfindung besitzen wir nicht. Es sind zwar sog. Schmerzmesser (Algesimeter) in Form von Kneifzangen, mit denen ein graduell abzustufender Druck ausgeübt wird, angegeben worden, aber sie haben sich in der Praxis nicht bewährt. So hat Moezutkowsky einen derartigen Apparat empfohlen und mit ihm Untersuchungen über den Grad der Schmerzempfindlichkeit an den verschiedenen Stellen der Haut normaler Individuen angestellt. Er findet die geringste Schmerzempfindung an der Haut der Becken- und Gesäßgegend, während sie von hier nach oben (Kopf und Finger) und nach unten bis zu den Zehen allmählich zunehme. Die größte Empfindlichkeit besitze die Stirnhaut. Er macht genaue zahlenmäßige Angaben über die Schmerzempfindlichkeit der einzelnen Hautgebiete, indes sind weitere Nachprüfungen erforderlich, ehe diese Daten verwendet werden können. Andere Algesimeter sind von Bechterew und von Thunberg empfohlen. Auch sei auf die von Ziehen (B. K. W. 04. M. K. 10) empfohlene feinere Methodik der Gefühlsprüfung hier verwiesen.

Die Versuche Stiekers, die eine objektive Darstellung der Sensibilität auf andern Wege anstreben, haben noch zu keinem Resultate geführt. Auf die interessanten Beobachtungen Veraguths (M. f. P. XXI und XXIII), die sich auf das sog. psychogalvanische Reflexphänomen beziehen, sei hier nur hingewiesen.

Zur Prüfung des Temperatursinns bringt man das mit heißem resp. kaltem Wasser gefüllte Gefäß in Berührung mit der Haut. Es ist zu empfehlen, dabei nicht die höchsten Temperaturgrade anzuwenden, welche schmerzzeugend sind und die Sonderung der Qualität erschweren. Auch ist es zu bedenken, daß Warm erst allmählich die Haut durchdringt und deshalb eine bis einige Sekunden mit ihr in Berührung bleiben muß. Ist die Haut stark abgekühlt, durch Frost usw., so ist die Temperaturempfindlichkeit verringert.

Goldscheiders (A. f. P. XVIII) exaktere Methode der Temperatursinnprüfung ist wegen ihrer Umständlichkeit und der Anforderungen, die sie an die Aufmerksamkeit des Kranken stellt, gewöhnlich am Krankenbette nicht zu verwerten. Die Tatsachen, auf denen sie basiert, sind aber so wichtig, daß sie hier berührt werden sollen. Die Haut besitzt nämlich besondere Sinnesnerven je für Druck-, Kälte-, Wärmereize (Blix, Goldscheider, Alrutz). Diese endigen in der Haut in gesonderten Punkten, den Druck-, Kälte- und Wärmepunkten. An den Druckpunkten ist die Empfindlichkeit für mechanische Reize besonders fein ausgebildet. An ihnen sowohl wie an der dazwischen gelegenen Haut erzeugen alle Reize von einer gewissen Intensität Schmerzen. Besondere Schmerzpunkte gibt es nicht. Es werden wohl Nadelstiche an einigen Punkten besonders intensiv empfunden, aber es handelt sich da wahrscheinlich um besonders exponierte Nervenendigungen (Goldscheider), während aus dieser Tatsache nicht auf die Existenz spezifischer Schmerznerve geschlossen werden darf. Frey ist jedoch der Meinung, daß es eine eigene Schmerzleitung mit eigenen Endapparaten gibt. Wir wissen auch nicht sicher, welche Nervenendigungen für die verschiedenen Arten der Empfindung bestimmt sind.

Die Kälte- und Wärmepunkte sind nun an den verschiedenen Stellen der Haut nicht gleichmäßig verteilt. Die Empfindlichkeit für Temperaturen ist somit an den verschiedenen Hautstellen eine ungleichmäßige. Die Differenzen sind aber nach Goldscheider annähernd konstant und hat er die an der Hautoberfläche vorhandenen topographischen Verschiedenheiten der Kälte-Empfindlichkeit in 12, die der Wärme-Empfindlichkeit in 8 Abstufungen geteilt. Seine Methode der Untersuchung besteht nun darin, daß die Temperaturempfindlichkeit der in Frage kommenden Hautpartien mit einer normalen von gleicher Stufe verglichen wird und bei Ungleichheit der Empfindung die unterwertige Stufe gesucht wird, an welcher die Empfindung der der zu beurteilenden Hautregion entspricht. Er bedient sich zur Prüfung eines soliden Metallzylinders von zirka 1 qcm Grundfläche, der mit einem Handgriff von Ebonit versehen ist. Der Zylinder wird durch Eintauchen in kaltes Wasser resp. Erhitzen über der Flamme entsprechend temperiert.

Es ist besonders das Verdienst von Head (Br. 05), gezeigt zu haben, daß die Temperatursinnstörung sich häufig nur in der Unfähigkeit, mittlere Temperaturen zu unterscheiden, kund gibt (vgl. den speziellen Teil).

Zur Prüfung des Ortssinnes kann man sich darauf beschränken, von dem Patienten die Stelle bezeichnen zu lassen, die von dem Reiz getroffen worden ist. Es ist aber zu beachten, daß auch der Normalempfindende hierbei keine ganz genauen Angaben macht. Ein Vorbeigreifen um 1 cm ist an den Händen noch nicht pathologisch, an den Armen und Beinen kann der Fehler 2—4 (nach Ziehen und Loewy am Oberarm und Oberschenkel sogar 6—7) cm betragen. Übrigens hängt die Genauigkeit der Lokalisation auch von der Intensität, der Dauer und Nachdauer des Reizes ab. Im Gesicht ist die Lokalisation des Gesunden eine scharfe. Dagegen soll an den weiblichen Genitalien (Calman) sowie an Konjunktiva und Kornea (Frey) der Ortssinn besonders wenig entwickelt sein*).

Zur Bestimmung des Ortssinns hat man noch einen andern Weg eingeschlagen, nämlich die Fähigkeit geprüft, zwei in einiger Entfernung voneinander applizierte Hautreize gesondert zu empfinden. Diese Fähigkeit ist an den verschiedenen Hautstellen eine sehr wechselnde, indem beispielsweise an der Zungenspitze zwei in einer Entfernung von 1 mm aufgesetzte Zirkelspitzen noch getrennt empfunden werden, während sie am Rücken einen Abstand von 65 mm haben müssen.

Auf die Anwendung dieser recht unsicheren und ungenauen Methode kann man meistens verzichten, doch ist neuerdings wieder Head für sie eingetreten (Br. 05 und 07). Die subtileren Untersuchungsmethoden, wie sie z. B. Frey angewandt hat, lassen sich am Kranken kaum verwerten. Schönborn (Z. f. N. Bd. 36) will die Freyschen Reizhaare jedoch auch an Kranken mit bemerkenswerten Resultaten verwendet haben.

Wenn sich die Sensibilität der Schleimhäute auch in einigen Beziehungen anders verhält als die der Haut (Frey, Kiesow und Hahn u. a.), sind doch die Prüfungsmethoden im ganzen dieselben und lassen sich wenigstens die größeren Störungen nach den für die Haut angegebenen Grundsätzen beurteilen.

Durchaus notwendig ist es, auch das Verhalten der Sensibilität in den tieferen Teilen (Gelenke, Faszien, Muskeln) in den Kreis der Untersuchung zu ziehen. Zu diesem Behufe prüfen wir die Empfindung passiver Bewegungen und die Lagewahrnehmung, d. h. wir suchen festzustellen, ob der Kranke geringe Bewegungen, die wir mit seinen Gliedmaßen vornehmen, erkennt und die ihnen gegebene Lage wahrnimmt. Es ist erforderlich, passive Bewegungen von sehr

*) Vgl. zur Frage der Sensibilität der Kornea auch Cabannes et Robineau, R. n. 04.

geringem Umfang vorzunehmen, z. B. die große Zehe aus der Bengestellung um ein wenig in die Streckstellung zu bringen und dabei zu vermeiden, daß der Patient durch den Druck, der auf die Haut ausgeübt wird, belehrt wird. Es ist deshalb auch empfehlenswert, die Zehe an den Seiten anzufassen (Ziehen). Ebenso wird die Bewegungsempfindung in den andern Gelenken geprüft. Der Kranke soll auch die passiven Bewegungen nicht durch aktive unterstützen, wozu die Neigung häufig vorhanden ist.

Über die Bewegungsempfindlichkeit der einzelnen Gelenke, wie sie sich in dem Merkwürdigen der passiven Bewegung bei einer gewissen Größe des Drehungswinkels ausdrückt, hat Goldscheider folgende Angaben gemacht:

Zweites Interphalangealgelenk des Zeigefingers	. 1.0 ⁰ —2.0 ⁰
Erstes	. 0.7 ⁰ —1.0 ⁰
Handgelenk 0.3 ⁰ —0.4 ⁰
Schultergelenk 0.2 ⁰ —0.4 ⁰
Hüfte 0.5 ⁰ —0.8 ⁰
Knie 0.5 ⁰ —0.7 ⁰
Fuß 1.0 ⁰ —1.3 ⁰
Metatarsophalangealgelenk der großen Zehe	. 2.0 ⁰ — —

Er hat auch einen Apparat (Bewegungsmesser) für die Prüfung dieser Empfindlichkeit konstruiert, indes kann man ihn am Krankenbett durchaus entbehren, denn die Bewegungsempfindung ist bei dem Gesunden eine so feine, „daß eben sichtbare und für den Untersucher eben fühlbare Drehungen bereits eine Empfindung verursachen“.

Die Lage und Stellung, die wir der Extremität bei Augenschluß geben, hat der Kranke ebenfalls anzugeben — entweder zu beschreiben oder mit der Hand die Richtung anzudeuten, z. B.: wir erheben das Bein von der Unterlage, rotieren es nach innen und fordern den Patienten an, durch Hinweis mit dem Zeigefinger die Lage der großen Zehe im Ranne anzugeben. Bezieht sich die krankhafte Störung nur auf eine Seite, während die andere gesund ist, so soll er mit der symmetrischen Extremität die der anderen Seite gegebene Haltung nachahmen.

Auf die Prüfung des Kraftsinnes¹⁾ — die Fähigkeit, die Schwere gehobener Körper zu beurteilen — kann man meistens verzichten. Die Art der Untersuchung ist folgende: An der Extremität wird ein Tuch so befestigt, daß die herabhängende Schlinge Gewichte aufnehmen kann. Für die untere ist ein Strumpf mit angenähter Tasche empfohlen worden. Man sucht nun festzustellen, welche Gewichtsunterschiede, welche Mehr- oder Minderbelastung von dem Individuum wahrgenommen werden. Über den Grad der Empfindlichkeit bei Gesunden gehen die Angaben schon so weit auseinander, daß das Resultat der Untersuchung bei Kranken nicht leicht zu beurteilen ist; am besten dort, wo man die entsprechende Extremität der andern Seite zum Vergleich heranziehen kann. An den oberen Extremitäten ist der Kraftsinn feiner ausgebildet als an den untern. An den oberen werden Gewichtsunterschiede von $\frac{1}{10}$, also 90 von 100 g wohl durchweg sicher unterschieden. An den Beinen unterschied Hitzig 0 von 100, aber nicht von 90 g, 200 von 250 und Gewichtsunterschiede von 100 bis hinauf zu 1000 g stets richtig. Nach Chavet empfindet man an der Oberextremität 1 g Belastung

¹⁾ Die Bezeichnung „Muskelsinn“ läßt man besser ganz fallen. Nach der Definition von Goldscheider werden unter diesen Begriff eine Anzahl Sinnesempfindungen subsumiert: 1. die Empfindung passiver Bewegungen (Bewegungsempfindlichkeit). 2. Die Empfindung aktiver Bewegungen. 3. Die Empfindung der Schwere und des Widerstandes (Kraftsinn). 4. Die Lagewahrnehmung. Nach H. Curschmann (N. C. 05) ist die durch die Kontraktion des Muskels in diesem zustande kommende Empfindung, also das Muskelgefühl im engeren Sinne, durch die galvanische Reizung zu erzeugen und zu messen, da der untere Schwellenwert dieser Empfindung dem der Minimalzuckung bei dieser Reizung entspräche.

als solche, an der unteren 30—40 g. Da aber das Schätzungsvermögen schon bei verschiedenen Gesunden in relativ weiten Grenzen schwankt, sollen nur größere Abweichungen als pathologisch betrachtet werden. Hitzig¹⁾ benutzt zu dieser Prüfung Kugeln von gleicher Größe und von variablem Gewicht, das durch Bleifüllung hergestellt wird (Kinesiästhiometer).

Auch die Prüfung der stereognostischen Empfindung muß in vielen Fällen herangezogen werden. Zur Anstellung methodischer Versuche bedient man sich geometrischer Körper, und zwar am zweckmäßigsten der aus Holz gearbeiteten, 3—6 cm im Durchmesser haltenden Kugel, Halbkugel, Kegel, Würfel, Oktaeder usw. Der Gesunde erkennt auch bei Augenschluß die in die Hand gegebenen Körper sofort. Übrigens kann man auch beliebige kleine, leicht erkennbare Gegenstände, z. B. Geldstücke, Uhrschlüssel, Knöpfe und dergleichen verwenden.

Es handelt sich jedoch keineswegs um eine einheitliche Empfindung, sondern es konkurrieren dabei verschiedene — man kann selbst sagen die meisten — Empfindungsqualitäten, besonders aber die Druckempfindlichkeit, die Empfindung passiver Bewegungen und das Gefühl von der Lage der Glieder. So kann die stereognostische Wahrnehmung aufgehoben sein bei erhaltener Berührungs-, Schmerz-, Temperatur-Empfindung usw. Dagegen fand ich sie häufig beeinträchtigt bei ausschließlicher Störung des Lagegefühls. Da bei dem Erkennen von Gegenständen durch das Betasten neben der elementaren Empfindung auch assoziative und andere psychische Vorgänge (Reproduktion von Erinnerungsbildern) eine Rolle spielen, ist es begreiflich, daß dieser komplizierte Akt nicht nur durch den Ausfall einfacher Empfindungen, sondern auch auf anderm Wege (vgl. das Kapitel Hirnkrankheiten) beeinträchtigt werden kann. Ferner ist zu berücksichtigen, daß Lähmungs-zustände die Prüfung erschweren, indem aktives Abtasten der Gegenstände wesentlich feinere Wahrnehmungen schafft, als passives (Markova).

Vor einigen Jahren hat Egger unter Dejerines Leitung Versuche angestellt, aus welchen er schloß, daß sich auch die Sensibilität der Knochen (resp. des Periosts) mittels auf sie aufgesetzter Stimmgabeln prüfen und diagnostisch verwerten lasse. Rumpf²⁾ hatte sich schon früher mit der Frage beschäftigt, und ebenso hatte Treitel schon vorher in der „Vibrationsempfindung“ eine besondere Empfindungsqualität erkannt, desgleichen Bonnier. Diese Angaben hatten wenig Beachtung gefunden (vgl. III. Aufl., S. 51), bis sie von Seiffer und Rydel³⁾ nachgeprüft und ergänzt wurden. Sie bringen die Pallästhesie, wie sie dieses Vibrationsgefühl nennen, in Beziehung zur Tiefensensibilität, ohne sie aber dem Knochen allein zuzuschreiben. Sie zeigt keine konstanten Beziehungen zu den andern Empfindungsqualitäten, doch findet sie sich besonders häufig da beeinträchtigt oder erloschen, wo auch das Lagegefühl gestört ist und Ataxie besteht, während sich in andern Fällen Analgesie und Thermanästhesie mit dieser Empfindungsstörung verbindet. Seiffer und Rydel empfehlen zur exakteren Prüfung dieser Sensibilitätsqualität die Gradenigosche Stimmgabel von 64 Schwingungen. Ich habe die entsprechenden Untersuchungen mit einer Stimmgabel von 128 Schwingungen angestellt und bin zu ähnlichen Ergebnissen gelangt.

1) N. C. 1888. 2) N. C. 1889. 3) A. f. P. XXXVII.

In den letzten Jahren haben sich dann Minor (N. C. 04), Goldschoider (B. k. W. 04), Neutra, Pelnar, Stecherbak, Williamson, Herzog, Stern, Egger (R. n. 08), Williamson (R. of N. 11) mit dem Studium dieser Untersuchungsmethode beschäftigt und sind zu dem Resultat gelangt, daß es sich um keine spezifische Empfindung, auch nicht um eine ausschließliche, aber doch vorwiegende Knochenleitung handelt. Steinert (M. m. W. 07) meint, daß sie in den tiefen Weichteilen zustande komme. Nach Bing (Schweiz. Korresp. 10) ist sie eine von dem Druck- und Tastsinn unabhängige Empfindungsqualität. — Die Vibrationsempfindung darf nicht mit der Osteoakusis verwechselt werden.

Bei allen Sensibilitätsprüfungen ist es nicht aus den Augen zu verlieren, daß das Individuum bei der Sache sein muß; ist es wenig intelligent oder unaufmerksam, oder liegen Erkrankungen vor, die das Sensorium beeinflussen, so gehört eine besondere Geschicklichkeit und Ausdauer dazu, um wenigstens noch bis zu einem gewissen Grade ein Urteil über das Verhalten der Sensibilität zu gewinnen. Dadurch, daß zwischendurch immer wieder ein Reiz an gesunden Hautstellen appliziert wird, überzeugt man sich, daß der Patient noch bei der Sache ist. Um seine Aufmerksamkeit*) rege zu halten, läßt man bei jedem Reiz mit dem Finger die Stelle bezeichnen, die berührt resp. gestochen worden ist. Auch bei Kindern empfiehlt es sich, diese Methode anzuwenden, es interessiert sie weit mehr, die Stelle anzugeben, die gereizt worden ist, als etwa durch ein einfaches „Jetzt“ den Augenblick der Reizung anzuzeigen. Auch hat man dem Faktor der Ermüdung Rechnung zu tragen und darf die Untersuchung nicht über einen zu großen Zeitraum ausdehnen. Insbesondere bewirken Schmerzen und Erregtheit ein derartiges Abschweifen der Aufmerksamkeit, daß man sich in der Regel mit einer groben Prüfung begnügen muß.

Andererseits kann ich es nicht genug empfehlen, auf das Ergebnis der ersten Stichprobe nicht zu viel Gewicht zu legen. Es kommt recht häufig und auch bei Gesunden vor, daß der erste Nadelstich — besonders am Bein — keinen Schmerz erzeugt, während alle folgenden schmerzhaft perzipiert werden, oder daß bei der Applikation von „heiß“ und „kalt“ an den unteren Extremitäten zunächst eine Verwechslung stattfindet. Demgegenüber gibt es gewisse Anomalien der Sensibilität, die sich gerade im Laufe der Untersuchung und durch diese ausgleichen können; dahin rechne ich die Doppelempfindung, die Verlangsamung der Empfindungsleitung und die Ortssinnstörung.

Vielfach macht sich ein störender Einfluß der Parästhesien während der Untersuchung geltend, so daß der Patient nicht imstande ist, die subjektiven Empfindungen von objektiv angewandten Reizen scharf zu unterscheiden und „jetzt“ sagt, wenn er gar nicht berührt worden ist.

Die Tatsache, daß der Untersuchte alle Reize wahrnimmt, ist noch kein Beweis für normale Sensibilität. Man bemühe sich auch festzustellen, ob er die Reize so intensiv empfindet, als an denjenigen Stellen, an denen Störungen nicht erwartet werden. Namentlich ist es immer zu empfehlen, bei krankhaften Zuständen, die nur die eine Körperhälfte betreffen, den Vergleich mit der gesunden Seite vorzunehmen.

Bei gewissen Erkrankungen des Gehirns, die zu einseitigen Gefühlsstörungen führen, hat sich mir (N. C. 1885) zuweilen noch folgende Prüfungsmethode bewährt: Man reize gleichzeitig zwei symmetrische Stellen der beiden Körperhälften (durch Pinselberührungen, Nadelstiche usw.); es kommt dabei vor, daß der Kranke immer nur den Reiz wahrnimmt, der die gesunde Seite trifft, während er bei einseitiger Prüfung auf der kranken Seite jeden Reiz empfindet. Wir wollen diese Art der Prüfung auf die Methode der Doppelreize bezeichnen. Auf meine Anregung hat sich Medea¹⁾ eingehender mit dieser Frage beschäftigt.

Die Störungen des Gefühls

sind subjektive und objektive. Unter den subjektiven begreifen wir die Schmerzen und Parästhesien.

Es wäre überflüssig, das Wesen des Schmerzes hier zu erörtern. Nur auf einzelne Punkte, die für die Diagnose von Belang sind, soll

*) Über den Einfluß der Aufmerksamkeit auf die Blutfülle der tastenden Hautpartie hat E. Weber (A. f. A. u. Phys. 10) interessante Untersuchungen angestellt.

¹⁾ Atti della Societa Milano 08.

hingewiesen werden. Durch die Angabe: „Ich leide an Schmerzen“ soll sich der Arzt nie zufriedenstellen lassen. Sehr wichtig ist es, den Charakter, die Ausbreitung, den zeitlichen Eintritt, die Dauer, die Begleiterscheinungen und den Einfluß der Schmerzen aufs Allgemeinbefinden kennen zu lernen.

Bei den Angaben über die Intensität des Schmerzes bleibt es natürlich zu berücksichtigen, daß hier das subjektive Element am meisten ins Gewicht fällt. Derselbe Reiz erzeugt bei dem einen Individuum einen schwachen, bei dem andern einen sehr heftigen Schmerz, und ferner können in den Zentren selbst Schmerzempfindungen zustande kommen, ohne daß die Endorgane oder die Leitungsbahnen von einem Reiz getroffen werden. Heftige Schmerzen führen aber nicht selten zu gewissen Begleiterscheinungen in der motorischen, vasomotorischen, sekretorischen Sphäre, die vom Willen unabhängig sind (Muskelzuckungen, Erblassen oder Rötung der Haut, Tränensekretion — unabhängig vom Weinen —, Pulsverlangsamung oder auch Beschleunigung des Pulses). Auch Delirien können sich auf der Höhe eines Schmerzanfalls einstellen. Bezüglich der Ausbreitung ist festzustellen, ob der Schmerz bestimmten Nervenbahnen folgt, sich gürtelförmig ausbreitet, auf einen Punkt beschränkt ist etc. Als Topoalgie (Blocq) ist ein an einer Stelle dauernd festsitzender Schmerz, dem jede erkennbare Grundlage fehlt, bezeichnet worden, als Kausalgie (Weir Mitchell) eine brennendheiße Schmerzempfindung der Haut. Es ist noch darauf hinzuweisen, daß die Patienten sehr verschiedenartige Empfindungen, wenn sie überhaupt nur ein Unlustgefühl erzeugen, mit der Bezeichnung „Schmerz“ belegen.

Die Lokalisation der bei Erkrankungen der inneren Organe auftretenden Schmerzen scheint in bestimmter Beziehung zur spinalen Innervation dieser Organe zu stehen. Indem nämlich die sympathischen Nerven jedes Organes einem bestimmten Rückenmarkssegment zugehören, rufen die Erkrankungen der inneren Organe Schmerzen und Hyperästhesie in demjenigen Hautgebiet hervor, das von dem gleichen Rückenmarkssegment seine sensiblen Fasern bezieht (Head¹⁾).

Die Parästhesien sind überaus mannigfaltig, die gewöhnlichste Form ist: das Kriebeln, Ameisenlaufen, das Gefühl des Eingeschlafen- oder Abgestorbenseins. Es gibt auch Parästhesien im Bereich des Temperatursinns (z. B. schmerzhaftes Kältegefühl = Psychoästhesie). Die Berücksichtigung der Parästhesien ist deshalb von besonderer Wichtigkeit, weil sie meistens den Hinweis auf objektive Störungen des Gefühls enthalten. Gerade dort, wo Patient das Kriebeln, die Ver-täubung verspürt, läßt sich oft auch die Gefühlsabstumpfung nachweisen. Nicht selten werden die Parästhesien in ein bestimmtes Nervengebiet verlegt und seine Grenzen mit anatomischer Schärfe angegeben, besonders bei den Läsionen der peripherischen Nerven. Manchmal werden die Parästhesien als schmerzhaftes Kriebeln, z. B. als schmerzhaftes Kriebeln, toter Schmerz u. dgl.

Als eine ungewöhnliche Form von Parästhesien erwähne ich die, daß einer meiner Patienten, der rückenmarksleidend war, über ein dauerndes Wollustgefühl, das sich über das ganze linke Bein erstreckte, klagte.

¹⁾ Die Sensibilitätsstörungen der Haut bei Viszeralerkrankungen. Deutsch von W. Seiffer. Berlin 1898.

Aus der Art der Darstellung läßt sich zuweilen der psychogene, hypochondrische Ursprung der Empfindungen entnehmen, es werden dann weniger einfache Empfindungen als Vorstellungen und Deutungen geschildert: „Mir ist, als ob eine Kugel vom Unterleib bis in den Hals hinaufstiege, als ob Würmer unter der Kopfhaut herumkriechen etc.“

Wir sprechen von Hyperästhesie, Hypästhesie und Anästhesie.

Die Hyperästhesie ist im ganzen selten und hat ein geringeres klinisches Interesse als die auf Verminderung oder Verlust der Sensibilität beruhenden Störungen.

Hyperästhesie besteht dann, wenn schmerzhaftere Reize einen stärkeren Schmerz erzeugen, als beim Gesunden, resp. wenn schmerzhaftere Reize von geringer oder mittlerer Intensität einen Schmerz erzeugen, wie er sonst nur durch sehr starke Reize hervorgerufen wird; ebenso kann sich die Hyperästhesie dadurch markieren, daß ein Reiz, der beim Gesunden eine Berührungs-, Druck- oder Temperaturempfindung erweckt, ein Schmerzgefühl auslöst. Namentlich eklatant ist die Störung, wenn schon ein leichtes Berühren der Haut, ein Hinwegstreichen über dieselbe, Schmerz hervorruft. Von relativer Hyperästhesie spricht man, wenn Reize unter einer gewissen Grenze gar nicht, dann sofort schmerzhaft empfunden werden (Leyden).

Häufig — aber nicht immer — findet die Hyperästhesie einen objektiven Ausdruck in einer ihr entsprechenden Steigerung der Reflexe. Manchmal führt der Druck auf die schmerzhaftere Stelle zu einer merklichen Steigerung der Pulsfrequenz (Maunkopfsches Symptom). — Die Hypästhesie kommt weit häufiger vor als die Anästhesie; doch pflegt man gewöhnlich auch die nicht ganz vollständige Gefühllosigkeit als Anästhesie zu bezeichnen. Beide Störungen können sich auf alle Empfindungsqualitäten erstrecken (totale Anästhesie) oder auf einzelne (partielle). Von partieller Empfindungslähmung spricht man namentlich dann, wenn ausschließlich das Schmerz- oder Temperaturgefühl resp. diese beiden Empfindungsqualitäten beeinträchtigt oder erloschen sind. Es kommt selbst vor, daß nur das Gefühl für Warm oder Kalt aufgehoben ist.

Verlust des Schmerzgefühls = Analgesie,
 „ der Berührungsempfindung = taktile Anästhesie,
 „ „ Temperaturempfindung = Thermanästhesie.

Man spricht von Analgesia dolorosa, wenn ein anästhetisches Gebiet Sitz spontan auftretender Schmerzen ist; das kommt sehr oft vor.

Die Verwechslung der Reizqualitäten, z. B. der Wärme mit der Kälte, wird als perverse Empfindung bezeichnet. Es kommt aber auch bei Gesunden gelegentlich vor, daß ein intensiver Kältereiz bei flüchtiger Berührung die Empfindung „heiß“ auslöst. Berührung der Haut mit einem sehr heißen Gegenstand wird von Gesunden zuweilen als Stechen empfunden, während Nadelstiche nicht selten das Gefühl des Brennens hervorrufen. Unter pathologischen Verhältnissen können Nadelstiche ausnahmsweise auch eine Kälteempfindung auslösen (Fleischmann).

Einen Anhaltspunkt für den Grad der Thermanästhesie kann man auch darin finden, daß der Patient die Berührung mit einem brennend heißen Gegenstand lange Zeit erträgt. Hierbei wird freilich der Wärmeschmerz geprüft. Daß in diesen Beziehungen schon in der Norm individuelle Verschiedenheiten vorkommen, darf natürlich nicht außer acht gelassen werden: Personen, die in der Hitze arbeiten, ihre Hände mit heißen Gegenständen berufsmäßig in Berührung bringen, können an den Händen oft beträchtliche Hitzegrade vertragen; es gibt selbst Gesunde, die den Finger eine Weile in die Flamme stecken können, ohne besonderen Schmerz zu verspüren. Auf Narben ist der Temperatursinn erloschen. Bei Kompression eines Nerven erlischt zuerst die Kälteempfindung.

Die Anästhesie der Bewegungs- und Lageempfindung — ich nenne sie, weil die Gefühllosigkeit hier die tieferen Teile betrifft: Bathyanästhesie — kommt nicht selten isoliert vor. Bei den leichteren Graden werden nur geringe Bewegungs- und Stellungsveränderungen (an den Zehen, den Fingern) nicht erkannt oder unrichtig taxiert, bei den höchsten hat der Kranke keine Ahnung von der Lage seiner Gliedmaßen und irrt, wenn er bei Augenschluß mit der gesunden Hand die der kranken Seite ergreifen soll, weit an derselben vorbei.

Der Drucksinn kann bei Anästhesie der Haut erhalten sein und umgekehrt (Strümpell¹⁾). Besonders folgt sein Verhalten bei Erkrankungen der peripherischen sensiblen Nerven anderen Gesetzen, da die den tiefen Druck leitenden Fasern nicht mit den Hautnerven verlaufen sollen (Head-Thompson²⁾).

Die Osteoanästhesie resp. „Pallanästhesie“ (Verlust oder Abnahme der Vibrationsempfindung) bildet einen Teil der Bathyanästhesie, kommt aber auch isoliert vor; jedenfalls habe ich sie einigemal bei Individuen gefunden, bei denen eine Störung des Lagegefühls nicht nachweisbar war.

Die Anästhesie für eine Empfindungsart kann sich mit Hyperästhesie für eine andere verbinden. So kommt es vor, daß schmerzhaft Reize (Nadelstiche) nicht schmerzhaft empfunden werden, während leichte Berührungen einen starken Schmerz erzeugen. Das Umgekehrte — taktile Anästhesie, verbunden mit Hyperalgesie — wird häufiger beobachtet. So paradox es auch klingt, es kommt selbst eine Art von Mischung der An- und Hyperästhesie in einer und derselben Empfindungsqualität vor, so können unter gewissen Bedingungen Nadelstiche einen „tanben“ Schmerz hervorrufen, der trotzdem stärker empfunden wird, als auf der gesunden Haut.

Außer den quantitativen Veränderungen der Sensibilität ist noch die Leitungsgeschwindigkeit zu berücksichtigen. Wenigstens gibt es unter pathologischen Verhältnissen eine Verlangsamung derselben, die sich besonders auf die Schmerzempfindung bezieht. Sie äußert sich dadurch, daß ein Nadelstich nicht sofort, sondern erst nach einem Intervall von 2—5 Sekunden schmerzhaft wahrgenommen wird. Hierbei kommt auch eine Doppelempfindung vor, indem der Nadelstich zwei Empfindungen wachruft, eine gleich eintretende der Berührung, eine verspätet

¹⁾ D. m. W. 04.

²⁾ Br. 07. S. ferner Stotter-Davies (Journ. of Physiol. 09).

empfundene des Schmerzes. Die verspätete Schmerzempfindung kann dabei eine gesteigerte sein. Selten äußert sich die Störung so, daß der Nadelstich zwei durch ein Intervall getrennte gleichstarke Empfindungen auslöst, oder daß sogar die zweite die unterschmerzliche ist.

Selten ist die Polyästhesie, die Erscheinung, daß eine einfache Berührung als eine doppelte oder mehrfache empfunden wird: bei Berührung mit einer Spitze ist es dem Patienten, als ob gleichzeitig zwei oder drei aufgesetzt würden; noch seltener die Makroästhesie, bei welcher die gefühlten Gegenstände wesentlich größer erscheinen.

Störungen des Ortssinns werden in der Regel nur im Verein mit anderweitigen Gefühlsanomalien — besonders mit Bathyanästhesie (nach Foerster, auch nach unseren Erfahrungen, während Schittenhelm die Beziehung zur Hautempfindung für eine innigere hält) — gefunden, können aber auch isoliert auftreten. Sie können so grob sein, daß z. B. ein die Hand treffender Reiz am Oberarm lokalisiert wird.

Auch die Allocheirie oder Allästhesie (Obersteiner), die darin besteht, daß ein Reiz, den man an einer Extremität appliziert, an entsprechender Stelle der andern empfunden wird, ist ein ungewöhnliches Phänomen. Die Annahme dieser Störung beruht häufig auf Mißverständnissen, indem Patient während der Reizung des linken Beines zufällig eine Parästhesie am rechten verspürt, die den objektiven Reiz der andern Seite übertönt. Eine echte Allocheirie habe ich nur in wenigen Fällen beobachtet, und auch da war die Erscheinung nur für kurze Zeit nachweisbar. Indes liegt eine Anzahl einwandfreier Beobachtungen vor (Weiss, Fischer, Hoffmann, Jolly, Determann¹⁾, Jones²⁾ u. A.). Die Störung betraf in diesen Fällen bald nur eine, bald verschiedene Empfindungsqualitäten. Auch ein entsprechendes Verhalten der Reflexbewegungen ist einmal beobachtet worden. In einem von Stewart beschriebenen Falle wurden die Reize, die die Ulnarseite der Extremität trafen, auf die Radialseite verlegt; etwas Analoges habe ich einigemal an der Unterextremität wahrgenommen.

Da wir es bei Krankheitszuständen weit häufiger mit einer Abstumpfung als mit einem Verlust der Empfindung zu tun haben, kann der Nachweis derselben und namentlich die Grenzbestimmung große Schwierigkeiten bereiten. Nur da, wo völlige Gefühllosigkeit besteht, ist es leicht, die Grenze zwischen dem fühlenden und nichtfühlenden Bezirk festzustellen. Man glaube aber nicht, daß diese immer haarscharf und unverrückbar sei. Je nach der Art der Prüfung und der von dem Kranken angewandten Aufmerksamkeit kann das Resultat bei Untersuchungen, die zu verschiedenen Zeiten vorgenommen werden, variabel sein. Man kann so vorgehen, daß der Pinsel oder die Nadel aus dem fühlenden Bezirk über die Haut hinweg nach dem hyp- oder anästhetischen fortgezogen wird, das Individuum hat dann anzugeben, wo die Empfindung aufhört oder stumpfer zu werden beginnt. Auch der umgekehrte Weg kann eingeschlagen werden.

Um die Ausbreitung einer Gefühlsstörung anatomisch richtig deuten zu können, ist zunächst eine genaue Kenntnis der Hautinnervation er-

¹⁾ Z. f. N. XVIII. ²⁾ Br. 07 (s. hier Lit.) und Journ. f. Ps. XV.

forderlich. Gut veranschaulicht wird sie durch die Freund'schen Tabellen (Fig. 28—35, Fig. 30 nach Frohse).

Es ist aber dabei nicht außer acht zu lassen, daß die Ausbreitungsbezirke der einzelnen Hautnerven vielfachen Schwankungen unterworfen sind, daß namentlich an den Grenzgebieten das Ineinandergreifen der

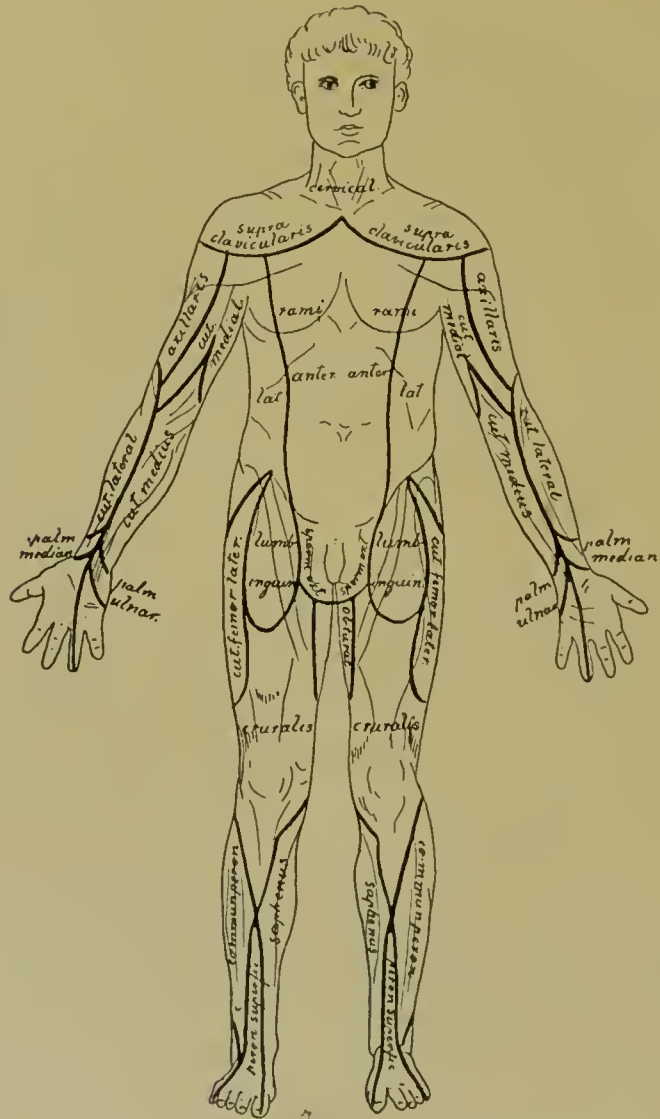


Fig. 28.
Fig. 28—35. Hautnervenbezirke (nach Freund).

Innervation ein sehr variables ist. Für die sensiblen Kopfnerven ist das besonders von Frohse und Zander nachgewiesen worden. Nur in den medialen Gebieten ist hier die Innervation eine konstante, während an den seitlichen Teilen des Kopfes die Ausbreitung der sensiblen Äste eine überaus variable ist, so daß es hier kaum eine Stelle gibt, die bei allen Individuen von denselben Nervenästen versorgt wird. So kann z. B. ein Stückchen Haut, das etwa 2 cm oberhalb des rechten Augenhöhlenrandes

liegt, in dem einen Falle vom I. Trigeminusast, in dem zweiten vom I. und II., in einem dritten vom III. oder vom III. und I. versorgt werden. Ebenso greifen die Gebiete des N. auricularis magnus, des auriculotemporalis und des r. auricularis Vagi in mannigfaltigster Weise ineinander über. Auch an andern Stellen sind die sensiblen Innervationsgebiete

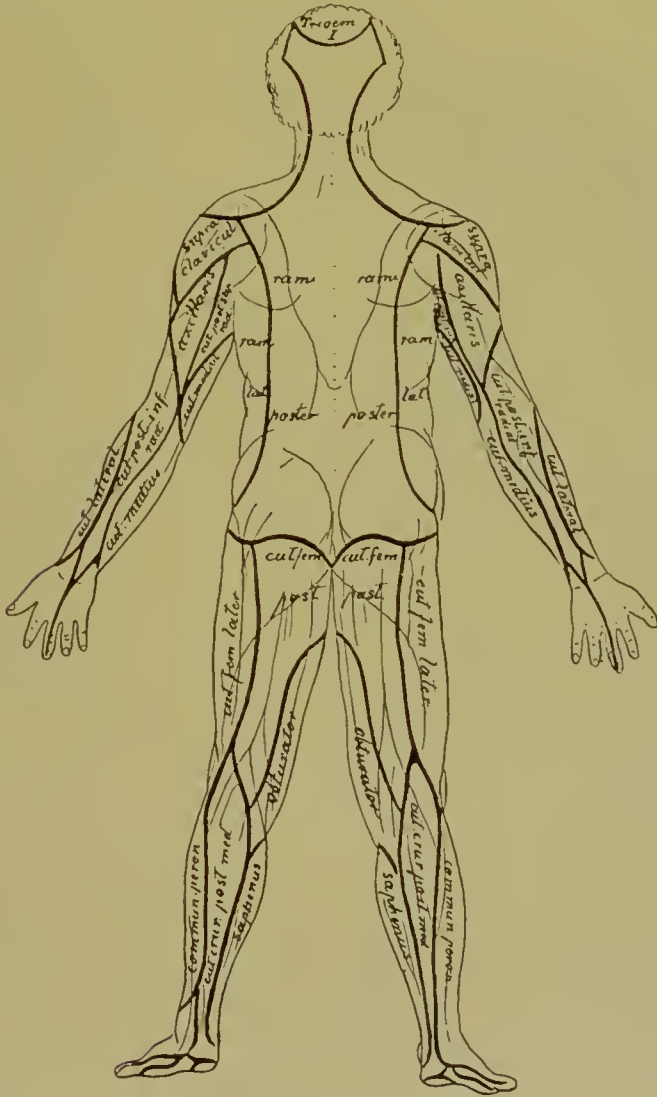


Fig. 29.

— z. B. am Fußrücken die des N. peroneus superficialis, des N. saphenus major und des N. anastomoticus — individuellen Schwankungen unterworfen. Frohse fand auch einmal den N. peron. profund. an der Innervation der einander zugekehrten dorsalen Ränder der 2. und 3. Zehe beteiligt etc. Bemerkenswert ist es auch, daß im Gesicht die Hautnerven jeder Seite über die Mittellinie hinausgreifen, so daß der mediane Bezirk von beiden Seiten versorgt wird. Nach Zander gilt das auch für die

übrigen medianen Gebiete des Körpers. Fig. 30 veranschaulicht die sensiblen Innervationsgebiete am Kopfe nach Frohse.

Die Beziehungen der Haut zu den Wurzeln und Segmenten des Rückenmarks, die Innervationsgebiete der sensiblen Rückenmarkswurzeln, werden an einer andern Stelle dieses Werkes geschildert werden.



Fig. 30. (Nach Frohse.)



Fig. 31.

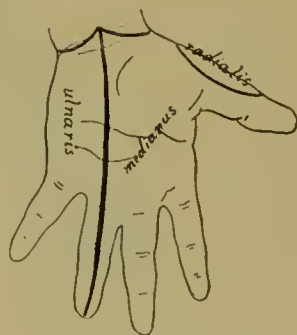


Fig. 32.



Fig. 33.



Fig. 34.



Fig. 35.

Fig. 30. 1. I. Trigeminasst, 2. II. Trigeminasst, 3. III. Trigeminasst. Gebiet des 1. und 3. Trigeminasstes quer gestrichelt. Gebiet des Ramus auricularis N. vagi in der Concha auris ganz schwarz.

- | | | |
|---------------------------|----------------------------------|-----------------------------------|
| 2a N. infraorb. | 4. N. occip. magnus | 8. N. cervic. lateral. (ventral.) |
| 2b N. zygomatico-fac. | 5. N. occip. minor | 9. N. auricul. vagi. |
| 2c N. zygomat.-temp. | 6. N. auricul. magnus | |
| 3. N. auriculo-temporalis | 7. N. cervical. post. (dorsalis) | |

Hautreflexe.

Obgleich sich Reflexe von allen Körperstellen auslösen lassen, haben für die Diagnostik doch nur folgende besondere Verwertung gefunden: 1. der Sohlenreflex, 2. der Unterscheukelreflex, 3. der Abdominalreflex, 4. der Kremasterreflex.

Unter Sohlenreflex verstehen wir die Erscheinung, daß ein die planta pedis treffender Reiz eine Bewegung des Beines verursacht, welche auf der unwillkürlichen Zusammenziehung eines Teiles seiner Muskeln beruht und im wesentlichen den Charakter einer sog. Fluchtbewegung hat. Bei Gesunden ist jeder Reiz imstande, diese Bewegung anzuregen: eine Berührung, ein Stich, die Applikation eines heißen oder kalten Gegenstandes, endlich der Kitzelreiz. Der Reflex fällt im großen und ganzen um so stärker aus, je stärker der angewandte Reiz ist. Die gewöhnliche Form der Reflexbewegung ist die Dorsalflexion des Fußes. Auch eine Anspannung des Tensor fasciae latae kann durch den Sohlenreiz ausgelöst werden (Brissaud, Crocq, Renault), ja sie stellt sich häufig noch früher und auf schwächere Reize ein als die Dorsalflexion des Fußes. Ebenso können sich andere Oberschenkelmuskeln anspannen. Bei starkem Reiz wird nicht nur der Fuß, sondern die ganze Extremität durch Biegung im Hüft- und Kniegelenk zurückgezogen.

Über das Verhalten der Zehen bei Reizung der Fußsohle sind unsere Anschauungen in neuerer Zeit modifiziert worden. Es ist das Verdienst Babinskis¹⁾, i. J. 1898 auf die bis da nicht bekannte Tatsache hingewiesen zu haben, daß in der Norm auf Reizung der Fußsohle eine Plantarflexion der Zehen erfolgt. Dagegen konnte er weiter feststellen, daß bei organischen Nerven- (insbesondere Rückenmarks-) Krankheiten, die mit den auf S. 9 u. ff. beschriebenen spastischen Symptomen resp. mit einer Läsion der Pyramidenbahn einhergehen oder wenigstens die Bedingung für diese schaffen, statt der Beugung in der Regel eine Dorsalflexion der Zehen erfolgt*). Diese Dorsalflexion, die am deutlichsten, ja meist ausschließlich an der großen Zehe hervortritt und sich in der Regel langsamer abspielt als der normale Beugereflex, wird auch mit der Bezeichnung: Babinskisches Phänomen belegt.

1) Sur le réflexe cutané plantaire. Comptes rendus de la Soc. de Biol. 1897. Ferner: Du phénomène des orteils usw. Semaine méd. 1898.

*) Die Beobachtungen Babinskis sind von Gehuchten, Brissaud, O. Kalischer, Koenig, Collier, Pastrovich, Crocq, Giudicandra, Sano, Ganault, Prince, Homburger, Walton-Paul, Levi, Böttiger, Goldflam, Rossolimo, Marinesco, Lévi, Kornilow, Specht, Richter, Muggia, Mcdea, Stanley Barnes, Kutner, Knapp, F. H. Lewy (M. f. P. 09), Yoshima (A. f. P. XXX), Woerkom (Dissert. Amsterdam 10) u. A. im wesentlichen bestätigt worden. Auch meine Erfahrungen stehen damit in vollen Einklang. Auf Widersprüche und Tatsachen, welche gegen die Gesetzmäßigkeit des Verhaltens sprechen, soll im speziellen Teil eingegangen werden.

Die Spreizbewegung der Zehen, die Babinski (R. n. 03) bei Prüfung seines Reflexes vorwiegend unter pathologischen Verhältnissen fand (signe de l'éventail), ist, wie er selbst angibt, ein Zeichen von recht unsicherem Wert.

Über das Verhalten des Zehenreflexes im Schlaf lauten die Angaben nicht übereinstimmend (Bickel, Goldflam, Kutner, D. m. W. 07 u. A.); durch subkutane Skopolamininjektion soll sich der Babinskische Reflex bei Gesunden hervorbringen lassen (Link, D. m. W. 05).

Es hat immer die Bedeutung einer pathologischen Erscheinung, nur bei Kindern in den ersten Lebensmonaten und darüber hinaus bildet die Dorsalflexion den normalen Reflex^{*)}. Genauer wird über die Bedeutung dieses Zeichens in den entsprechenden Kapiteln des speziellen Teiles angeführt werden. Es ist bei der Prüfung des Zehenreflexes zunächst ein so schwacher Reiz anzuwenden, daß es nicht zu einer Dorsalflexion des Fußes kommt. Man bediene sich z. B. des Stieles des Perkussionshammers und streiche mit diesem über die Fußsohle — von hinten nach vorn — hinweg oder verwende, wie es Babinski selbst tut, die Nadel in derselben Weise. Er macht noch darauf aufmerksam, daß sich der pathologische Reflex, die Dorsalflexion der großen Zehe, in der Regel am besten vom äußeren Fußrand auslösen läßt. Doch trifft das nicht immer zu. Es muß übrigens hier bemerkt werden, daß sich der Zehenreflex bei vereinzelt Individuen gar nicht, bei andern nur so undeutlich hervorbringen läßt, daß man nicht sicher entscheiden kann, ob er in einer Beugung oder Streckung der Zehen besteht. Meist ist es erforderlich, die Aufmerksamkeit des Patienten bei dieser Prüfung abzulenken.

Gewöhnlich genügt dazu die Unterhaltung mit demselben, die Aufforderung, eine für ihn bedeutsame Frage zu beantworten. Wo die Ablenkung Schwierigkeit macht, hat sich mir am besten die Methode bewährt, daß ich dem Exploranden bei Augenschluß durch einen Assistenten während der Untersuchung eine Zahl oder einen Buchstaben in die Hand malen lasse, den er dann zu erkennen sich bemühen muß.

Die Intensität des Sohlenreflexes ist großen Schwankungen unterworfen. Es gibt vereinzelte Personen, bei denen er überhaupt erst durch starke Reize (tiefe Nadelstiche) hervorzurufen ist.

Insbesondere ist ja bekanntlich die Kitzelempfindung und der entsprechende Reflex erheblichen individuellen Schwankungen unterworfen. Durch Verlängerung der Reize resp. schnelle Wiederholung der Einzelreize, also durch eine Art von Summation derselben, kann man die Intensität des Reflexes ebenfalls steigern. Daß zur Auslösung von Reflexen überhaupt summierte Reize geeigneter sind, haben die Untersuchungen von Kronecker und Stirling dargetan.

Es ist nicht erforderlich, das Verhalten der Reflexbewegungen gegen alle Reizarten zu prüfen. Von einer Steigerung der Reflexerregbarkeit kann man sprechen, wenn schon leichte Reize nicht nur eine einfache Dorsalflexion des Fußes und Plantarflexion der Zehen, sondern ein kraftvolles Zurückziehen des ganzen Beines bewirken. Dabei ist nur eins zu beachten: ist die Dorsalflexion des Fußes durch ein mechanisches Hindernis oder durch Lähmung der Fußstrecker unmöglich geworden, so ist der Sohlenreflex immer in der Weise modifiziert, daß die Extremität in Hüfte und Knie zurückgezogen wird.

Ich¹⁾ konnte folgende Tatsache feststellen: Fährt man bei einem gesunden Individuum mit der Pulpa des Daumens im kräftigen Zuge von oben nach unten über die Innenfläche des Unterschenkels hinweg, so kommt es in der Regel zu einer Plantarflexion der Zehen (seltener des Fußes) oder es fehlt jede Reflexbewegung. Unter pathologischen Verhältnissen — und zwar bei spastischen Zuständen, resp. den sie be-

^{*)} Bezüglich der Literatur dieser Frage s. F. H. Lewy, M. f. P. XXV.

¹⁾ M. f. P. XII.

dingenden Affektionen — kommt es statt dessen meistens zu einer Dorsalflexion des Fußes und der Zehen, indem sich bald nur der *M. tibialis anticus* und *extensor hallucis longus*, bald alle Strecker anspannen. Manchmal hat das Kneifen einer Hautfalte an der Innenfläche des Unterschenkels denselben Effekt. Der Druck, den der Daumen ausübt, muß oft ein starker sein, und am reflexempfindlichsten erweisen sich meist die unteren Partien am Unterschenkel bis zur Knöchelgegend hin. — Von Cassirer¹⁾, Pfeifer²⁾ u. A. sind meine Angaben im wesentlichen bestätigt worden, und es ist dieses pathologische Unterschenkelphänomen als „Oppenheims Zeichen“ von ihnen besprochen worden. Sein diagnostischer Wert, der nicht gering anzuschlagen ist, wird im speziellen Teil gekennzeichnet werden.

Unter den pathologischen Reflexerscheinungen schließt sich dem Babinskischen und Oppenheimschen Zeichen an Bedeutung an der „tiefe Reflex der großen Zehe“ oder das Rossolimosche Phänomen, das, wenn es auch nicht unter die Hautreflexe gehört, doch an dieser Stelle angeführt werden darf. Es besteht darin, daß sich unter denselben Bedingungen, unter denen die erstgenannten Erscheinungen auftreten, bei kurzem Beklopfen der Plantarfläche der Zehen eine Plantarflexion derselben oder auch eine Abduktion der großen Zehe oder aller Zehen einstellt (Rossolimo, R. u. 02, N. C. 08).

Bei Reizung der Fußsohle (und des Unterschenkels) können auch Reflexe am anderen Bein. kontralaterale Reflexe, auftreten, über deren diagnost. Bedeutung sich noch nichts Abschließendes sagen läßt. Siehe dazu die Angaben von Klippel-Weil (Nouv. Icon. 08), Bramwell (R. of N. 11).

Bezüglich des Strümpfischen Tibialisphänomens, das als Mitbewegung nicht hierher gehört, vgl. d. spez. Teil.

Bechterew und K. Mendel (N. C. 04) beschrieben unabhängig voneinander folgende Erscheinung: Beklopft man den lateralen Teil des Fußrückens in seiner proximalen Hälfte, entsprechend der Basis oder Mitte des IV. und III. Metakarpalknochens sowie dem Os cuboid. und II. euneiforme, so sieht man bei Gesunden eine Dorsalflexion der Zehen eintreten, während es unter den für das Babinskische Zeichen angeführten Bedingungen zu einer Plantarflexion bzw. Spreizung der Zehen kommt. Ich kann das im allgemeinen bestätigen, rate aber, die Erscheinung, wo sie nicht sehr ausgesprochen ist, mit Vorsicht zu verwerten. Siehe dazu ferner Osann (M. m. W. 07), O. B. Meyer (B. k. W. 07), Yoshimura u. A.

Der Abdominalreflex (Rosenbach) wird in der Weise geprüft, daß der Finger oder ein stumpfes Instrument über die Haut der Abdominal- resp. Hypochondriengegend in schnellem Zuge hinweggeführt wird; es tritt dann eine Einziehung des Abdomens durch Kontraktion der Bauchmuskeln ein. Dieser Reflex ist nun schon bei Gesunden inkonstant, pflegt namentlich bei schlaffen Bauchdecken oder reichlichem Panniculus adiposus oft ganz zu fehlen. Auch kann er bei demselben Menschen zeitweilig vorhanden sein, zu andern Zeiten fehlen. Ein einseitiges Fehlen dieses Reflexes ist immer krankhaften Ursprungs. Auch die Erscheinung, daß er unter den Augen des Beobachters schwindet, kann einen großen diagnostischen Wert haben.

In den letzten Jahren sind jedoch Strümpell sowie seine Schüler Müller und Seidelmann³⁾ bezüglich dieses Reflexes zu andern Feststellungen gelangt, indem sie ihn bei gesunden, namentlich bei jugend-

1) M. f. P. XIV. 2) M. f. P. XIV u. XVI. 3) M. m. W. 05.

lichen Individuen für fast konstant halten. Ich kann das auch nach meinen weiteren Erfahrungen nicht anerkennen und nur zugeben, daß er in der Regel bei Gesunden erzielt werden kann.

Über das Verhalten dieses Reflexes bei Erkrankungen der Bauchhöhle liegen Untersuchungen von Jamin (N. C. 04), Müller-Seidelmann, Sicard, Rolleston u. A. vor; so kommt es bei Perityphlitis meist zu Abschwächung bzw. Verlust des rechtsseitigen Bauchreflexes etc.

Einige Autoren (Gowers, Dinkler) unterscheiden einen oberen (epigastrischen), mittleren (mesogastrischen) und unteren (hypogastrischen) Bauchreflex. Für die praktischen Zwecke ist die Unterscheidung eines supraumbilikal und infraumbilikal Bauchreflexes ausreichend (Oppenheim¹⁾). Im speziellen Teil werden wir auch auf diesen Reflex zurückkommen.

Unter pathologischen Verhältnissen kommen noch anderweitige Reflexe zustande, die man in der Norm nicht auftreten sieht, so beschrieb Remak als „Femoralreflex“ eine bei einem Rückenmarkskranken auftretende Reflexbewegung, die darin bestand, daß bei Reizung der Haut an der Innenfläche des Oberschenkels Plantarbeugung der Zehen, des Fußes und dann auch Kontraktion des Quadriceps erfolgte. — Der Streckreflex durch Kontraktion des Quadriceps war auch schon von Westphal bei Paraplegikern beobachtet worden. — Ich selbst sah in einigen Fällen von spastischer Spinalparalyse bei Reizung der Fußsohle eine Reflexbewegung eintreten, durch welche das eine Bein über das andere gelegt wurde. Einer meiner Patienten hatte es ausfindig gemacht, daß er durch Kneifen der Haut an der Innenfläche des Oberschenkels diese Bewegung auslösen konnte und benutzte den Kunstgriff, um das gelähmte Bein in eine andere Stellung zu bringen.

Am Arm sah ich unter später zu erörternden Verhältnissen in vereinzelt Fällen einen Pronationsreflex eintreten, der darin besteht, daß sich beim Kneifen einer Hautfalte an der Ulnarseite des Unterarms oder bei einem Strichreiz an entsprechender Stelle eine Pronation der Hand einstellt, die sich zuweilen mit Einwärtsrollung des Armes verbindet.

Andere pathologische Hautreflexe sind von Raymond, Jamin, Oppenheim u. A. beschrieben worden —, sie spielen aber alle nur eine untergeordnete Rolle. Das gleiche gilt für den sog. Adduktorenreflex, auf den in den letzten Jahren von Forster (N. C. 09) und Keller (Z. f. N. Bd. 37) hingewiesen worden, von Gordons paradoxem Reflex (N. C. 08) usw. S. ferner zu der Frage Marie-Foix, R. n. 12.

Ein Zwerchfellreflex wird von O. Hess (B. k. W. 06) beschrieben: Bei leichter Perkussion oder auch nur Berührung der Brustwarze jugendlicher Individuen kontrahiert sich das Zwerchfell und es kommt zu einer Einziehung des Epigastrium bzw. des Proc. ensiformis infolge Verkürzung seiner Pars sternalis.

Der Kremasterreflex (Jastrowitz) wird dadurch ausgelöst, daß man mit dem Finger oder einem spitzen Instrument über die Innenfläche des Oberschenkels (in der Adduktorengegend) hinwegfährt oder auch eine Hautfalte in dieser Gegend kneift; in der Regel wird dieser Reiz durch eine Kontraktion des Kremasters, welche den Hoden emporzieht, beantwortet. Dieser Reflex ist aber schon deshalb unbeständig, weil der Kremaster sich häufig schon im Zustand der Anspannung befindet und den Hoden emporgezogen hält. Ferner können die verschiedensten örtlichen Prozesse, namentlich auch die Varicocele, zu einer Störung der Reflexfähigkeit führen. Im ganzen ist also auch das Fehlen des Kremasterreflexes nur mit großer Vorsicht für die Diagnose zu verwerten.

Ein Äquivalent des Kremasterreflexes findet sich nach Geigel (Dinkler, Bechterew) auch beim Weibe: Reizt man die Haut an der Innenfläche des Oberschenkels, so erfolgt auf dieser Seite eine Kontraktion der untersten Bündel des Obliquus internus (Leistenreflex). Zuweilen findet sich dieser Reflex auch beim Manne (Crocq, Kornilow).

¹⁾ Z. f. N. XXIV.

Der Hypochondrien-, der Glutaeal-, Skapular-¹⁾, Hypothenarreflex usw. haben bislang keine wesentliche diagnostische Bedeutung. Von einer Anzahl weiterer, ihrer Natur nach noch zweifelhafter Reflexe, welche in den letzten Jahren beschrieben sind, wollen wir hier ganz absehen.

Der Kremasterreflex darf nicht mit dem Skrotalreflex verwechselt werden: Kontraktion der Tunica dartos mit Runzelung der Hodenhaut beim Berühren oder Bestreichen derselben oder auch der Haut in der Umgebung.

Der Skrotalreflex kann zuweilen auch von der Analhaut und ausnahmsweise selbst von der Fußsohle aus ausgelöst werden (Finkelnburg).

Bezüglich des sog. Analreflexes vgl. d. spez. Teil.

Der Gänsehautreflex (pilomotor or goose-skin reflex) hat für die Pathologie noch keine Bedeutung erlangt. Seine Ausbreitung soll nach Hautreizen entsprechend der Verbreitung der spinalen Wurzeln (Mackenzie) erfolgen.

Bezüglich der sog. „bedingten Reflexe“, von deren Erörterung ich hier absehen kann. s. Bickel (M. K. 08).

Bei Beurteilung der Hautreflexe ist die Tatsache zu berücksichtigen, daß ein Teil derselben — und zwar unter den angeführten der Sohlenreflex und außerdem die von allen andern Stellen der Körperhaut bei schmerzhaften Reizen eintretenden Abwehrbewegungen — durch eine energische Anspannung des Willens mehr oder weniger vollkommen unterdrückt werden kann. Es gehört jedoch hierzu eine solche Konzentration der Aufmerksamkeit, daß die Täuschung bei wiederholter Prüfung meist erkannt wird. Die künstliche Unterdrückung des Sohlenreflexes ist gewöhnlich daran zu erkennen, daß durch eine dauernde aktive Anspannung der Wadenmuskeln die Streckbewegung des Fußes verhindert wird. Außerdem ist diese willkürliche Unterdrückung natürlich nur dann möglich, wenn keine Lähmung der entsprechenden Muskeln besteht.

Strümpell (Z. f. N. XV) weist darauf hin, daß es „reflexempfindliche“ und „reflexunempfindliche Hautstellen“ gibt, und daß sich von letzteren durch eine zeitliche und örtliche Summation von Reizen häufig noch Reflexe auslösen lassen. Insbesondere macht sich diese Reflexunempfindlichkeit an der oberen Extremität im Vergleich zur unteren geltend. Die Stellen, von denen sich Reflexe besonders leicht auslösen lassen, wie die Fußsohle, bezeichnet er als reflexogene Zonen.

Das Verhalten der Hautreflexe ist durchaus unabhängig von dem der Sehnenphänomene, die Erscheinungen dürfen nicht konfundiert werden.

Die Beziehungen zwischen der Sensibilität und der Reflexerregbarkeit sind keine konstanten: die Reflexerregbarkeit kann erloschen sein bei erhaltener Sensibilität, sie kann fehlen, erhalten oder sogar gesteigert sein bei aufgehobener Sensibilität. Es wird das im einzelnen später erörtert werden, hier sei nur folgendes hervorgehoben: Die Hautreflexe fehlen bei Anästhesien und Lähmungen peripherischen Ursprungs. Bei Spinalerkrankungen ist das Verhalten ein wechselndes und davon abhängig, ob die Erkrankung den Reflexbogen zerstört oder nicht. Im ersteren Falle sind die Reflexe erloschen, im letzteren erhalten und sogar meistens gesteigert, wenn der Krankheitsprozeß sich an einer oberhalb des Reflexbogens gelegenen Stelle entwickelt hat. Neuere Beobachtungen (Bastian, Bruns etc.) haben jedoch zu der Annahme geführt

¹⁾ Bezüglich des Infraspinatus-Reflexes s. Frey, Z. f. d. g. N. I. Weitere Rückenreflexe werden von Noiea (R. n. 12) und Bertolotto (R. n. 12) angeführt.

daß, wenn die Leitungsunterbrechung eine totale ist, auch die von den unteren Abschnitten des Rückenmarks beherrschten Reflexbewegungen schwinden. Indes ist diese Frage, auf die ich an anderer Stelle dieses Werkes zurückkomme, noch eine unentschiedene.

Über das Verhalten der Hautreflexe bei Gehirnkrankheiten läßt sich nicht viel Feststehendes aussagen, doch sei die Tatsache hervorgehoben, daß bei einseitigen Erkrankungen des Gehirns, die zu Hemiplegie führen, der Abdominal- und Kremasterreflex auf der gelähmten Seite in der Regel aufgehoben sind. Es wurde diese Erscheinung auf eine Steigerung der reflexhemmenden Einflüsse zurückgeführt.

Nach der Ansicht vieler Forscher (Jendrassik, Pandi, Sherrington, Crocq, Munch-Petersen¹⁾, Rothmann²⁾) haben die Hautreflexe einen kortikalen Ursprung; doch ist diese Lehre, wie auch Leyden-Goldscheider hervorheben, noch keineswegs genügend fundiert.

Im Schlaf und in der Narkose, ebenso in den Zuständen völliger Bewußtlosigkeit, sind die Reflexe (und meist auch die Sehnenphänomene) aufgehoben.

Durch lokale Applikation von Kälte lassen sich die Hautreflexe zum Schwinden bringen (Schmidt, Z. f. d. g. N. VII).

Von großem Interesse ist die Tatsache, daß durch Einspritzung von Stovain, Novocain und anderen Chemikalien in den Subarachnoidalraum des Rückenmarks die Reflexe zum Schwinden gebracht werden können. Ich habe mich davon gleich, nachdem diese Mittel in Aufnahme kamen, an einigen von Sonnenburg behandelten Patienten überzeugt. Genauer wird das Verhalten von Finkelnburg (M. m. W. 06) u. a. geschildert. Siehe auch Dönitz (Arch. f. kl. Chir. Bd. 77), Lazarus (B. k. W. 06) u. a. In diesen Abhandlungen und bei Baglioni-Piloti (C. f. Phys. 10) finden sich auch Angaben über Art und Verbreitung der sog. Lumbalanästhesie.

Als paradoxe Kontraktion hat Westphal (A. f. P. X) die Erscheinung bezeichnet, daß ein Muskel, dessen Ansatzpunkte einander genähert werden, in Kontraktion gerät. Drückt man z. B. den Fuß des Patienten nach oben, so stellt sich eine tonische Anspannung der Fußstrecker, besonders des M. tibialis anticus ein, die nun längere Zeit bestehen bleibt und den Fuß in dorsalflektierter (und adduzierter) Stellung festhält. Auch die beim Kitzeln der Fußsohle eintretende Dorsalflexion kann in diese paradoxe Kontraktion übergehen. Eine wesentliche Bedeutung scheint dem Symptom nicht zuzukommen. Es ist besonders bei Paralysis agitans, arteriosklerotischer Muskelstarre (Foerster) und Neurosen beobachtet worden. Man darf es natürlich nicht da diagnostizieren, wo das Individuum, in dem Glauben, daß es den Fuß in der Stellung festhalten soll, die Streckmuskeln aktiv anspannt. In den Fällen, die ich sah, fehlte gewöhnlich das Ermüdungsgefühl bei der paradoxen Kontraktion.

Krampf (Hyperkinesis).

Unter Krampf im weitesten Sinne des Wortes verstehen wir 1. Muskelkontraktionen, die durch nichtphysiologische Reize ausgelöst werden; 2. durch physiologische Reize angeregte Muskelkontraktionen von abnormer Stärke. Man unterscheidet tonische und klonische Krämpfe. Als tonischer Krampf wird eine unwillkürliche Muskelkontraktion von starker Intensität und langer Dauer bezeichnet. Klonisch ist der Krampf, wenn Muskelkontraktion und -erschaffung in schneller Folge wechseln. Doch ist die Scheidung zwischen tonischem und klonischem Krampf keine scharfe, es kommen vielmehr Übergangsformen und besonders oft Kombinationen vor. In bezug auf die Ausbreitung werden

¹⁾ Z. f. N. XXII. ²⁾ A. f. A. 04. S. zu dieser Frage auch Goldflam, N. C. 08.

allgemeine und partielle oder lokalisierte Krämpfe unterschieden. Der Krampf kann sich auf einen einzelnen Muskel, auf eine von einem Nerven versorgte oder auf eine synergisch zusammenwirkende Muskelgruppe beschränken, er kann eine Extremität, eine Körperhälfte, selbst die gesamte Skelettmuskulatur ergreifen. Klonische Zuckungen, die zu heftigen, schüttelnden Bewegungen einer Extremität oder des ganzen Körpers führen, werden als Konvulsionen bezeichnet. Crampus ist ein sich auf einen Muskel oder ein umschriebenes Muskelgebiet beschränkender tonischer und schmerzhafter Krampf. Von einem tetanischen Anfall spricht man, wenn sich der tonische Krampf auf die gesamte Muskulatur oder einen großen Teil derselben erstreckt.

Die Krämpfe entstehen auf direktem oder auf reflektorischem Wege, d. h. der Reiz, der die abnormen Muskelbewegungen auslöst, geht von den motorischen Zentren oder Leitungsbahnen selbst aus oder er sitzt in der sensiblen Sphäre und wird durch die sensiblen Leitungsbahnen auf die motorischen Zentren übertragen. Sehr häufig sind die Krämpfe aber psychogenen Ursprungs (s. n.).

Es ist zweifelhaft, ob die Reizung motorischer Nerven imstande ist, in den unter ihrer Herrschaft stehenden Muskeln Krämpfe auszulösen; für die klonischen ist dieser Modus der Entstehung wenigstens nicht sicher nachgewiesen. Wo bei Läsionen und Erkrankungen peripherischer Nerven Krämpfe in den zugehörigen Muskeln beobachtet werden, ist die Möglichkeit einer reflektorischen Entstehung durch Reizung sensibler Zweige immer im Auge zu behalten.

Überaus häufig haben die Krämpfe einen reflektorischen Ursprung. Jede schmerzhaft Affektion, also jeder Reizzustand im Gebiete eines sensiblen Nerven, kann Krämpfe hervorrufen, und zwar kommen die Pflügerschen Gesetze, welche sich auf die Ausbreitung der Reflexbewegungen beziehen, insoweit zur Geltung, als die Erregung in der Regel zunächst auf die gleichseitigen, in gleicher Höhe mit dem sensiblen Nerven entspringenden motorischen übergreift: so ruft eine schmerzhaft Affektion oder eine Verletzung eines Trigeminasastes, eine Neuralgie desselben, nicht selten einen Krampf im Facialis derselben Seite hervor. Freilich werden auch Krämpfe beobachtet, die auf Reizzustände in den sensiblen Nerven entlegener Gebiete zurückgeführt werden, z. B. Fazialiskrampf infolge von Uterinleiden etc.; doch ist die Art des Zusammenhanges noch dunkel. Auch die sogenannte traumatische Reflexepilepsie gehört hierher. Reflexkrämpfe können ferner dadurch zustande kommen, daß die Reflexzentren selbst sich in einem abnormen Erregungszustand befinden, wie bei Strychninvergiftung (wohl auch bei Tetanus und Lyssa), oder daß der Einfluß der reflexhemmenden Zentren ausgeschaltet ist. Das Strychnin (und andere Gifte) versetzt die graue Rückenmarksubstanz in einen Zustand erhöhter Erregbarkeit, der sich durch den Eintritt von Krämpfen äußert: die leichtesten Reize erzeugen statt einfacher Reflexbewegungen Reflexkrämpfe.

Die bei den organischen Erkrankungen des Rückenmarks auftretenden Muskelspannungen pflegt man nicht zu den Krämpfen im engeren Sinne des Wortes zu rechnen; ebensowenig die durch erhöhte Reflexerregbarkeit bedingten Zuckungen, welche bei Berührung der

Haut, beim Beklopfen der Sehnen eintreten; doch ist die Scheidung eine künstliche.

Man hat gewisse Krampfformen, z. B. die Myoklonie, auf einen Erregungsstand der Ganglienzellen im Vorderhorn des Rückenmarks bezogen, indes ist diese Annahme hier eine durchaus hypothetische, während für den Tetanus und die Strychnin-Intoxikation neuere Untersuchungen dieser Anschauung eine anatomische Basis geschaffen haben.

Es wird vermutet, daß die Krämpfe im Gebiet der motorischen Hirnnerven ihre Ursache in einem Reizzustand der Nervenkerne haben können, daß z. B. dem Fazialiskampf eine feinere Störung in den gangliösen Elementen seines Kerns zugrunde liegt. Die Brücke und das verlängerte Mark enthalten Balmen und Zentren, deren Reizung krampfhaftige Bewegungen, aber wohl keine echte Epilepsie hervorruft.

Die Hauptgeburtsstätte der Krämpfe ist die Hirnrinde. Sowohl Krämpfe in einzelnen Muskeln als halbseitige und allgemeine können von der Rinde ihren Ausgang nehmen. Durch organische Krankheiten und Gifte, durch Zirkulationsstörungen wird die Rinde in den Reizzustand versetzt, der zu motorischen Entladungen führt. Besonders aber sind es funktionelle Störungen, feinere Veränderungen, die sich dem anatomischen Nachweis entziehen, welche in der Rinde der motorischen Zone die den Krämpfen zugrunde liegende Erregung erzeugen und unterhalten. Die auf diese Weise entstehenden Krampfformen sind zum Teil dadurch gekennzeichnet, daß sie durch Gemütsbewegungen ausgelöst und gesteigert werden können, indem die die Affekte in der Norm begleitenden motorischen Änderungen ins Krampfhaftige gesteigert werden. Bis zu einem gewissen Grade ist vielleicht auch die Aufmerksamkeit, die gesteigerte Selbstbeobachtung imstande, diese Krämpfe in die Erscheinung treten zu lassen.

Abnorme psychische Zustände können nicht allein direkt krampferregend wirken, sondern auch die Reflexzentren so beeinflussen, daß die gewohnten Reize statt einfacher Reflexbewegungen Krämpfe erzeugen.

Vasomotorische, trophische und sekretorische Störungen.

Die Hirnrinde enthält ein vasomotorisches Zentrum, dessen Lage in der Nähe des motorischen durch das Tierexperiment nachgewiesen worden ist (Lépine¹), Eulenburg-Landois²), Bechterew) und auch durch klinische Beobachtungen (Rossolimo, eigene) wahrscheinlich gemacht wird, wenn sie auch noch von einigen Forschern, wie L. R. Müller, bestritten wird. Reizung desselben bewirkt Temperaturerniedrigung an der Haut der gekrenzten Extremitäten. Die von diesem Zentrum kommende Leitungsbahn scheint ihren Weg durch die innere Kapsel zu nehmen. Vasomotorische Zentren finden sich ferner nach den bekannten Beobachtungen von Cl. Bernard, Ludwig, Dittmar etc. in der Medulla oblongata und im Rückenmark. Das Hauptzentrum ist das in der Medulla oblongata. Seine Reizung beim Tier bewirkt allgemeine Gefäßverengerung. Genauer über seinen Sitz im verlängerten Mark des Menschen ist nicht bekannt. Es ist die Vermutung ausgesprochen

¹) Revue de méd. 1896. ²) V. A. Bd. 68.

worden, daß der untere zentrale Kern dieses Zentrum repräsentiere. Reinhold hat einen größeren Bezirk am Boden der Rautengrube als vasomotorisches Zentrum angesprochen, doch hat Cassirer¹⁾ seine Schlußfolgerungen mit Recht angefochten. Bezüglich weiterer Theorien ist der spezielle Teil einzusehen. Im Rückenmark ist es wahrscheinlich die graue Substanz der Seitenhörner und des zwischen Vorder- und Hinterhorn gelegenen Gebietes, welche die vasomotorischen Zentren enthält. Die von dem Oblongatazentrum zu diesen spinalen Zentren ziehende Bahn nimmt ihren Weg durch den Vorderseitenstrang, indes wissen wir nichts Genaueres über ihren Verlauf. Die Impulse verlassen das Rückenmark durch die vorderen Wurzeln, um auf dem Wege der rami communicantes — zum größten Teil oder insgesamt — in den Sympathikus zu gelangen. Der Eintritt derartiger Fasern in die hinteren Wurzeln, auf den einige experimentelle Beobachtungen hinweisen (s. u.), ist für den Menschen nicht sicher erwiesen. Daß auch vasomotorische Fasern direkt in die peripherischen Nerven übergehen, ist unwahrscheinlich.

Vasomotorische Störungen können somit bei Erkrankungen fast aller Abschnitte des Nervensystems vorkommen.

Bei Erkrankungen der grauen Rückenmarksubstanz werden vasomotorische Phänomene häufig beobachtet. Das gleiche gilt für die Affektionen der peripherischen Nerven — deren Einfluß auf den Gefäßapparat seit langem bekannt, neuerdings besonders von Lapinski²⁾ studiert worden ist — und ganz besonders für die des Sympathicus, welcher den größten Teil oder die Gesamtheit der Gefäßnerven enthält.

Es gibt gefäßverengernde (vasokonstriktorische) und gefäßerweiternde (vasodilatatorische) Nerven, die letzteren sind aber bisher nur an einzelnen Stellen, wie in der Chorda tympani, dem Glossopharyngeus und Vagus(?), den Nn. erigentes und dem Ischiadicus sowie in vorderen Rückenmarkswurzeln (Dastre-Morat) nachgewiesen worden. Ob auch in den hinteren Wurzeln vasodilatatorische Fasern verlaufen, wie Stricker n. A. annehmen, ist nicht sicher erwiesen, doch wird es auch von Bayliss und Kohnstamm angenommen, während Lewandowsky der Beweiskraft der experimentellen Feststellungen noch skeptisch gegenübersteht.

Zu den Eingeweiden ziehende Fasern wurden von Steinach und Wiener in den hinteren Wurzeln des Frosches nachgewiesen. Roux und Heitz behaupten dasselbe für die hintere Wurzeln der Säugetiere.

Mit der Bezeichnung trophische Störungen*) hat man eine Reihe von krankhaften Erscheinungen belegt. Es gehört dahin in erster Linie der Muskelschwund, ferner sind es Ernährungsstörungen an der Haut, den Schleimhäuten, den Weichteilen, an den Knochen und Gelenken. Von den trophischen Veränderungen an der Haut sind besonders folgende anzuführen: die Glanzhaut (glossy-skin), bei der sie

¹⁾ Die vasomotorisch-trophischen Neurosen. Berlin 01, S. Karger. II. Aufl. 12. S. hier das genauere.

²⁾ A. f. A. Suppl.-Bd. 1899, Arch. d. méd. expér. 1899, Z. f. N. XVI.

*) Siehe die neuere Literatur bei Cassirer, Die trophische Funktion des Nervensystems. Ergebnisse der allgemeinen Pathologie etc. von Lubarsch und Ostertag 09. Derselbe, Die vasomotorisch-trophischen Neurosen. II. Aufl. Berlin 12. Ferner Beehretew, De l'influence trophique du syst. nerveux. Revue de Psych. 10.

glatt, dünn und glänzend wird, der Ausfall und das Ergrauen der Haare (Canities) — auch ein Haarausfall (Alopezie) an umschriebener Stelle, sowie ein Ergrauen eines umschriebenen Haarbezirks, z. B. einer Wimper, ist nach heftigen Gemütsbewegungen beobachtet worden, doch hat Stieda die Glaubwürdigkeit der Berichte vom plötzlichen Ergrauen der Haare jüngst stark in Zweifel gezogen —, das Rissig- und Brüchigwerden der Nägel und die Verdickung derselben (Onychorrhöxis, Onychogryphosis), die Onychatrophie, die Leucopathia unguium, der Anfall der Nägel (idiopathischer Nagelwechsel oder Alopecia unguium), die Entwicklung von Geschwüren, die wenig Tendenz zur Heilung besitzen (Mal perforant, Keratitis neuroparalytica etc.), ferner mancherlei Hautaffektionen, deren Entstehung noch nicht völlig aufgeklärt ist (die Pigmentanomalien, z. B. Naevi, die sich auf Innervationsgebiete bestimmter Nerven beschränken können, der Herpes, die Urticaria, Sclerodermie, Pemphigus etc.). Charcot glaubte auch den Decubitus auf trophische Störungen zurückführen zu müssen, eine Annahme, die von andern Autoren bestritten wird.

Zu den trophischen Störungen am Knochen- und Gelenkapparat ist die abnorme Brüchigkeit der Knochen — Spontanfraktur (Weir-Mitchell) —, der Hydrops articularum intermittens, die Arthropathie etc. etc. zu rechnen. Die abnorme Brüchigkeit der Knochen wird besonders bei einzelnen Rückenmarkserkrankungen, ferner bei gewissen Bildungshemmungen des zentralen Nervensystems beobachtet, sie kommt aber auch zuweilen als isolierte Erscheinung (Osteopsathyrosis resp. „idiopathische Knochenatrophie mit periostaler Dysplasie“^{*)}) bei Gesunden vor. Auch die einfache Knochenatrophie^{**}) kann im Geleite atrophischer Lähmungen, ferner nach Traumen und unter andern Verhältnissen entstehen. Insbesondere haben die radiographischen Studien der letzten Jahre uns mit diesem Symptom bekannt gemacht (Sudeck, Nonne¹) u. A.), und wir (Oppenheim-Cassirer) beobachteten Fälle einer einfachen Atrophie, die sich auf Knochen und Weichteile einer von einem Trauma getroffenen Extremität erstreckte und meist mit Schmerzen und vasomotorischen Störungen einherging.

Es sind offenbar ganz verschiedenartige Dinge, die als trophische Störungen bezeichnet werden. Sie werden von Samuel in drei Rubriken, in die der Atrophie, Hypertrophie und Dystrophie gebracht. Die Deutung der entsprechenden physiologischen Vorgänge — die Lehre von den trophischen Zentren und trophischen Nerven — hat eine große Anzahl von Theorien gezeitigt. Einzelne Autoren, Samuel an der Spitze, lehren, daß es besondere Zentren für die Ernährung der Gewebe gibt und ebenso spezifische, der Trophik und nur dieser dienende Nervenfasern. Andere schreiben diese Funktion nicht besonderen Nervenapparaten zu, sondern lassen die Impulse in denselben Zentren entstehen und in denselben Bahnen verlaufen, in denen sich die übrigen Funktionen abspielen. Dabei sehen maßgebende Autoren in den Ernährungsstörungen

^{*)} Lobstein, Griffith u. A. S. von neueren Arbeiten die von Lipschitz, W. kl. R. 11. Meist Beginn in Kindheit, multiple Frakturen, geringe Schmerzhaftigkeit, rasche Heilung etc.

^{**}) Vgl. als Literaturquelle das Ref. von Gayet u. Bonnet: Les altérations osseuses d'origine nerveuse. Arch. gen. d. Méd. 01.

1) Fortschr. aus d. Geb. d. Röntgen. 01.

einen sekundären Vorgang, der dadurch bedingt wird, daß die Nervenzellen die ihnen physiologisch zufallende Aufgabe nicht mehr erfüllen können infolge direkter Schädigung oder dadurch, daß ihnen die Erregungsimpulse nicht mehr, bzw. nicht in erforderlicher Zahl und Stärke zufließen. Schließlich sind die trophischen Störungen vielfach, so besonders von Schiff, als eine einfache Folge der vasomotorischen betrachtet worden.

Betrachten wir die in Frage kommenden Vorgänge im einzelnen: Am deutlichsten ist die Beziehung zwischen Nervensystem und Muskelapparat. Die Ganglienzellen in den Vorderhörnern des Rückenmarks stehen in direkter Verknüpfung mit der Skelettmuskulatur. Die Ganglienzelle bildet mit ihrem in die vordere Wurzel und durch den peripherischen Nerv in den Muskel eindringenden und sich hier aufzweigenden Fortsatz eine anatomische Einheit (Neuron). Auch wenn man an der Neuronlehre (s. den speziellen Teil) nicht festhält, bleibt doch der Begriff der physiologischen Einheit bestehen. Erkrankt die Zelle, so entartet das ganze Neuron; wird der Nervenfortsatz an irgendeiner Stelle zerstört, so geht zunächst der Teil des Neurons zugrunde, der nicht mehr mit der Zelle in Verbindung steht. Mit der Entartung des Neurons geht die des Muskels Hand in Hand. Über die Art und Weise, wie die Ganglienzelle die Ernährung des Muskels beherrscht, wissen wir jedoch nichts Sicheres. Die nutritiven Vorgänge decken sich wohl nicht mit denen der funktionellen Erregung, spielen sich aber wahrscheinlich in denselben Nervenfasern ab, so daß die Annahme spezifisch trophischer Nerven hier nicht berechtigt erscheint. Nach neueren Anschauungen (Kopp, Marinesco, Goldscheider) genügt es für die Funktion des trophischen Zentrums nicht, daß es selbst intakt und seine Verbindung mit den Muskeln eine ununterbrochene ist —, es müssen demselben vielmehr auch die seine Tätigkeit beeinflussenden Erregungen von der Peripherie und den höheren Zentren aus zufließen, damit es seine Aufgabe voll und ganz erfüllen kann. Völlig fehlen die zufließenden Erregungsimpulse für den Muskel bei totaler Leitungsunterbrechung im motorischen Nerven sowie bei Zerstörung der Ursprungszellen im Vorderhorn des Rückenmarks, und so könnte man es verstehen, daß unter diesen Verhältnissen die schwerste Entartung des Muskels zustande kommt. Immerhin ist es nicht von der Hand zu weisen, daß die Vorderhornzellen auf die Muskulatur auch einen nutritiven Einfluß ausüben, der von dem funktionellen bis zu einem gewissen Grade unabhängig ist.

Die Lehre von den trophischen Zentren für die sensiblen Nerven ruht nur zum Teil auf sicheren Fundamenten. Die Ganglienzellen der Spinalganglien sind nach den berühmten Untersuchungen Wallers die trophischen Zentren der sensiblen Hautnerven und ihrer Endverzweigungen und ebenso die der hinteren Wurzeln und ihrer direkten Fortsetzungen. Diese Zellen bilden mit den genannten Fasern nach der Neurontheorie eine anatomische Einheit, und so erklärt es sich ohne weiteres, daß die Läsion dieser Zellen Ernährungsstörungen an ihren Fortsätzen bedingt, daß der Teil des Nerven, der nicht mehr in Verbindung mit der Ursprungszelle steht, entartet. Die Zellen des Spinalganglions bedürfen aber (nach Marinesco u. A.) bis zu einem gewissen Grade des Zuflusses von Erregungen aus der Peripherie, um ihre trophische Funktion vollständig und dauernd zur Geltung zu bringen.

Mit der Anerkennung dieser Lehre sind aber keineswegs alle pathologischen Veränderungen erklärt. Schon die Tatsache, daß hier neben dem Schwund, der Atrophie, der Degeneration produktive Vorgänge: Neubildung und selbst üppige Wucherung des Gewebes eine große Rolle spielen, bereitet der Erklärung Schwierigkeiten. Sind die Spinalganglienzellen auch die trophischen Zentren für die Haut, die Weichteile, den Knochen- und Gelenkapparat, oder steht die Ernährung dieser Gebilde in Abhängigkeit von bestimmten Gebieten des Rückenmarks? Ist die trophische Funktion, wie besonders Samuel zu beweisen suchte, eine spezifische oder sind die sog. trophischen Störungen an der Haut etc. nur ein Produkt der veränderten Zirkulation, der Gefühlsabstumpfung und der die Haut treffenden Schädlichkeiten? Handelt es sich hier immer um Ausfallerscheinungen oder spielen auch Reizzustände im Nervenapparat eine Rolle?

Alle diese Fragen sind nicht mit voller Bestimmtheit zu beantworten. Der Wegfall der sensiblen Innervation an sich kann namentlich nach neueren Untersuchungen (Turnor, Krause¹⁾) die trophischen Störungen nicht erklären. Wenn dieser auch die Haut und die Schleimhäute weniger widerstandsfähig gegen die sie treffenden Reize

¹⁾ Die Neuralgie des Trigeminus. Leipzig 1896.

macht, so daß z. B. Wunden schlechter heilen, so sind doch damit die Ernährungsstörungen im engeren Sinne nicht erklärt.

Daß die mit der Schädigung der vasomotorischen Nerven einhergehende Störung des Blutumlaufes in den entsprechenden Gebieten auch die Ernährung beeinflusst, liegt auf der Hand, aber auch dieser Faktor kann allein nicht die Ursache der mannigfaltigen trophischen Störungen sein. Immerhin ist es für die uns beschäftigende Frage von großem Belang, daß die Regulierung der Ernährung durch die Gefäßnerven erfolgt (Notlnagel), und daß diese reflektorisch von den sensiblen Nerven beeinflusst werden. S. dazu auch die experiment. Untersuch. von Langelaan (N. C. 08). Jedenfalls gehen vasomotorische und trophische Veränderungen sehr oft Hand in Hand. Wir würden es somit verstehen können, daß trophische Störungen bei Erkrankungen der peripherischen Nerven, der Spinalganglien, des Rückenmarks und des Sympathicus vorkommen. Dem letzteren sind auch spezifische trophische Fasern zugesprochen worden (Arloing, Brissaud, Darduffi), und die Experimente von Lewaschew, Frenkel und Lapinsky schienen zugunsten dieser Annahme zu sprechen.

Joseph (V. A. Bd. 107) zeigte, daß die Exstirpation des zweiten Spinalganglions samt dem angrenzenden Stück der vorderen und hinteren Wurzel bei der Katze einen umschriebenen Haarausfall ohne begleitende vasomotorische Erscheinungen zur Folge hat. Seine Angaben sind jedoch von Behrend nicht bestätigt worden, und es sind auch Jaquet, Bikeles-Jasinski etc. bei ähnlichen Versuchen zu andern Resultaten gelangt, während Köster (Zur Physiol. der Spinalganglien etc. Leipzig 04) sowie Trendelenburg (N. C. 06) experimentelle Feststellungen machten, die mit denen Josephs verwandt sind. Trendelenburg denkt aber nicht an trophische Nerven, sondern ist geneigt, die Ernährungsstörungen auf die Läsion von Vasodilatoren zu beziehen. Für Kohnstamm (Fortsehr. d. Med. 05) sind die sensiblen Nerven, die, wie er mit Bayliss annimmt, auch in zentrifugaler Richtung leiten und auf diesem Wege die Vasomotilität beeinflussen, die trophischen Nerven der Haut. Auch Cassirer kommt zu dem Schluß, daß die Haut ihre trophischen Impulse auf dem Wege der sensiblen und vasomotorischen Nerven erhält und daß sie in ersteren in einer der speziellen Funktion entgegengesetzten Leitungsrichtung verlaufen. Die trophische Funktion des Nervensystems spiele sich, soweit die Haut, wahrscheinlich auch die Knechen und Gelenke (also die passiven Gewebe) in Frage kommen, auf diesen Bahnen ab.

Im ganzen können wir die bekannten Tatsachen und Anschauungen etwa dahin zusammenfassen: Die Annahme spezieller trophischer Zentren und Nerven, die nur dieser Funktion dienen, ist nicht berechtigt.

Die Entartung der Muskeln und Nerven und ihre Abhängigkeit von Erkrankungen des Rückenmarkes ist aus dem Fortfall der Funktion allein nicht zu erklären und macht die Annahme eines nutritiven Einflusses der Vorderhornzellen auf die Muskeln wahrscheinlich. In diesem Sinne werden wir die Bezeichnung: trophische Zentren auch in den späteren Abschnitten dieses Lehrbuchs anwenden.

Trophische Störungen an der Haut, den Weichteilen, am Knochen- und Gelenkapparat kommen bei Erkrankungen der peripherischen Nerven, der Spinalganglien, des Sympathicus und des Rückenmarks vor. In der Erzeugung derselben spielt einmal die Anästhesie eine Rolle, welche die Gebilde weniger widerstandsfähig gegen Traumen macht und den Schmerz („den Wächter des Organismus“) hintanhält. Außerdem sind vasomotorische Einflüsse von nicht zu unterschätzender Bedeutung, und wahrscheinlich sind Affektionen sensibler Nerven, besonders wenn sie irritativer Natur sind, imstande, reflektorisch die Vasomotilität zu beeinflussen. Dazu kommt wahrscheinlich ein trophischer Vorgang im engeren Sinne des Wortes, der sich vorwiegend in den sensiblen Nerven in zentrifugaler Richtung abspielt.

Ich nehme, in teilweiser Anlehnung an Charcot, Vulpian, W. Mitchell an, daß die Funktion der Spinalganglien eine pathologische Umstimmung, eine krankhafte Steigerung erfahren kann: daß diese nur dann normal funktionieren, wenn sie die ihnen von der Peripherie zufließenden Erregungen ungestört nach dem Zentrum fortleiten können. Erkrankungen des Rückenmarks, welche die Fortleitung der sensiblen Reize — ihre Ableitung auf den zweiten Fortsatz der Spinalganglienzelle — verhindern (vgl. die anat.-physiol. Bemerkungen zum Kapitel Rückenmarkskrankheiten), bedingen eine Anhäufung von Reizen in den Zellen der Spinalganglien, welche seine trophische Funktion krankhaft umstimmen, so daß es zu einer pathologischen Steigerung der Ernährungsvorgänge in der Peripherie kommt. In der

Unmöglichkeit der Reizabgabe erblickt auch Leuhossek die Ursache trophischer Störungen.

Ebenso können die Affektionen der peripherischen Nerven, welche nicht mit einer vollkommenen Leitungsunterbrechung einhergehen, Reizzustände bedingen, die sich auf „das trophische Zentrum“ fortpflanzen und seine Funktion dahin umstimmen, daß es zu Ernährungsstörungen in dem entsprechenden Nervengebiet kommt.

Zu ähnlichen Erwägungen kommt auf Grund seiner experimentellen Untersuchungen G. Koester. Neuerdings ist die Frage dann von Goldscheider (Z. f. k. M. Bd. 60) wieder einer Revision unterzogen worden. Er geht unter Hinweis auf die Lehren von Weigort und besonders von Verworn von der Theorie der Dissimilation und Assimilation der Gewebe unter dem Einfluß der Reize und von der Annahme aus, daß der Ablauf dieser Vorgänge sowohl durch den Ausfall der physiologischen Reize als auch durch ein Übermaß derselben gestört wird. Die vermittelnde Rolle spielen dabei die sensiblen und vasomotorischen Nerven und es bedarf zur Erzeugung der sog. trophischen Störungen — d. i. der durch die mangelhafte Assimilation und übermäßig gesteigerte Dissimilation bedingten Gewebsveränderungen — nicht der Annahme spezifisch-trophischer Nerven und Zentren. Die Kombination der Leitungsstörung im Nerven mit Reizzuständen sei die günstigste Bedingung für das Zustandekommen der sog. trophischen Störungen. Von Cassirer wird das weiter ausgeführt. Gegen die Annahme spezif.-trophischer Nerven hat sich auch Gowers (Brit. med. Journ. 06) ausgesprochen. Einige beachtenswerte Angaben finden sich ferner bei Head u. Sherren (Br. 05).

Was die Sekretionsanomalien anlangt, so sind die Störungen der Schweißsekretion besonders oft zu beobachten. Über die Schweißzentren und die entsprechenden Bahnen wissen wir wenig Zuverlässiges. Es wird angenommen und durch bekannte Erfahrungen wahrscheinlich gemacht, daß die Hirnrinde Schweißzentren enthält. Die von diesen kommende sudorale Leitungsbahn zieht zur Med. oblongata und muß, bevor sie ins Rückenmark gelangt, eine Kreuzung erfahren (Schlesinger¹⁾), um dann im Vorderseitenstrang nach abwärts zu ziehen und in den verschiedenen Etagen des Rückenmarks mit den spinalen Schweißzentren in Verbindung zu treten. In der Med. oblongata wurde ein Schweißzentrum für alle vier Extremitäten gefunden (Nawrocki, Luchsinger, Vulpian). Die spinalen Schweißzentren werden in das intermediäre Gebiet zwischen Vorder- und Hinterhorn, in das Seitenhorn und von Adamkiewicz in die vordere graue Substanz verlegt. Von da treten die sudoralen Fasern alle (Langley) oder zum größten Teil in den Sympathicus und durch seine Vermittlung in die peripherischen Nerven. So stammen z. B. die sudoralen Fasern für das Gesicht aus der Med. oblongata, durchziehen das ganze Halsmark, treten dann in der Höhe der 2. Dorsalwurzel und mittels dieser aus dem Rückenmark in den Sympathicus und gelangen von da in die Bahn des Trigeminus und Facialis (Higier). Daß durch Reizung peripherischer Nerven Schweißsekretion zu erzielen ist, wurde von Goltz, Luchsinger, Levy-Dorn u. A. nachgewiesen; Ostroumoff stellte experimentell fest, daß die Sekretion nicht an die Blutzirkulation gebunden ist, wenn diese auch einen erheblichen Einfluß auf die Schweißbildung hat. Auch Hemmungsfasern für die Schweißsekretion (frenosudorale Fasern) soll der Sympathicus enthalten. Von einzelnen Autoren wird eine doppelte Innervation der Schweißdrüsen — durch das sympathische und autonome System (s. d. Einleitung zum Kapitel Sympathikuserkrankungen) — ange-

¹⁾ Spinale Schweißbahnen und Schweißzentren beim Menschen. Festschrift Kaposi. Wien 1900.

nommen. An der Peripherie verlaufen die sudoralen Fasern besonders mit den sensiblen; es bestehen auch innige Beziehungen zwischen Sensibilität und Schweißsekretion, wie das die transplantierte Nase erkennen läßt (Romberg, Cassirer). — Der starke Einfluß psychischer Vorgänge auf die Aktion der Schweißdrüsen wird durch das psychogalvanische Reflexphänomen (Veraguth) dargetan.

Störungen der Schweißsekretion können demgemäß bei Erkrankungen des Gehirns, des Rückenmarks, der peripherischen Nerven und des Sympathicus auftreten.

Eine allgemeine Hyperidrosis kommt bei den allgemeinen Neurosen (Hysterie, Neurasthenie) sowie beim Morbus Basedowii vor. Auch durch Gifte (Pilocarpin) kann sie erzeugt werden. Bei Erkrankungen des Rückenmarks ist ein übermäßiges Schwitzen oder auch ein Versiegen der Schweißsekretion (Anidrosis) oft zu beobachten. Und zwar betrifft die Störung bei Läsion der spinalen Schweißzentren die homolaterale oder beide Körperseiten in segmentärer Ausbreitung, etwa entsprechend der sensibeln Innervation der Haut durch die hinteren Wurzeln bzw. Rückenmarkssegmente*) (H. Schlesinger). — Wir wissen jedoch nicht, von welchen Faktoren es abhängt, ob eine Hyperidrosis oder eine Anidrosis entsteht. — Hemiplegiker schwitzen zuweilen auf der gelähmten Seite. — Eine Hemihyperidrosis unilateralis, d. h. ein Schwitzen, das sich auf eine Gesichtshälfte, oder auf diese und Abschnitte der entsprechenden Rumpfhälfte, seltener auf eine ganze Körperseite erstreckt, kommt bei Gesunden — namentlich nach dem Genuß von Senf, sauren Speisen etc. — ferner bei Affektionen des Sympathicus, bei Hemikranie, Morbus Basedowii, Erythromelalgie, Tabes dorsalis, Gliosis und anderen Erkrankungen des Nervensystems, sowie als isolierte Erscheinung auf dem Boden der psychischen Degeneration, auch nach akuten Infektionskrankheiten vor.

Vgl. die Abhandl. von P. Raymond, Arch. de Neurol. 1888 und H. Teuscher, N. C. 1897.

Als ungewöhnliche Erscheinung kommt auch eine angeborene Unfähigkeit zum Schwitzen — eine kongenitale Anidrosis durch Fehlen der Schweißdrüsen (Tendlau) — vor, ein Zustand, der nicht unbedenklich ist, da diese Individuen, beim Versuch in der Wärme zu arbeiten, ihre Körpertemperatur nicht zu regulieren vermögen und mit Fieber reagieren (Zuntz: Höhenklima und Bergwanderungen, Berlin 06, S. 391). S. auch: Wechselmann-Loewy, B. k. W. 11, 30. Zuntz beobachtete dabei eine thermische Polypnoe wie bei dem schweißlosen Hunde. Der Mangel steigert die Disposition zu Hitzschlag (Hiller).

Eine sehr seltene Erscheinung ist die „Hemihyperidrosis cruciata“. Man spricht von einer paradoxen Schweißsekretion (Schlesinger, Kaposi), wenn diese unter Bedingungen, die ihr sonst entgegenwirken, zustande kommt, z. B. durch den Kältereiz.

Eine häufige Form der lokalen Hyperidrosis ist die auf die Extremitätenenden beschränkte (Akrohyperidrosis nach Kaposi).

Hyperidrosis im Bereich peripherischer Nerven kommt als Reizphänomen bei Neuritis, besonders bei der traumatischen, vor (W. Mitchell).

*) Vgl. dazu das entsprechende Kapitel im Abschnitt: Rückenmarkskrankheiten.

Prüfung der Sinnesfunktionen; Funktionsstörungen im Bereich der Sinnesorgane.

Der Geruchssinn*). Wir sind in der Beurteilung desselben fast ausschließlich auf die Angaben des Untersuchten angewiesen. Substanzen, deren Geruch prägnant ist und leicht qualifiziert werden kann, ohne daß sie die sensiblen Nerven der Schleimhaut reizen — es sind das besonders die ätherischen Öle: Ol. Menth. pip., Ol. Lavandulae, Ol. Caryophyllarum, auch Ol. Terebinth. etc. —, werden dem Patienten bei Verschluß des einen Nasenlochs unter das andere gehalten. Er hat nun zunächst anzugeben, ob er überhaupt eine Geruchsempfindung hat, dann diese näher zu bezeichnen. Kann er das nicht, so ist das häufig nicht durch eine Abschwächung des Geruchs bedingt, sondern beruht darauf, daß er die Substanz nicht kennt oder doch nicht genügend kennt, um den Geruch identifizieren zu können. Notwendig ist es, die Intensität der Geruchsempfindung beider Seiten miteinander zu vergleichen — wir sind auch da von der oft sehr fragwürdigen Objektivität des untersuchten Individuums abhängig. Bei schlechtriachenden Substanzen ist die Geruchsempfindung von einer Art Reflexbewegung begleitet, die darin besteht, daß die das Nasenloch verengernden Muskeln sich kontrahieren und der Kopf zurückgezogen wird; oder es kommt eine Verziehung des Mundes hinzu, wie sie beim Ausdruck des Ekels beobachtet wird. Es sind zwar Riechmesser (Olfaktometer) z. B. von Zwaardemaker empfohlen worden, indes dürfte die genauere quantitative Bestimmung des Geruchs trotz der Versuche von Tonlouse, der Kampherlösungen verschiedener Konzentration dazu verwandte, u. a. in der Praxis keine Verwendung finden.

Die elektrische Prüfung der Geruchsnerve ist ebenfalls am Krankenbett nicht ausführbar.

Man spricht von *Anosmia respiratoria*, wenn den Riechstoffen der Weg zur Nasenschleimhaut versperrt ist, z. B. durch Schwellung der Nasenschleimhaut, Polypen etc., durch Verlegung der Choanen (*Anosmia gustatoria*). Lokale Erkrankungen können ferner durch Zerstörung der Nervenendigungen Anosmie verursachen. Schließlich sind es Erkrankungen der Nn. Olfactorii in ihrem ganzen Verlauf — besonders die sie an der Hirnbasis treffenden Schädlichkeiten —, welche hier in Frage kommen. Subjektive Empfindungen — Geruchshalluzinationen — treten bei Erkrankungen des Gehirns, und zwar bei Psychosen, Tumor cerebri etc. nicht selten auf. Ebenso ist ein- oder doppelseitige Anosmie kein ungewöhnliches Symptom bei Gehirnkrankheiten. Bei Basisfraktur, Hydrocephalus, Tumor cerebri, Arteriosklerose, Herderkrankungen usw. wurde sie beobachtet. Auch nach *Comotio cerebri* kommt sie vor. Es gibt eine senile und eine angeborene Anosmie. Letztere findet sich bei Idioten und in sehr seltenen Fällen auch bei sonst normalen Individuen (Zwaardemaker, Placzek, Blasi, Fischer). Ein erbliches Fehlen beobachtete Abundo. Einigemal sah ich Anosmie als isoliertes Symptom nach Influenza auftreten und einmal auch wieder zurückgehen.

*) Von neueren zusammenfassenden Arbeiten sind zu nennen: Collet: *L'Odorat et ses troubles*. Paris, Bailliére. W. Sternberg: *Geschmack und Geruch*. *Physiol. Unters.* Berlin 06, und besonders: Frankl-Hochwart, *Die nervösen Erkrankungen des Geschmacks und Geruchs*. 2. Aufl. Wien 08.

Bezüglich der toxischen Anosmie vgl. Frankl-Hochwart. Die Hyperästhesie im Bereiche des Geruchssinnes hat keine wesentliche diagnostische Bedeutung.

Der Geschmackssinn wird in der Weise geprüft, daß die zu schmeckende Substanz in Lösung mittels eines Glasstabes oder eines Tropfglases auf die Zunge gebracht wird. Eine gründliche Untersuchung hat die vier Geschmacksqualitäten: Süß, Sauer, Salzig, Bitter zu berücksichtigen, indem Essig, Zucker-, Kochsalz- und Chinin-Lösung auf die Zunge aufgetupft wird. Soll das in einer Sitzung erledigt werden, so ist nach jeder Einzelprüfung der Mund auszuwaschen oder anzuspülen (Chinin ist zuletzt anzuwenden wegen des Nachgeschmacks). Da die geschmacksempfindenden Regionen der Zungen- und Gaumenschleimhaut unter der Herrschaft verschiedener Nerven stehen, so ist es meistens erforderlich, jeden Innervationsbezirk gesondert zu prüfen: 1. auf den vorderen Zweidritteln der Zunge (man beachte, daß die Geschmacksempfindung besonders an den Rändern und der Spitze zustande kommt), 2. auf den hinteren Partien der Zunge und in der Gaumen-Rachen-gegend. Die vorderen Abschnitte der Zunge schmecken besser Saures als Bitteres, während die hinteren und der weiche Gaumen für Bitter empfindlicher sind.

An der Uvula, den hinteren Gaumenbögen und Tonsillen sollen Geschmacksreize nicht empfunden werden (Kiesow und Hahn).

Damit der Kranke die Zunge nicht zurückziehen braucht, wie es beim Sprechen erforderlich wäre, lege man ihm die Frage vor, ob er süß, sauer, salzig, bitter schmeckt und lasse sie durch Kopfnicken beantworten. Besser ist es noch, sich einer Tafel resp. eines Blattes Papier zu bedienen, auf dem die vier Geschmacksqualitäten bezeichnet sind, so daß er nur mit dem Finger auf die entsprechende hinweisen braucht.

Es ist zu beachten, daß die Unterscheidung des „Sauer, Salzig und Bitter“ bei weniger Geübten und weniger Gebildeten keine scharfe ist, und daß namentlich die sprachlichen Bezeichnungen promiscue gebraucht werden.

Einen Gustometer, der die Schmeckstoffe in gasförmiger Verteilung zuführt, empfiehlt Sternberg (D. m. W. 05).

Die Geschmacksempfindung kann schon durch einen dicken Zungenbelag, durch jeden Mundkatarrh beeinträchtigt werden, auch durch starkes Priemen. Im übrigen ist die ein- oder doppelseitige Agensie ein Symptom, das bei verschiedenartigen Erkrankungen des Nervensystems gefunden wird. Sie kann auch ein Zeichen des Senium sein (Agensie senilis).

Auf eine elektrische Prüfung des Geschmacks kaum man wohl immer verzichten.

Das Gehör*). Da die Gehörstörung so überaus häufig durch Erkrankungen des schalleitenden Apparats bedingt wird, ist der Beurteilung derselben stets eine otoskopische Untersuchung voraus-

*) S. zur Frage der Hörprüfung außer den Lehrbüchern der Otiatrie die kurzen Darstellungen von Kühne. Die Bezold-Edelmannsche kontinuierliche Tonreihe als Untersuchungsmethode für d. Nervenarzt. A. f. P. Bd. 45 und Brühl. Die moderne Funktionsprüfung des Ohres. Z. f. ärztl. Fortbild. 11, ferner Bárány in Lewandowskys Handbuch d. Neurol. I. S. 919.

zuschicken. Die Funktionsprüfung wird in der Weise ausgeführt, daß man bei Verschuß des einen Ohrs und abgewandtem Gesicht die Entfernung bestimmt, in der Flüstersprache (für Zahlen, namentlich 8, 3, 7, 100 und Worte) oder das Ticken einer Uhr wahrgenommen wird. Da das Resultat ein sehr wechselndes ist, je nach der Intensität des Flüsterns, so ist es zweckmäßig, gleichzeitig einen Normalhörenden zur Untersuchung heranzuziehen. Die einzelnen Laute der Sprache werden in der Norm verschieden weit gehört. Worte, in denen die Vokale a, e, i und die scharfen Konsonanten s, sch, z, k, t vorkommen, wie Fenster, Wasser, Messer, werden in Entfernung von 20 m, die, in denen die Vokale u, o, die Konsonanten b, d, g, m, n vorkommen, wie Bruder, Mandat, Ohr etc., bei mittellautem Flüstern in zirka 10 m Entfernung gehört. Der für die Sprache wichtigste Teil der Tonskala liegt zwischen b^1 und g^2 . Bedient man sich der Uhr, so ist es erst recht erforderlich, festzustellen, in welcher Entfernung ihr Schlag von dem Ohr des Gesunden wahrgenommen wird. Ferner sei daran erinnert, daß die Uhr in weiterer Entfernung gehört wird, wenn sie allmählich vom Ohr weggeführt wird, als wenn man sie aus der Entfernung dem Ohr näher bringt. Sehr zweckmäßig ist es auch, sich den Zeitpunkt des Ausklingens einer Stimmgabel vor dem Ohr angeben zu lassen und dabei das eigene Ohr in dieselbe Entfernung von der Stimmgabel zu bringen. Auf die Anwendung besonderer Apparate zur Gehörsprüfung (Poltzners Akrometer u. a.) kann man wohl in der Regel verzichten, doch haben die Untersuchungen mit Bezolds kontinierlicher Tonreihe zu so wertvollen Ergebnissen geführt, daß diese Methode eine allgemeinere Beachtung und Verwendung beanspruchen kann.

Der Bezoldsche Prüfungsapparat besteht aus 10 Stimmgabeln, 2 Orgelpfeifen und dem Galtonpfeifen. Durch Gewichte an den Stimmgabeln läßt sich jede für 5 Töne verwerten. Die sog. Hörstrecke reicht in der Norm von C_2 (16 Schwingungen) bis zu g^8 der Galtonpfeife (50,000 Schw.), umfaßt also 12 Oktaven. Bei den Erkrankungen des Gehörapparates kommt es nun zu einer Verkürzung der Hörstrecke durch Ausfall der höheren oder der tieferen Töne oder auch zu Tonlücken, und es scheint eine Beziehung zwischen Sitz der Krankheit und Art des Tonausfalls zu bestehen, z. B. bei Erkrankung des Hörnerven besonders Verkürzung der Hörstrecke nach oben — doch sind diese Verhältnisse noch unsichere.

Zur Prüfung der Kopfknochenleitung werden Stimmgabeln (von verschiedener Tonhöhe, am besten G und g^1 , A und a^1 , C und c^1) oder eine kräftig schlagende Uhr auf die verschiedenen Stellen des Schädels aufgesetzt bei Verschuß des äußeren Gehörgangs. Bei alten Leuten ist die Kopfknochenleitung für sehr hohe Töne häufig so herabgesetzt, daß sie das Ticken der Uhr durch den Knochen nicht hören; die obere Tongrenze engt sich gewöhnlich um eine Oktave ein.

Bei Erkrankungen des schalleitenden Apparates wird die Stimmgabel vom Kopf aus noch resp. verstärkt wahrgenommen; die Kopfknochenleitung ist dagegen herabgesetzt oder gar aufgehoben bei Erkrankungen des Gehörnerven (Labyrinth oder Acusticus resp. Akustikusbahnen und -zentren). Zur Entscheidung dieser Frage sind verschiedene Prüfungsmethoden anzuwenden. Dahin gehört zunächst der Rinnesche Versuch. Setzt man bei einem normal Hörenden die tönende Stimmgabel auf den Scheitel oder auf den Processus mastoideus und bringt sie dann nach dem Ausklingen vor das Ohr, so wird sie hier wieder deutlich

wahrgenommen. Dasselbe ist der Fall bei einer nervösen Schwerhörigkeit (die natürlich nicht der Taubheit nahe kommen darf). Der Rinnesche Versuch fällt hier also positiv, dagegen bei Erkrankung des schalleitenden Apparates negativ aus (oder in seltenen Fällen zwar positiv, aber mit starker Verkürzung der Perzeptionsdauer, die bei Gesunden etwa 30 Sekunden beträgt).

Der Versuch kann, wie Lachmund (M. f. P. Ergänz. XX) ausführt, bei nervöser Schwerhörigkeit scheinbar negativ ausfallen, weil das Gefühl der auf dem Proe. mast. vibrierenden Stimmgabel irrtümlich als Ton gedeutet wird, oder weil zum andern Ohre, falls dieses noch besser hört, der Ton durch die Knochenleitung besser hinübergeleitet wird.

Die Stimmgabel oder die Uhr wird durch die Kopfknochen deutlicher gehört bei verschlossenem äußeren Gehörgang, weil der Verschluss des Meatus „die Höhle in einen Resonanzboden verwandelt“. Setzt man bei ohrgesunden Individuen die Stimmgabel auf die Mitte des Kopfes oder der Stirn, so hören sie den Schall wie aus der Ferne oder verlegen ihn in beide Ohren bzw. in den Kopf. Nur bei Verschluss eines äußeren Gehörganges wird der Schall ins Ohr dieser Seite verlegt. Bei Erkrankungen des Ohres, die den schalleitenden Apparat betreffen, wird bei dieser Prüfung (Weberscher Versuch) die Stimmgabel auf dem kranken Ohr wahrgenommen. Besteht dagegen nervöse Schwerhörigkeit auf einem Ohr, so geht der Schall nach der gesunden Seite. — Nach Schwabach wird bei doppelseitiger Schwerhörigkeit eine auf die Kopfknochen aufgesetzte Stimmgabel von mittlerer Höhe länger als normal gehört bei Mittelohraffektionen, kürzer als normal bei zerebraler Schwerhörigkeit. Das Ausfallen einzelner Töne mitten aus der Tonreihe wird ebenfalls als Zeichen der nervösen Schwerhörigkeit betrachtet.

Leider herrschen über den differentialdiagnostischen Wert aller dieser Methoden doch noch große Meinungsverschiedenheiten, und so ist die Unterscheidung der nervösen Schwerhörigkeit von den andern Formen noch eine unsichere. Ostmann (D. m. W. 04) hält etwa folgende Tatsachen für feststehend: 1. Wird bei einseitiger Ohrerkrankung der Stimmgabelton c von der Mitte des Scheitels auf der erkrankten Seite allein oder verstärkt gehört, ist seine Hördauer durch Knochenleitung gegen die Norm erhöht, dagegen für Luftleitung vermindert, daher das normale Verhältnis zugunsten der Knochenleitung verschoben; besteht dann noch eine ausschließliche Einengung der Hörstrecke nach unten, so dürfen wir eine reine Erkrankung des Schalleitungsapparates diagnostizieren. 2. Wird dagegen bei einseitiger Ohrerkrankung der Stimmgabelton c von der Mitte des Scheitels im gesunden Ohr wahrgenommen, ist seine Hördauer durch Knochenleitung zum mindesten nicht verlängert, durch Luftleitung dagegen deutlich verkürzt, findet sich eine Einengung der Hörstrecke vornehmlich nach oben, so spricht dieser Befund für eine einseitige Erkrankung des Labyrinths bzw. für nervöse Schwerhörigkeit. — Lachmund stellt die Hypothese auf, daß bei Erkrankung der Schnecke nur eine allgemeine Herabsetzung der Hörschärfe eintritt, während der umschriebene Ausfall des Hörfeldes, das Hörskotom, besonders für die Affektion des Ramus cochlearis und der zentralen Hörleitung charakteristisch sei, doch ist für diese Darstellung mehr das Bestreben, Analogien zwischen Acusticus und Opticus herzustellen, als die faktische Beobachtung und Erfahrung bestimmend gewesen. So versucht der Autor auch ein dem Pupillenreflex verwandtes Phänomen, das sich zwischen dem Acusticus und dem Tensor tympani (motor. Trig.) abspielen soll, am Ohrapparat zu kennzeichnen. Vgl. zu der Frage auch Wittmann (M. Kl. 05) und Passow (B. k. W. 05).

Die üblichen Bezeichnungen der spezialärztlichen Untersuchung gehen aus dem folgenden Schema (Brühl) hervor:

Normal: Trommelfell $\frac{r}{l} = \frac{0}{0}$, Akumeter $\frac{15\ m}{15\ m}$ Flüstern $\frac{r}{l} \frac{20\ m}{20\ m}$, laute Sprache über $\frac{20\ m}{20\ m}$, Luftleitung für $C \begin{matrix} + & + \\ + & + \end{matrix} c_1 \begin{matrix} + \\ + \end{matrix}, e_5 \begin{matrix} + \\ + \end{matrix}$, Rinne für $C \begin{matrix} + & + \\ + & + \end{matrix} e \begin{matrix} + \\ + \end{matrix} c_2 \begin{matrix} + \\ + \end{matrix}$, Galton $\frac{2}{2}$, Weber für e^l im Kopf. Schwabach: 25''.

Bezüglich der sog. Vestibularissymptome und Prüfung des Vestibularapparates s. d. Abschnitt Hirnkrankheiten.

Unter *Hyperaesthesia acustica* versteht man den Zustand, bei welchem alle Schallempfindungen mit einem Unlustgefühl verbunden sind. Das Höher- und Tiefer-Hören eines Tones wird als *Parakusis* bezeichnet. Diese wird zu *Diplakusis*, wenn dabei auf dem gesunden Ohr der Ton richtig gehört wird. Unter *Parakusis Willisii* versteht man die Erscheinung, daß bei gleichzeitiger Einwirkung starker Geräusche besser gehört wird.

Das Gesicht. Die Untersuchung des Sehorgans und Sehvermögens ist von so hervorragender Wichtigkeit, daß sie in keinem Falle versäumt werden dürfte. Der *Opticus* als der Teil des zentralen Nervensystems, der an die Peripherie tritt und dem Auge des Untersuchenden direkt und sogar unter dem Vergrößerungsglas sichtbar wird, gibt uns Aufschluß über die verschiedenartigsten Erkrankungen des zentralen Nervensystems und bildet einen der besten Wegweiser in der Diagnostik. Wer nicht zu ophthalmoskopieren versteht, ist kein Nervenarzt.

Die Sehprüfung ist in bekannter Weise auszuführen; der Refraktionszustand, das Verhalten der Akkommodation ist dabei genau zu berücksichtigen. Eine Schilderung der entsprechenden Untersuchungsmethoden gehört nicht hierher.

Die Prüfung des exzentrischen Sehens hat aber für die Diagnostik der Nervenkrankheiten eine solche Bedeutung erlangt, daß das Wichtigste über sie hier angeführt werden muß.

Eine grobe Prüfung des exzentrischen Sehens läßt sich in der Weise ausführen, daß der Untersuchende den Patienten, welcher das eine Auge geschlossen hält und den Rücken dem Fenster zuwendet, die sich in Augenhöhe und in Entfernung von etwa $1\frac{1}{2}$ Fuß vor dem Auge befindende Hand fixieren läßt, die andere Hand langsam von der Peripherie her ins Gesichtsfeld hineinführt und den Moment bezeichnen läßt, in welchem er den ersten Gesichtseindruck hat. Wird die Hand in dieser Weise von allen Richtungen her ins Gesichtsfeld gebracht, so sind seine Grenzen wenigstens soweit festgestellt, um den Ausfall großer Bezirke (einer Hälfte, eines Quadranten) erkennen zu können. Etwas genauer ist das Resultat, wenn man statt der Hand ein an einem Stabe (z. B. Federhalter) befestigtes weißes Blättchen von etwa 1 qcm Flächeninhalt von der Peripherie her ins Gesichtsfeld bringt. Natürlich ist genau darauf zu achten, daß das Auge nicht seitwärts bewegt, sondern die Fixation aufs strengste durchgeführt wird. Bedient man sich dieser Methode, so sind nicht allein die Grenzen des Gesichtsfeldes durch sie zu bestimmen, sondern es können auch größere Defekte an irgendeiner Stelle dadurch ermittelt werden, daß man das weiße Blättchen durch das ganze Gesichtsfeld bewegt und angeben läßt, ob es irgendwo nicht gesehen oder undentlich gesehen wird. In derselben Weise wird dann die Prüfung für Farben ausgeführt, indem statt des weißen Blättchens ein rot, blau, grün gefärbtes verwendet wird.

Etwas exakter ist die Messung, wenn man den Kranken in eine Entfernung von $1\frac{1}{2}$ —2 Fuß vor eine schwarze Tafel bringt und auf dieser bei Verschuß des einen Auges einen Punkt oder ein Kreuz (mit

Kreide gemalt) fixieren läßt und von der Peripherie her das Blättchen an der Tafel gegen den Fixierpunkt hinbewegt und den Ort des ersten Gesichtseindrucks bezeichnet.

Eine genaue und allen Anomalien Rechnung tragende Methode ist jedoch nur die perimetrische Messung*). Am meisten im Gebrauch ist das Perimeter, welches einen Kreisbogen darstellt, der um seine Achse so drehbar ist, daß er für alle Meridiane eingestellt werden kann. Mir hat sich besonders ein von Sydow in Berlin gefertigtes Perimeter — ein mit Meridianen versehener Halbkugelapparat — bewährt. Das Auge des Patienten wird in die Höhe des Fixierpunktes gebracht, das andere durch den Zeigefinger geschlossen gehalten. Die Meridiane des Perimeters tragen die Ziffern 10, 20 bis 90. Das Blättchen muß langsam bewegt und die Aufmerksamkeit des Kranken so rege gehalten werden, daß er den ersten Schimmer des Gesichtseindrucks sofort bezeichnet. Bewegt man das Blättchen in kleinen Schwingungen, so wird es noch etwas früher wahrgenommen. Werden die gefundenen Werte — es ist die Prüfung für jeden Meridian und am besten in bestimmter Reihenfolge vorzunehmen — in ein Schema eingetragen, das man sich selbst konstruieren kann, so wird das normale Gesichtsfeld, auf die Fläche projiziert, durch die Fig. 36 (nach Hirschberg) dargestellt.

Nach oben beträgt die Ausdehnung des Gesichtsfeldes für Weiß	50—60°
„ unten „ „ „ „ „ „	60—70°
„ außen „ „ „ „ „ „	90°
„ innen „ „ „ „ „ „	55—65°

Das Gesichtsfeld für Farben ist weniger ausgedehnt wie das für Weiß. Den weitesten Umfang hat das für Blau, dann folgt Rot, darauf Grün. Es genügt die Bestimmung für diese Farben.

Man erkennt, daß das Gesichtsfeld nach außen weiter reicht als nach innen. Es beruht das darauf, daß die äußersten Partien der Retina weniger empfindlich sind als die inneren; außerdem verdeckt die vorspringende Nase einen Teil des Gesichtsfeldes.

Zur Beurteilung pathologischer Befunde mache man es sich zur Regel, auf kleine Abweichungen von der Norm kein Gewicht zu legen, da einmal gewissen individuellen Verschiedenheiten Rechnung zu tragen ist, außerdem die Art der Prüfung, die Belenchtung, die Farbenkraft des Objekts, der Refraktionszustand etc. bis zu einem gewissen Grade das Resultat beeinflussen. In zweifelhaften Fällen hat eine Bestimmung des Gesichtsfeldes bei Gesunden der Beurteilung abweichender Befunde voranzugehen.

Von den Sehstörungen sind hier besonders zu berücksichtigen:

1. die konzentrische Einengung des Gesichtsfeldes,
2. die Skotome,
3. die Hemianopsien.

Die konzentrische Einengung des Gesichtsfeldes besteht, wie der Name sagt, in einer nach allen Richtungen nahezu gleichmäßigen Einengung desselben. Ist sie für Weiß vorhanden, so ist das exzentrische

*) Wer sich genauer über diese Fragen orientieren will, studiere Wilbrand-Saenger, Die Neurologie des Auges. Bd. III. Wiesbaden 1904.

Sehen für Farben fast immer in entsprechender Weise beschränkt, so daß das konzentrisch eingeengte gewissermaßen ein normales GF en miniature bildet. Es kann aber auch eine Beschränkung des Farbensehens bestehen, während die Einengung für Weiß fehlt oder geringfügig ist. Myopie, Miosis und Akkommodationsparese können eine mäßige Beschränkung des Gesichtsfeldes bedingen. Undurchsichtige Hornhautflecke können die Ausdehnung des Gesichtsfeldes ebenfalls beschränken.

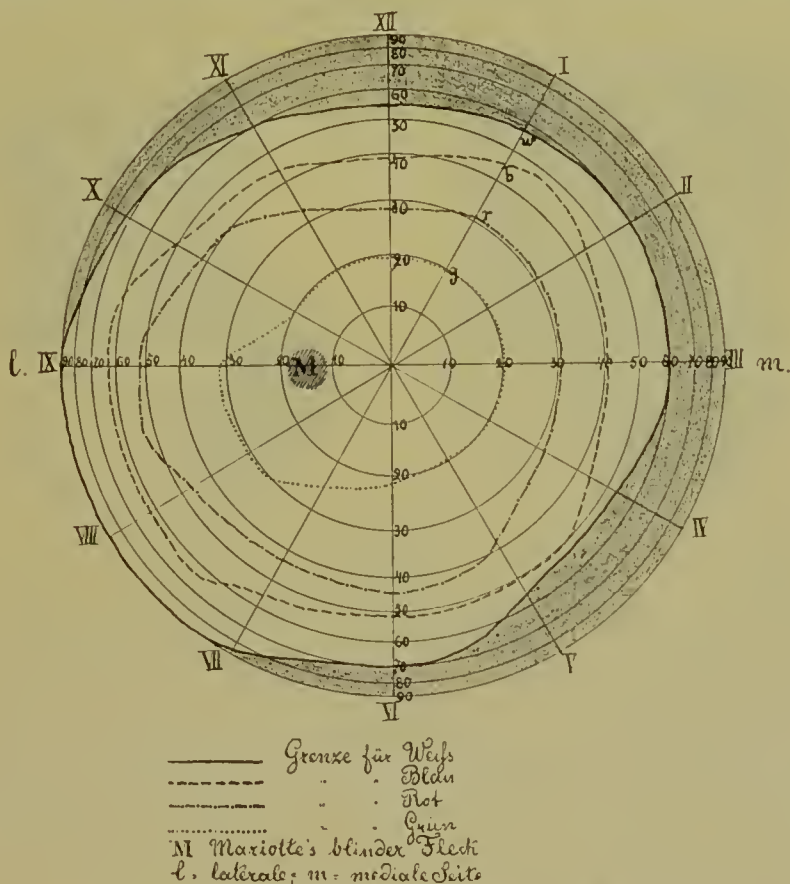


Fig. 36. Normales Gesichtsfeld des linken Auges. (Nach Hirschberg.)

Die Prüfung am Dunkelperimeter nach Wilbrand hat für die Praxis noch keine wesentliche Bedeutung erlangt. Sie beruht auf der Tatsache, daß die Lichtempfindlichkeit der Retina durch den Aufenthalt im Hellen herabgesetzt wird, während sie sich im Dunkeln bis zur Norm steigert (Adaption oder Erholung). Bringt man das Auge im Dunkelraum an ein Perimeter, dessen Fixationspunkt von einer stecknadelkopfgroßen Perle von Leuchtfarbe (ein im Dunkeln selbstleuchtender Stoff, der vorher der Einwirkung des Tageslichts ausgesetzt war) gebildet wird, so wird das entsprechende Untersuchungsobjekt anfangs nicht in normalen Grenzen gesehen, sondern es besteht eine konzentrische Einengung, die sich erst nach längerem Aufenthalt im Dunkeln völlig ausgleicht. Diese Erholungsausdehnung zeigt die Netzhaut des normalen wie die des pathologischen Auges, das normale durch stetiges, auf allen Meridianen gleichmäßiges Wachsen nach der Peripherie hin, das funktionellnervöse durch außerordentliche Verlangsamung dieses Ausdehnungsvorganges, das durch organische Läsion geschädigte in unregelmäßiger Weise oder durch Hervortreten absoluter Defekte; der Simulant verwickelt sich in Widersprüche oder kassiert die Erholungsausdehnung etc.

Das Skotom, d. h. ein Defekt im Bereiche des Gesichtsfeldes, der Ausfall des Sehens in einem nicht an der Peripherie gelegenen Bezirk. Das Skotom betrifft häufig die Gegend des Fixierpunktes und dessen Umgebung. Das Sehen ist nicht immer ganz aufgehoben, es gibt auch ein relatives Skotom, d. h. es wird in dem betreffenden Gebiet nur undeutlich gesehen. Das Skotom bezieht sich zuweilen nur auf den Farbensinn.

Die Hemianopsie, d. h. der Ausfall einer Hälfte des Gesichtsfeldes, und zwar fast immer auf beiden Augen. Ist das Sehen beiderseits in den linken oder rechten Gesichtsfeldhälften aufgehoben, so wird die Sehstörung als homonyme bilaterale Hemianopsie (und zwar sinistra oder dextra) bezeichnet (Fig. 37 und 38). Fehlen auf beiden Seiten die äußeren Gesichtsfeldhälften, d. h. sind die inneren Retinahälften amblyopisch, so spricht man von Hemianopsia bitemporalis. Diese Form der Sehstörung ist weit seltener als die erstangeführte. Zum Nachweis

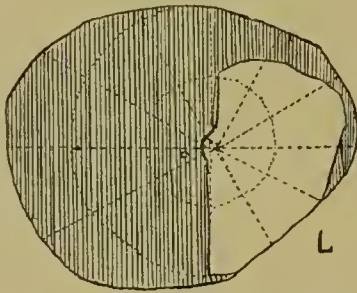


Fig. 37.

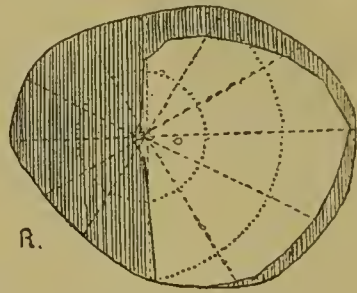


Fig. 38.

Darstellung des hemianopischen Gesichtsfeldes.

Hemianopsia homonyma bilateralis sinistra. Der äußere Kontur zeigt die Grenzen des normalen Gesichtsfeldes für Weiß. Das Schraffierte entspricht dem fehlenden Gesichtsfeldbezirk.
(Nach Gowers.)

der Hemianopsie genügt meist eine grobe Prüfung. Nur bei Benommenheit, Aphasie und Geistesschwäche kann es schwierig sein, die Hemianopsie zu erkennen. Bei Kranken, die gar nicht zum Fixieren zu bewegen sind, helfe ich mir in der Weise, daß ich gleichzeitig zwei Gegenstände (Schlüssel und Messer oder zwei Farben: rot und blau) vor das Auge bringe, den einen in die innere, den andern in die äußere Hälfte des Gesichtsfeldes; der Kranke hat nun anzugeben, was er gesehen hat und wird bei Hemianopsie immer nur den einen Gegenstand oder die eine Farbe bezeichnen.

Die sog. nasale Hemianopsie hat wegen ihrer extremen Seltenheit kaum eine praktische Bedeutung. Mehr noch gilt das für die sog. Hemianopsia inferior und superior. Vgl. jedoch den speziellen Teil.

Die elektrische Untersuchung der Sehnerven hat kein wesentliches diagnostisches Interesse.

Die Untersuchungen, welche sich auf die Funktion der übrigen Hirnnerven beziehen.

Augenmuskelnerven. — Der Musculus levator palpebrae superioris hebt das obere Lid und hält das Auge offen. Seine Lähmung bewirkt ein Herabsinken des oberen Augenlides (Ptosis); ist sie voll-

ständig, so ist das Auge ganz geschlossen, oder es gelingt dem Patienten, durch Erhebung der Augenbraue mittels des Frontalis (starke Quersfaltung der Stirn) das Lid ein wenig emporzuziehen (Fig. 39 und 40). Fixiert der Untersuchende die Augenbraue mit dem Finger, so erscheint die Ptosis wieder in ganzer Vollständigkeit. Es gibt auch eine Pseudoptosis, welche durch Krampf des Orbicularis palpebrarum vorgetäuscht wird; der krampfartige Charakter ist aber an der Spannung, an dem Widerstand, den das Lid beim Versuch, es passiv emporzuheben, bietet, schnell zu erkennen.



Fig. 39. Komplette Lähmung des rechten Oculomotorius.
(Eigene Beobachtung.)



Fig. 40. Doppelseitige Oculomotoriuslähmung durch Schußverletzung.
(Eigene Beobachtung.)

Die Ptosis kann mit nachweisbaren Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit einhergehen (s. das Kapitel Augenmuskellähmung). Die Lider enthalten auch glatte, vom Sympathicus innervierte Muskelfasern, die die Lidspalte erweitern; ihre Lähmung bewirkt eine Verengerung, die von einer unvollständigen Ptosis schwer zu unterscheiden wäre, wenn nicht gewöhnlich andere Zeichen der Sympathikuslähmung (Verengerung der Pupille bei erhaltener Reaktion) vorhanden wären. Es gelingt dem Patienten dabei oft, durch besondere Willensanstrengung das gesenkte Lid vollständig zu heben. Auch eine dauernde Anspannung dieser glatten Muskelfasern und eine dadurch bedingte Erweiterung der Lidspalte kommt vor.

Die Muskeln, welche den Bulbus bewegen.

Der Musculus rectus externus führt den Bulbus direkt nach außen, der Musculus rectus internus direkt nach innen: der Musculus rectus superior nach oben und innen, gleichzeitig dreht er den Bulbus ein wenig in der Weise, daß eine durch denselben gelegte vertikale Achse mit dem oberen Ende nach innen geneigt wird, der rectus inferior führt den Bulbus nach unten und ein wenig nach innen. Der Musculus obliquus superior zieht den Bulbus nach unten und außen und rotiert ihn so, daß das obere Ende der vertikalen Achse nach außen gedreht wird. Der obliquus inferior zieht nach oben und außen.

Bei der Seitwärtswendung der Bulbi nach rechts und links kontrahiert sich der Rectus externus des einen Augus gemeinschaftlich mit dem internus der andern Seite. In der Norm können die Bulbi so weit

seitwärts geführt werden, daß der Kornealrand bis in den entsprechenden Augenwinkel tritt. Ein kleiner Defekt braucht jedoch nicht pathologisch zu sein. Ist die Seitwärtswendung beider Bulbi nach einer bestimmten Richtung aufgehoben, so sprechen wir von konjugierter oder assoziierteter Augenmuskellähmung, oder von Blicklähmung. Der Rectus internus, der bei der Seitwärtsbewegung gar nicht mehr oder nicht mehr vollkommen angespannt wird, tritt dann noch in Aktion bei der Konvergenzbewegung (gemeinschaftlich mit dem Rectus internus des anderen Auges). Umgekehrt kommt es vor, daß der Rectus internus zwar bei der Seitwärtswendung der Bulbi noch in normaler Weise wirkt, während er bei der Konvergenzbewegung selbst versagt: beim Fixieren weichen beide Augen oder gewöhnlich nur das eine nach außen ab (Insuffizienz der recti interni). Die Erscheinung kommt bei Refraktionsanomalien (besonders Myopie) und gewissen Erkrankungen des Nervensystems (Morb. Basedowii) vor.

Man kann auch von einer Blicklähmung nach oben und unten sprechen, wenn beide Bulbi nur in dieser Richtung nicht bewegt werden können.

Die Lähmung der Augenmuskeln führt zu folgenden Erscheinungen: 1. Ausfall oder Beschränkung einer bestimmten Bewegung des Bulbus, 2. Doppelsehen, 3. sekundäre Kontraktur des Antagonisten, 4. sekundäre Deviation des gesunden Auges, 5. falsche Projektion des Gesichtsfeldes und abnorme Haltung des Kopfes.

Die Beschränkung der Beweglichkeit ist um so vollständiger, je vollständiger die Lähmung ist. Aber auch da, wo ein Defekt in der Beweglichkeit nicht nachzuweisen ist, kann eine leichte Parese bestehen und sich durch Diplopie verraten. Zunächst achte man genau darauf, ob die Bulbi nach allen Richtungen in normaler Ausdehnung bewegt werden können. Die Schwäche eines Augenmuskels ist zuweilen noch daran zu erkennen, daß die entsprechende Stellung nur für einen Moment und unter leichtem Zucken des Bulbus erreicht wird. Die Lähmung eines Augenmuskels führt häufig zu einer sekundären Kontraktur des Antagonisten, so daß z. B. bei Lähmung des Rectus externus durch den Zug des internus der Bulbus dauernd nach innen gezogen wird.

Die Anstrengung des Kranken, den Bulbus nach der Seite des gelähmten Muskels hinüberzuführen, bewirkt zuweilen, daß ein Überschub von Innervation in den synergisch wirkenden Muskel der andern Seite gelangt, z. B. bei Lähmung des rechten Abducens strengt sich Patient so sehr an, um die Bulbi nach rechts einzustellen, daß der Rectus internus des linken Auges übermäßig angespannt wird. Dadurch entsteht die sekundäre Deviation des gesunden Auges (nach der Richtung, nach welcher der gelähmte Muskel seine Zugkraft entwickeln würde). Diese tritt nur deutlich hervor beim Fixieren mit dem kranken Auge. Sie kommt nur dem Strabismus paralyticus zu.

Das Doppelsehen ist das wichtigste Zeichen der Augenmuskellähmung. Es kommt dadurch zustande, daß das eine Auge, welches fixiert, das Bild mit der Macula lutea aufnimmt, während es im andern an eine andere Stelle der Retina gelangt. Bei längerem Bestande einer Augenmuskellähmung kann das Doppelsehen fehlen, der Patient fixiert mit dem einen Auge und vernachlässigt das zweite Bild. Sehr häufig

sieht man, daß er zur Vermeidung des lästigen Doppelsehens — das auch Schwindelempfindung erzeugt — das eine Auge geschlossen hält.

Die einfache Prüfung auf Doppelsehen besteht darin, daß man den Patienten mit den Augen den vorgehaltenen Finger verfolgen und sich den Moment angeben läßt, in welchem ein zweites Bild auftaucht. Wenn das nicht ausreicht, um das Doppelsehen nachzuweisen oder die Art desselben genauer zu erkennen, bedienen wir uns eines farbigen (roten) Glases, welches vor das gesunde Auge gehalten wird. Sieht der Kranke nun nach einer Flamme oder nach einem Stückchen Papier, so markiert sich das Doppelsehen dadurch, daß er ein rotgefärbtes Bild neben dem in seiner gewöhnlichen Färbung erscheinenden sieht. — Weiter ist dann festzustellen, in welchem Teile des Blickfeldes das Doppelsehen eintritt, die Stellung der Bilder, ihr Auseinanderweichen bei Veränderung der Blickrichtung. Das in dem gesunden Auge entstehende Bild ist das wahre, das andere das „falsche“. Korrespondiert das falsche Bild mit der Seite des Auges, von dem es gesehen wird, so besteht gleichnamige, im anderen Falle gekreuzte Diplopie. Verschwindet somit bei Verschuß des rechten Auges das auf der rechten Seite gelegene Bild, so ist die Diplopie eine gleichnamige. Schneller ist das noch bei der Prüfung mit farbigen Gläsern zu erkennen. Als Regel ist es zu betrachten, daß der Strabismus convergens von gleichnamiger, der Strabismus divergens von gekreuzter Diplopie begleitet ist.

Da das Doppelsehen zuerst und manchmal ausschließlich in dem Teil des Blickfeldes auftritt, in welchen der Bulbus durch den Zug des gelähmten Muskels gelangen würde, so suchen die Kranken durch eine bestimmte Haltung des Kopfes nur denjenigen Teil des Blickfeldes zum Sehen zu benutzen, in welchem keine Doppelbilder auftreten. Infolge der sekundären Kontraktur kann aber das Doppelsehen im ganzen Blickfelde vorhanden sein.

Endlich bedingt die Augenmuskellähmung eine falsche Projektion des Gesichtsfeldes. Infolge der übermäßigen Kraft, die der Kranke aufwenden muß, um den Bulbus nach der Richtung, nach welcher die Lähmung sich geltend macht, einzustellen, schätzt er die Entfernung, die Lage der Gegenstände im Raume falsch und greift an ihnen vorbei. Diese falsche Projektion schwindet, wenn das kranke Auge geschlossen wird.

Lähmung eines Augenmuskels kann durch Kontraktur seines Antagonisten (z. B. bei Hysterie) vorgetäuscht werden.

Sehr selten ist die monokuläre Diplopie; bei den Klagen der Patienten über Doppelsehen — und besonders wenn sie die Gegenstände drei- bis vierfach sehen wollen (Polyopie) — ist diesem Vorkommen durch Prüfung jedes einzelnen Auges bei Verschuß des andern Rechnung zu tragen. Die Erscheinung wird auf den Bau der Linse und die durch diesen bedingte monochromatische Aberration (Helmholtz) bezogen. Doppelsehen tritt aber dann nur bei fehlerhafter Akkommodation ein. Diese kann die Folge von Refraktionsanomalien sein (Myopie). In der großen Mehrzahl der Fälle ist die Erscheinung jedoch hysterischer Natur.

Im übrigen sind noch folgende Gesetze beachtenswert: Liegen die Bilder nebeneinander (ohne Höhenabstand) und ist die Diplopie eine gleichnamige, so gehört der gelähmte Muskel zu dem Auge der Seite,

nach welcher der Gegenstand verschoben werden muß, um den Abstand der Bilder zu vergrößern. Liegt ein Bild über dem andern, so ist das Auge das gelähmte, dessen Bild sich beim Emporsehen nach oben, beim Niedersehen nach unten entfernt.

Nach Kunn kommt außer der Lähmung der Augenmuskeln auch eine Dissoziation der Augenbewegungen vor, d. h. eine Lockerung der normaliter bei seitlichen Einstellungen der Bulbi bestehenden assoziativen Verknüpfung. Hierdurch käme eine Art von Beweglichkeitsbeschränkung und Strabismus zustande, die sich durch ihre Inkonstanz und Unregelmäßigkeit kennzeichnen. Er hat diese Störung bei Hysterie beobachtet.

Lähmung der einzelnen Muskeln. *Rectus externus*. Beweglichkeitsbeschränkung nach außen. Strabismus convergens, welcher infolge der sekundären Kontraktur des Internus sich allmählich steigert. Doppelsehen in der dem kranken Auge entsprechenden Hälfte des Blickfeldes. Gleichnamige Diplopie. Die Bilder weichen auseinander, wenn der Gegenstand vor dem kranken Auge nach außen fortbewegt wird. Der Kopf wird nach der Seite des betroffenen Muskels gedreht.

Rectus internus. Beweglichkeitsdefekt nach innen. Strabismus divergens. Gekreuzte Doppelbilder in dem dem gesunden Auge entsprechenden Teil des Blickfeldes. Kopf ist nach dieser Seite gedreht.

Rectus superior. Beweglichkeitsbeschränkung nach oben. Beim Versuch, den Bulbus nach oben zu bringen, spannt sich der *Obliq. infer.* an und bewirkt gleichzeitig eine Rotation des Bulbus. Doppelbilder gekreuzt, in der oberen Hälfte des Blickfeldes. Das obere Bild, das falsche, ist geneigt und entfernt sich von dem andern, wenn der Gegenstand nach oben bewegt wird. Kopf nach hinten und gegen die gesunde Seite geneigt.

Rectus inferior. Beweglichkeitsbeschränkung nach unten, beim Versuch der Bewegung wird das Auge nach außen abgelenkt (*Obliq. super.*) und gleichzeitig rotiert. Diplopie in der unteren Hälfte des Gesichtsfeldes, gekreuzt, das falsche Bild liegt tiefer als das wahre und entfernt sich nach abwärts, wenn der Gegenstand herabgeführt wird. Die Bilder stehen schief. Kopf wird nach unten und gegen die kranke Seite geneigt.

Obliquus inferior. Beweglichkeit nach oben — außen beschränkt; beim Blick nach oben weicht der Bulbus nach innen ab. Gleichnamige Diplopie in der oberen Hälfte des Blickfeldes. Die Bilder stehen schief übereinander.

Obliquus superior. Beweglichkeitsbeschränkung gering. Beim Blick nach abwärts wird das Auge etwas nach innen abgelenkt. Gleichnamige Diplopie in der unteren Hälfte des Blickfeldes; Strabismus convergens. Das Doppelsehen macht sich besonders geltend beim Treppabgehen, die Stufen erscheinen dann doppelt.

Bei Lähmung aller den Bulbus bewegenden Muskeln steht er unbeweglich geradeaus gerichtet und es besteht ein leichter Exophthalmus, d. h. der Bulbus tritt ein wenig aus der Augenhöhle hervor. Sind alle Muskeln mit Ausnahme des *Obliq. sup.* und *Rect. ext.* gelähmt, so ist das Auge nach außen und unten eingestellt. Beim Blick nach unten tritt eine Raddrehung ein, und zwar so, daß das obere Ende des

vertikalen Meridians nach innen geneigt wird. Doppelsehen im ganzen Blickfelde.

Der Exophthalmus, d. h. die pathologische Prominenz der Bulbi, die so weit gehen kann, daß die aus den Augenhöhlen hervorgetriebenen Bulbi nicht mehr von den Lidern bedeckt werden können, ist eine Erscheinung, die am häufigsten bei M. Basedowii vorkommt. Leichte Grade sieht man auch zuweilen bei Steigerung des Hirndrucks, besonders beim Hydrocephalus. Ferner können Geschwülste (auch Aneurysmen, Abszesse etc.), die sich hinter dem Auge entwickeln, den Bulbus hervordrängen, dann ist der Exophthalmus aber fast immer ein unilateraler. Endlich ist ein intermittierender, sich nur beim Bücken einstellender Exophthalmus beobachtet und auf varizenartige Erweiterung der retrobulbären Venen oder auf vorübergehende Schwellungszustände des retrobulbären Gewebes bezogen worden (Vossius).

Bisher nur selten beobachtet ist die Konvergenz- und Divergenzlähmung (Parinaud). Bei der ersteren ist die Konvergenzbewegung mangelhaft oder ganz aufgehoben. Entweder bleibt jede Bewegung der Augen bei Annäherung des zu fixierenden Fingers aus oder sie ist unvollständig, während bei gemeinsamer Seitwärtswendung der Bulbi die Leistung der Interni eine völlig normale ist. Es besteht ungleichnamige Diplopie mit mäßiger, sich fast gleichbleibender Distanz der Doppelbilder in allen Blickrichtungen. Zuweilen vermindert sich ihr Abstand bei Seitwärtswendung des Objektes. Auch kommt es vor, daß auf 4—5 m Entfernung Verschmelzung der Doppelbilder eintritt. Die Akkommodation kann normal oder herabgesetzt sein, auch die Konvergenzreaktion der Pupille (s. u.) kann beeinträchtigt sein, während die Lichtreaktion erhalten ist.

Noch seltener und schwerer zu erkennen ist die Lähmung in bezug auf die Divergenz. Die Kranken können die Bulbi für nahe Gegenstände in Konvergenzstellung bringen, sind aber nicht imstande, die Sehachsen in die Parallelstellung zurückzubringen oder sie gar auf eine Entfernung von 1—2 m einzustellen. Die Doppelbilder erscheinen in der Mediaebene nur in bestimmter Entfernung; sie sind bei geringem Abstand der Bilder gleichnamig und bleiben in allen Blickrichtungen bestehen. Es wird angenommen, daß nicht nur für die Konvergenz-, sondern auch für die Divergenz-Bewegung, da sie einen aktiven Vorgang darstelle, ein besonderes Zentrum existiert (Dor).

Konvergenz- und Divergenzlähmung können sich miteinander verbinden. Schwindel ist eine fast reguläre Begleiterscheinung dieser Lähmungsform.

Hier ist noch eine Erscheinung zu erwähnen, die sowohl durch Lähmung wie durch Krampf der Augenmuskeln bedingt sein kann: es ist das die konjugierte Deviation der Augen, die sich häufig mit gleichsinniger Ablenkung des Kopfes verbindet. Sie beruht entweder auf einer tonischen Anspannung der assoziierten Muskeln, welche beide Bulbi nach einer Seite drehen, oder auf einer Lähmung der Antagonisten.

Als Nystagmus bezeichnen wir: Zuckungen der Bulbi, die schon in der Ruhestellung hervortreten können, sich aber namentlich bei ihren Bewegungen geltend machen. Sie können in horizontaler und vertikaler Richtung stattfinden, seltener ist der Rotations-Nystagmus. Die eingehende Besprechung siehe im Abschnitt Hirnkrankheiten.

Die Funktion der inneren Augenmuskeln ist jedesmal zu prüfen, ihre Störung ist manchmal das erste Zeichen des hereinbrechenden Leidens*).

Von den Muskeln der Iris ist der *M. sphincter pupillae* (*N. oculomotorius*) der Verengerer, der *M. dilatator pupillae* (*N. sympathicus*) der Erweiterer der Pupille. Eine Verengung der Pupille tritt physiologisch unter drei Bedingungen ein.

1. Bei Beleuchtung der Retina. Wird das beschattete Auge plötzlich dem Lichte ausgesetzt, so verengt sich die Pupille deutlich. Diese Verengung tritt auch konsensuell ein, d. h. bei Beleuchtung des linken Auges verengt sich nicht nur die Pupille dieses, sondern auch die des rechten Auges. Die Prüfung wird so vorgenommen, daß das eine Auge geschlossen gehalten wird, während das andere zunächst mit der Hand beschattet und dann durch schnelles Wegziehen derselben beleuchtet wird. Das gewöhnliche Tageslicht reicht meistens aus, man darf aber nicht im Halbdunkel, nicht im Hintergrund des Zimmers stehen, sondern muß die Untersuchung am Fenster vornehmen. Wo die Tageshelle nicht ansreicht, haben wir die Pflicht, die Untersuchung mit einer intensiveren künstlichen Beleuchtung zu wiederholen, indem wir im Dunkelraume das Lampenlicht, und zwar am besten durch eine Konvexlinse auf die Retina werfen.

Auf die Apparate, die namentlich in den letzten Jahren zu einer exakteren Messung empfohlen worden sind (*Shadow*, *Sommer*, *Hess*, *Bach*, *Weiler*, *Hübner* u. A.), wie die Westiensche Lupe und die verschiedenen anderen Pupillometer, sowie auf die Methode der Pupillenphotographie (s. *Fuehs*, *J. f. P.* XXIV) kann hier nicht näher eingegangen werden.

Das Auge ist zunächst so schwach beleuchtet, daß der Untersuchende die Pupille beobachten kann, nun wird die Linse zwischen Licht und Auge gebracht; während Patient in die Ferne sieht, wird plötzlich der Lichtkegel auf das Pupillargebiet gelenkt: in diesem Moment sieht man eine Verengung der Pupille eintreten. Vorzüglich eignen sich für diese Prüfung die elektrischen Taschenlampen, deren sich jeder Arzt bedienen sollte.

Es kann sich aber bei dieser Untersuchung, wie ich (*N. C.* 11) gezeigt habe, ausnahmsweise ereignen, daß die Pupille sich vorübergehend nicht oder sehr wenig verengt, während sie bei Tageslicht gut reagiert. Ich sah das einigemal bei neuropathischen Individuen und bezog die Erscheinung darauf, daß die plötzliche Blendung als psychischer Reiz (s. u.) eine Pupillenerweiterung bedingte, die der reflekt. Verengung das Gleichgewicht hielt.

Die Verengung bei Lichteinfall ist eine Reflexbewegung. Der Reiz, der die Retina trifft, wird in der Bahn des *Opticus* fortgeleitet und auf den *Okulomotoriuskern* übertragen, von diesem gelangt er in der Bahn des *N. oculomotorius* zum *Sphincter pupillae*. Daraus geht schon hervor, daß Krankheitsprozesse von sehr verschiedenen Stellen aus diesen Reflex beeinträchtigen können.

Nach *Hess* hat der pupillomotorisch wirksame, zentrale Teil der Retina einen Radius von höchstens 3 mm, umfaßt vielleicht nur die *Fovea*. — Die Latenzzeit beträgt

*) Als Literaturquelle besonders zu nennen von den neueren: *O. Marburg*, Die diagnostische Bedeutung der Pupillenreaktion. *Wiener Klinik* 03. H. 8. *Bumke*: Die Pupillenstörungen bei Geistes- und Nervenkrankheiten. *Jena* 04. II. Aufl. 11. *Wilbrand* und *Saenger*: Die Neurologie des Auges. 1900 u. f. *Weiler*, *Z. f. d. g. N.* II.

für die Lichtreaktion 0.2 Sek., der Gesamtvorgang umfaßt 0.87 Sek., die Reaktionszeit also 0.67 Sek. (Weiler). Das Maß der bei einseitiger Beleuchtung erfolgenden Pupillenverengung beträgt im Durchschnitt 1—1.5 mm (Weiler).

Beachtenswert sind auch die Angaben von E. Schlesinger (G. D. N. VI. Jahresversammlung, ref. N. C. 12. 20).

Auf die Theorie, nach welcher das Reflexzentrum der Pupille ins Ganglion ciliare oder in den untersten Abschnitt der Med. obl. bzw. ins obere Halsmark verlegt wird sowie auf die Lehre, nach welcher die entsprechende zentripetale Bahn ihren Weg bis ins Halsmark nimmt, soll hier nicht eingegangen werden. Wir werden aber im speziellen Teil darauf zurückkommen.

Ebenso darf von der Hypothese einer besonderen im Trigeminus verlaufenden Bahn für den bei Beschattung eintretenden Dilatationsreflex, für die neuerdings Kreuzfuß eintritt, abgesehen werden.

Fehlt der Lichtreflex der Pupille auch bei intensiver Beleuchtung, so ist sie lichtstarr oder es besteht reflektorische Pupillenstarre (Argyll-Robertsonsches Symptom). Die Pupillarlichtreaktion ist träge, unvollkommen, wenn sich auch bei intensiver Beleuchtung die Iris nur wenig, langsam kontrahiert oder sich die Verengung auf einen Teil des Pupillargebietes beschränkt. Zur Beurteilung dieser Verhältnisse ist viel Übung und Erfahrung erforderlich. Besonders ist es zu beachten, daß die Verengung einen geringeren Spielraum bei von Hans aus engen Pupillen hat, so daß man hier mit der Annahme der fehlenden oder trägen Reaktion besonders vorsichtig sein muß. Nach Untersuchungen von Gudden, Retzius, Monakow sowie nach Beobachtungen von Heddaeus n. A. scheint der N. opticus besondere, mit den Sehnervenbündeln sensu strictiori nicht identische Fasern für die Fortleitung des die Pupillenbewegung vermittelnden Reizes zu enthalten. Wahrscheinlich erfahren diese Fasern im Chiasma opticum eine partielle Kreuzung, doch ist ihr weiterer Verlauf noch nicht sicher erforscht. Es scheint, als ob diese Fasern in seltenen Fällen von Erkrankung des Sehnerven funktionsfähig bleiben könnten.

Bei einseitiger reflektorischer Pupillenstarre verengt sich die Pupille weder bei Beleuchtung des gleichen noch bei der des andern Auges, während die Pupille dieses sowohl direkt als konsensuell reagiert. Demgegenüber gibt es Fälle, in denen die direkte Lichtreaktion des einen und die konsensuelle Reaktion des andern Auges fehlt, ein Zustand, den man durch die unklare Bezeichnung „Reflextaubheit“ von der Pupillenstarre zu unterscheiden und diagnostisch zu verwerten versucht hat (Möbius, Schwarz).

Bei einseitigen Erkrankungen des N. opticus kommt es vor, daß die Pupille bei direkter Beleuchtung starr bleibt oder mangelhaft reagiert, dagegen bei Beleuchtung der Retina des andern Auges, also konsensuell reagiert und sich sogar übermäßig verengt, während bei Beleuchtung der kranken Seite die konsensuelle Reaktion des gesunden Auges beeinträchtigt ist. Es ist das ein diagnostisch wertvolles Zeichen in Fällen, in denen die retrobulbäre Erkrankung des Sehnerven sich noch nicht ophthalmoskopisch zu erkennen gibt (Hirschberg).

Saenger hat die Beobachtung gemacht, daß die lichtstarre Pupille nach längerem Aufenthalt im Dunkeln unter gewissen Verhältnissen wieder reaktionsfähig werden kann. Ähnliche Angaben macht Babinski¹⁾

¹⁾ R. n. 05.

Bei lang andauernder starker Belichtung kann sich ein Krampf des Sphincter iridis entwickeln (Heddaeus).

Es kommt auch eine das normale Maß überschreitende Lebhaftigkeit und Ausgiebigkeit des Pupillarlichtreflexes vor (Oppenheim, Hübner).

2. Tritt die Verengerng der Pupille ein bei der Konvergenz. Die Konvergenzbewegung, die synergische Anspannung der *Mm. recti interni* ist von einer Verengerng der Pupillen begleitet. Dieser Vorgang ist eine Mitbewegung, d. h. die eine Bewegung ist notwendig an die andere geknüpft, der Willensimpuls, der die *Recti interni* zur Kontraktion bringt, gelangt gleichzeitig in den Sphincter iridis.

Auch die experimentellen Untersuchungen von Marina und Cofler haben den inneren Zusammenhang dieser Vorgänge nicht aufzuklären vermocht.

Die Konvergenzreaktion ist oft erhalten, wenn der Lichtreflex fehlt. Es ist dieser Umstand bei der Untersuchung in Rücksicht zu ziehen, man läßt den Patienten bei der Prüfung des Lichtreflexes andauernd in die Ferne sehen und jede Konvergenzbewegung vermeiden.

3. Bei der Akkommodation für die Nähe. Diese Bedingung deckt sich im großen und ganzen mit der unter 2. angeführten, da die Akkommodation mit einer Konvergenzbewegung verknüpft ist. Da jedoch die Akkommodation bei Lähmung der *Recti interni* erhalten sein kann, so gibt es eine akkommodative Verengerng der Pupillen ohne Konvergenzbewegung. Zu ihrer Prüfung läßt man den Kranken erst in die Ferne starren, dann auf die eigene Nasenspitze sehen. Die akkommodative Reaktion der Pupille ist zuweilen eine so überaus lebhafte, daß sie den Nachweis der bestehenden Lichtstarre erschweren kann; man kommt dann nur zum Ziel, wenn man darauf hält, daß der Blick dauernd in die Ferne gerichtet bleibt.

Eine neuere Theorie, nach welcher die Pupillenverengung bei Akkommodation dadurch zustande kommt, daß das *Corpus ciliare* hierbei sein Blut in die Iris auspreßt und die Blutüberfüllung der letzteren die Kontraktion veranlaßt (Knies), scheint uns nicht hinreichend fundiert zu sein.

Eine auffallende Pupillenträgheit bei Akkommodation und Konvergenz, die sich namentlich darin äußert, daß sich die verengte Pupille nur sehr langsam wieder erweitert, ist einigemal konstatiert worden (Straßburger, Saenger, Nonne, Rothmann, Piltz; s. N. C. 03). Es handelte sich da um lichtstarre Pupillen.

Von absoluter Pupillenstarre spricht man, wenn das Spiel der Pupillen sowohl bei Lichtreiz als auch bei der Konvergenz- und Akkommodationsbewegung fehlt.

Gegen die Annahme von Levinsohn und Arndt, daß die reflektorische Pupillenstarre infolge der Inaktivität des Sphincter pupillae allmählich in absolute Starre übergehe und diese Phänomene nur graduell verschieden seien, sprechen gewichtige Erfahrungstatsachen.

Es sind vereinzelte Fälle (Raggi, Obersteiner, Kahler, Lépine, Morselli, Bechterew, Silex, Frenkel, Piltz¹⁾, Bojadjeff, Hess²⁾ u. A.) beschrieben worden, in denen die Pupille sich bei Beleuchtung scheinbar erweiterte (paradoxe Pupillenreaktion). Wahrscheinlich hat es sich jedoch da meistens um eine Täuschung gehandelt, nämlich entweder um eine sekundäre Erweiterung, der eine flüchtige und unbemerkt gebliebene Verengerng vorausging, oder um eine lichtstarre Pupille, die sich da-

¹⁾ N. C. 02 (hier Lit.) ²⁾ N. C. 08.

durch erweiterte, daß im Moment der Beleuchtung die Bulbi in Divergenzstellung gerieten (Einstellung für die Ferne). Auch der Wärmereiz ist beschuldigt worden. Doch bleiben einige Fälle übrig, in denen keines dieser Momente wirksam gewesen sein und eine in der Tat paradoxe Pupillenreaktion vorgelegen haben soll (Piltz). Auch von einer paradoxen resp. perversen Akkommodationsreaktion wird gesprochen (Vysin, Spiller¹⁾). Jedenfalls kann man mit der Annahme dieser paradoxen Reaktionen nicht vorsichtig genug sein.

Es ist noch auf die Tatsache hinzuweisen, daß starke sensible Reize eine Erweiterung der Pupille bedingen. Man hatte die Erscheinung so gedeutet, daß die sensible Erregung auf das Zentrum für den M. dilatator pupillae übertragen würde (sympathische Pupillenreaktion). Nach den Untersuchungen von Schiff, Foa, Braunstein, Bumke scheint es sich jedoch um eine reflektorisch ausgelöste Hemmung des Okulomotoriuszentrums für den Sphinkter zu handeln oder um eine Kombination von Sphinkterhemmung und Dilatorreizung. Sensorische, z. B. akustische Reize sollen nach einigen Forschern den gleichen Einfluß haben. Man kann diesen Vorgang auch der Prüfung unterziehen, indem man die Haut in der Stirn, Schläfen-, Hals-, Nackengegend durch Stechen oder mit dem faradischen Pinsel reizt. Indessen hat sie bis jetzt trotz einiger beachtenswerter Ergebnisse, zu denen Hirschl, Stefani, Nordera, Várady, Hübner, Sioli²⁾, Loewy bei ihren Untersuchungen gelangten, für die Diagnostik keine wesentliche Bedeutung gewonnen.

Auch pathologische Zustände, die eine dauernde Reizung unterhalten, z. B. Fremdkörper in der Nase, im Ohr etc. scheinen auf diesem Wege einen Einfluß auf die Pupillenweite gewinnen zu können (H. Frenkel, Moos, Sabrazés).

A. Westphal (N. C. 03) hat die Aufmerksamkeit auf eine Erscheinung an den Pupillen gelenkt, die schon von Graefe, Wundt und Galassi beobachtet, aber nicht zur allgemeinen Kenntnis gelangt war; sie besteht darin, daß bei kräftiger Kontraktion des Orbicularis oculi die Pupille sich verengt. Namentlich läßt sich das Symptom an lichtstarrten Pupillen in der Weise feststellen, daß man den Kranken auffordert, das Auge fest zu schließen, während der Untersuchende durch Fixation der Lider den Lidsehluß verhindert. Man sieht den Bulbus nach oben fliehen und dabei die Pupillenverengerung — wahrscheinlich als Mitbewegung, doch hat sich Schantz gegen diese Annahme ausgesprochen — auftreten. Von Piltz (N. C. 03) ist das Phänomen eingehend studiert worden, ohne daß es bis jetzt eine diagnostische Bedeutung erlangt hätte.

Die Weite des Pupillarlumens schwankt zwar individuell in sehr erheblichen Grenzen, doch gibt es einen Grad der Enge und Weite, der als pathologisch betrachtet werden muß. Eine Verengerung der Pupillen bis zu Stecknadelkopfgröße (Miosis) ist fast immer krankhaft und entweder durch Gifte, insbesondere Morphinum, oder durch eine Erkrankung des Nervensystems bedingt. Im Greisenalter sind die Pupillen häufig eng und von träger Reaktion (Möbius, Möli).

Es läßt sich nichts Bestimmtes darüber sagen, von welcher Grenze ab die Pupillen als krankhaft erweitert zu betrachten sind.

Schirmer (D. m. W. 02) verlangt, daß dabei auf das Adaptionsvermögen, d. i. die Fähigkeit der Pupille, sich verschiedenen Helligkeitsgraden anzupassen, Rücksicht genommen und als physiologische Weite die der maximalen Adaption entsprechende

1) ref. N. C. 04. 2) N. C. 10.

von 4 mm angesehen werde — doch hat diese Auffassung bisher wenig Anklang gefunden.

Es läßt sich im Einzelfall nicht immer feststellen, ob die pathologische Erweiterung auf einem Reizzustand im Sympathicus, also auf einem Krampf des *M. dilatator pupillae*, oder auf einer Lähmung des *M. sphincter pupillae* (*Oculomotorius*) beruht.

Reizt man den *Sympathicus cervicalis* beim Versuchstier experimentell mit d. elektr. Strom oder mechanisch, so stellt sich eine maximale Mydriasis ein. Ieh (B. K. W. 1896) habe die maximale Erweiterung der gleichseitigen Pupille auch durch elektr. Reizung der ersten Dorsalwurzel beim Menschen erzielen können.

Die Pupille ist bei Sympathikuslähmung dauernd enger als normal, sie verengert sich aber bei Belichtung desselben sowie des andern Auges, ebenso bei Konvergenz etc., während die Erweiterung bei Besehtung unvollkommen ist; auch fehlt der pupillenerweiternde Einfluß des Kokain.

Der Dilatator kontrahiert sich auch bei psychischer Erregung. Dieses Moment und experimentelle Beobachtungen (Schiff, Bechterew Piltz) weisen ebenso wie klinische Erfahrungen darauf hin, daß es ein Rindenzentrum für diesen Muskel gibt, doch wird das von L. R. Müller (vergl. d. spez. Teil) bezweifelt. Haab hat gezeigt, daß schon der Versuch, die Aufmerksamkeit auf eine in der Peripherie des Gesichtsfelds sich befindende Lichtquelle zu lenken, ohne daß der Bulbus bewegt wird, zu einer Pupillenverengung führt. Bei einzelnen Personen genügte die Vorstellung des dunkeln Raumes oder auch des Schmerzes, um eine Pupillenerweiterung zu bewirken, und Piltz hat festgestellt, daß dieser „ideomotorische“ oder „Aufmerksamkeitsreflex“ der Pupille eine physiologische Erscheinung ist, indem die Vorstellung des Lichts eine Verengung, die des Dunkels eine Erweiterung der Pupille hervorruft. — Vor ihm hatte schon Bechterew bei einem Individuum die merkwürdige Erscheinung konstatiert, daß es die Pupille „willkürlich“ erweitern konnte, es genügte ein gewisser, auf das r. Auge gerichteter Impuls, um diese Dilatation herbeizuführen. Eine ähnliche Beobachtung bringt Bloch¹⁾. Man müßte daraus schließen, daß das sympathische Nervensystem unter gewissen Verhältnissen ausnahmsweise dem Willenseinfluß zugänglich wird, doch ist es wahrscheinlicher, daß dabei immer ein emotiver Vorgang das Zwischenglied bildet. Von einzelnen Autoren wird die psychogene Pupillenerweiterung auf eine Hemmung des Sphincter-tonus zurückgeführt.

Atropin erzeugt maximale Erweiterung der Pupille (Mydriasis) durch Lähmung des Sphincter bzw. der Endigungen der *Nn. ciliares breves*; die Beeinflussung des Dilatator ist zweifelhaft; ebenso wirkt Duboisin und Hyoscyamin. Die Atropinwirkung erstreckt sich auf mehrere bis zu 10 Tagen. Weit schneller verflüchtigt sich der Einfluß des Homatropin. Kokain erweitert die Pupille ebenfalls, aber wenig und für kurze Zeit, indem es die Endigungen der pupillaren Sympathikusfasern reizt und in stärkerer Konzentration auch auf die Endigungen der *N. ciliares breves* lähmend wirkt. Es gibt auch eine Adrenalinmydriasis (Lewandowsky, Cords²⁾), die im Abschnitt Sympathicus näher berücksichtigt werden wird. Weit und lichtstarr sind die

¹⁾ D. m. W. 06.

²⁾ Die Adrenalinmydriasis und ihre diagnostische Bedeutung. Wiesbaden 11., ref. D. m. W. 11.

Pupillen ferner in der Chloroformnarkose. — Die Lichtreaktion der Pupille kann auch durch akute Alkoholintoxikation beeinträchtigt werden (Gudden), doch scheint das besonders für Alkoholisten und Degenerierte zuzutreffen (Cramer, H. Vogt¹⁾). Eserin bewirkt maximale Verengung durch Reizung des Sphincter und Lähmung des Dilator. Unter dem Einfluß von Morphinum verengt sich die Pupille und reagiert träge auf Lichteinfall. Lichtstarre der Pupillen wurde auch bei Vergiftung mit Filix mas beobachtet (Knies).

Bei Lähmung des Sphincter iridis wird die Pupille weit (Mydriasis paralytica) und starr. Bei Reizung des Sphincter wird sie eng (Miosis spastica) und die Reaktion wird mehr oder weniger stark beeinträchtigt. Bei Lähmung des Dilator ist die Pupille mäßig verengt (Miosis paralytica), verengt sich aber noch vollkommen auf Lichteinfall. Besteht Krampf des Dilator, so ist sie stark erweitert (Mydriasis spastica), verengt sich aber in der Regel noch auf Lichteinfall. Doch soll das für die experimentell ausgelöste Sympathikusreizung nicht zutreffen (Bach). Durch die tonische Anspannung des M. dilatator pupillae kann eine absolute Pupillenstarre vorgetäuscht werden. Die ausnahmsweise im hysterischen Aufall vorkommende Pupillenstarre ist so gedeutet worden: auch als Begleiterscheinung eines heftigen Angstzustandes soll das beobachtet sein (Bumke). Bei Lähmung des Sphincter und Dilator ist die Pupille mittelweit und starr.

Ein sehr wichtiges Symptom ist ferner die Pupillendifferenz, die Ungleichheit der Pupillen (Anisokorie). Auf ganz geringe Differenzen ist freilich kein Gewicht zu legen, da sie auch bei Gesunden und selbst als angeborene Erscheinung (H. Frenkel) vorkommen. Schaumann, der das bestätigt, erblickt darin ein Zeichen der neuropathischen, bzw. psychopathischen Diathese. Auch bei Erkrankungen innerer Organe wird eine Pupillendifferenz mäßigen Grades nicht selten beobachtet. Höhere Grade sind immer krankhaft. Sie können allerdings durch Verschiedenheiten im Refraktionszustand beider Augen und durch Beleuchtungsdifferenz bedingt sein, da die direkte Reaktion die konsensuelle an Stärke übertrifft (Bach). Wo das nicht der Fall ist und überhaupt ein Augenleiden nicht vorliegt, deutet das Symptom auf eine Erkrankung des Nervensystems.

Auf das Symptom der unregelmäßigen Gestalt der Pupille, der Unregelmäßigkeit des Pupillenrandes etc. soll erst im speziellen Teil eingegangen werden*).

Ein seltenes Phänomen ist das der „springenden Pupillen“ oder „springenden Mydriasis“, d. h. die Erscheinung, daß innerhalb kurzer Zeiträume bald die Pupille des einen, bald die des andern Auges sich erweitert; es besteht also immer oder meistens Pupillendifferenz, aber bald betrifft die Mydriasis das rechte, bald das linke Auge. Die Erscheinung kann sich mit Pupillenstarre verbinden und hat dann immer eine ominöse Bedeutung, da sie dann ein Symptom oder einen Vorboten der Dementia paralytica oder Tabes bildet. Die springende Pupille selbst

¹⁾ B. k. W. 05.

*) Dieses Thema behandelt Piltz, N. C. 03.

kommt aber auch bei Nervenasthenie vor (Pelizaeus, Schaumann¹⁾) und soll bei Herzfehlern durch Lageveränderung hervorzubringen (Geronne²⁾), sowie selbst bei Gesunden beobachtet sein (Iblitz, W. Koenig, Cramer, Misslovich³⁾).

Die sehr merkwürdige, aber vereinzelt dastehende Beobachtung von Erlenmeyer (B. k. W. 12), welche sich auf das „periodische Auftreten einer wandernden Pupille“ bezieht, kann hier nur registriert werden.

Ein sich schnell vollziehender Wechsel von Verengerung und Erweiterung der Pupillen ohne äußeren Reiz ist bei Gesunden nicht selten zu beobachten. Die ausgiebigeren Schwankungen dieser Art, die man als Hippus bezeichnet, kommen besonders unter pathologischen Verhältnissen vor, doch hat das Symptom trotz einiger Angaben von Damsch, Michel, Pisenti, Siemerling, Vidal u. A. bisher für die Diagnostik wenig Bedeutung erlangt.

Die Lähmung des Akkommodationsmuskels äußert sich durch die Unfähigkeit, das Auge für die Nähe einzustellen, kleine Objekte zu erkennen, kleine Schrift zu lesen, während das Sehen in die Ferne nicht beeinträchtigt ist und ein Konvexglas auch das nahe Sehen ermöglicht. Ist das Auge miopisch, so kann die Akkommodationsstörung dadurch ganz verdeckt werden.

Die Gesichtsmuskeln,

welche unter der Herrschaft des Facialis stehen, sind nur ausnahmsweise isoliert gelähmt; meistens liegt eine Lähmung aller Muskeln einer Seite oder eines großen Teiles derselben vor. Die entsprechenden Funktionsstörungen werden deshalb in dem Kapitel Fazialislähmung (s. d.) beschrieben.

Die Sensibilität des Gesichts.

Das Innervationsgebiet des Trigemini an der Haut ist aus der Figur 30 zu erkennen. Nach hinten wird die Grenze ungefähr durch eine Linie gebildet, welche die oberen Ansätze der Ohren miteinander verbindet. Außerdem wird die Bindehaut, Hornhaut, die Nasenschleimhaut, die Paukenhöhle, die Zungen- und Mundschleimhaut vom Trigemini innerviert.

Unter den Reflexen dieses Gebietes ist der wichtigste: der Bindehaut- und Hornhautreflex. Die Prüfung wird so vorgenommen, daß die Lidspalte von dem Untersuchenden geöffnet gehalten wird, aber doch so sanft — und ohne Berührung der Wimpern —, daß die Bewegungen des Lides nicht gehemmt sind: nun wird mit einem kleinen, nicht spitzen Gegenstand, wie mit dem Kopf einer Stecknadel, die Bindehaut und Hornhaut leicht berührt. Bei Gesunden wird dieser Reiz durch eine Kontraktion des Orbicul. palpebr., also durch Lidschluß beantwortet. Die Intensität dieses Reflexes ist aber bei den verschiedenen Personen eine sehr wechselnde und nimmt im höheren Alter ab (Möbius). Namentlich ist der Konjunktivalreflex oft sehr schwach ausgesprochen und kann auch willkürlich unterdrückt werden; der Kornealreflex ist jedoch konstant und sein Fehlen ist wohl immer als pathologisch anzusprechen, wenngleich es mir scheint, als ob er bei Gesunden ausnahmsweise sehr wenig ausgeprägt sein könne.

1) Z. f. k. M. Bd. 49. 2) Z. f. k. M. Bd. 60. 3) W. Kl. R. 11.

Der Nasenreflex, der ein geringeres diagnostisches Interesse hat, besteht in Kontraktion der Nasenmuskeln und Zygomatici etc., die bei Reizung der Nasenschleimhaut durch Einführung einer Nadel eintritt.

Die Kaumuskeln (Nervus trigeminus).

Der Musculus masseter und der temporalis ziehen den Unterkiefer an den Oberkiefer, bewirken bei beiderseitiger Anspannung kräftigen Kieferschluß. Die Pterygoidei vollführen die Seitwärtsbewegungen des Unterkiefers. Bei ihrer einseitigen Anspannung wird der Unterkiefer nach der andern Seite verschoben.

Bei einseitiger Kaumuskellähmung können die Kranken nur auf der gesunden Seite kauen; beim Kieferschluß fühlt und sieht man nur auf dieser die Muskelkontraktion. Beim Öffnen des Mundes weicht der Unterkiefer nach der gelähmten Seite ab, indem der Pterygoideus externus den Processus condyloideus nur auf der gesunden Seite nach vorn zieht. Der Kranke ist nicht imstande, den Unterkiefer nach der gesunden Seite zu verschieben.

Bei doppelseitiger Lähmung der Kaumuskeln fehlt der Kieferschluß gänzlich, bei der Parese ist er schwach, kann durch den Untersuchenden mehr oder weniger leicht überwunden werden. Das Kauen ist beeinträchtigt (Dysmasesie). Einer meiner Patienten half sich dadurch, daß er mit der Hand gegen das Kinn drückte und auf diese Weise die Kaubewegungen unterstützte.

Die Aktion der Kiefermuskeln ist zuweilen mit einer eigentümlichen Mitbewegung: einer Kontraktion des Levator palpebrae superioris verbunden. So wurde bei Individuen, die an Ptosis litten, einige Male die Erscheinung beobachtet, daß sich beim Öffnen des Mundes oder besonders beim Zubeißen das gesenkte Lid hob „Jaw winking phenomenon“ (Gunn, Helfreich, Bernhardt¹), Coburn). — Bei einem hysterischen Individuum beobachtete G. Flatau eine krampfartige Einstellung der Bulbi nach innen und oben beim Öffnen des Mundes resp. bei dem Herabtreten des Unterkiefers.

Die Muskulatur der Zunge (Nervus hypoglossus).

Beim Hervorstrecken der Zunge tritt besonders der Genioglossus in Tätigkeit, der bei einseitiger Wirkung wegen seiner radiären Ausstrahlung in der Zunge diese schief nach der andern Seite zieht. Bei Lähmungszuständen weicht also die hervorgestreckte Zunge nach der gelähmten Seite ab.

Der Rückwärtszieher der Zunge ist der Styloglossus.

Bei den übrigen Bewegungen der Zunge, wie beim Spitzen derselben, bei der Bewegung nach auf- und abwärts, beim Zusammenrollen etc., spannen sich insbesondere die Binnenmuskeln: Musculus lingualis und transversus linguae an.

Bei einseitiger Zungenlähmung weicht sie, solange sie am Boden der Mundhöhle liegt, in der Regel nach der gesunden Seite ab. Sobald

¹) N. C. 1894; s. hier die Lit. und bei Wilbrand-Saenger, Neurologie des Auges Bd. I. Von Neueren Beaumont, Brit. med. Journ. 07, Sym, R. of N. 08, Harman. R. of N. 09, Souques, R. n 09 (hier Lit.). Gaultier-Buequet. Gaz des hôp 11.

sie jedoch herausgestreckt wird, weicht die Spitze nach der gelähmten Seite ab.

Besteht einseitige Atrophie (Hemiatrophie), so ist die Krümmung der Spitze nach der kranken Seite zu besonders ausgesprochen; die kranke Hälfte ist verschmälert, abgeflacht (Fig. 41), runzelig und schlaff, bildet Hügel und Dellen, zittert stark fibrillär. Am frühesten ist dieser Zustand durch Betasten zu erkennen, indem die zwischen die Finger genommene Zungenhälfte sich nicht wie Muskelgewebe, nicht prall und fest, sondern schlaff anfühlt.



Fig. 41. Hemiatrophia linguae.
(Eigene Beobachtung.)



Fig. 42. Atrophie der ganzen Zunge bei doppelseitiger Lähmung des N. hypoglossus.
(Eigene Beobachtung.)

Bei doppelseitiger Lähmung der Zunge liegt sie unbeweglich am Boden der Mundhöhle. Weit häufiger ist die doppelseitige Parese, bei welcher sie nur mühsam etwas über die Zahnreihen hinweggebracht, gleich wieder zurückgezogen wird und gar nicht oder nur langsam und unvollkommen seitlich bewegt werden kann. Die doppelseitige Atrophie (Fig. 42) ist aus der Schilderung der Hemiatrophie abzuleiten.

Eine detaillierte Beschreibung der Funktion der einzelnen Zungenmuskeln und der entsprechenden Lähmungserscheinungen gibt Fleisch (M. m. W. 08).

Die Muskulatur des Gaumens und Rachens. Der Schlingakt und seine Beeinträchtigung.

Der *Musculus azygos uvulae* (palatostaphylinus) verkürzt das Zäpfchen und wendet es nach hinten. Bei einseitiger Lähmung ist das Zäpfchen nach der gesunden Seite zu gekrümmt. Es ist aber zu beachten, daß die Uvula auch bei Gesunden keineswegs immer gerade steht, sondern eine Deviation sehr häufig vorkommt. Die einseitige Lähmung bewirkt keine, die doppelseitige eine geringe Beeinträchtigung des Sprechens (Näseln) und Schluckens. Flüssigkeit kann durch die Nase zurücktreten.

Der *Musculus levator palati* (*petrostaphylinus*) hebt das Gaumensegel. Bei seiner Lähmung steht das Gaumensegel auf der entsprechenden Seite tiefer, der Bogen, den der freie Rand bildet, ist flacher als auf der gesunden Seite, und diese Differenz tritt besonders deutlich hervor, wenn man den Kranken ein *a* intonieren läßt. Bei doppelseitiger Lähmung hängt das Gaumensegel schlaff herab und wird beim Phonieren nicht gehoben. Stimme stark nâselnd. Beim Trinken fließt ein Teil der Flüssigkeit durch die Nase zurück.

Die *Mm. glossostaphylinus* und *pharyngopalatinus* schließen die Nasenhöhle gegen den Pharynx ab, indem sie die Zunge dem Gaumen und die hinteren Gaumenbögen einander nähern. Der *Musculus pharyngopalatinus* zieht das Gaumensegel nach abwärts.

Der *Tensor veli palatini* (vom *Trigeminus* innerviert) wird auch als *Dilatator tubae* bezeichnet. Seine Lähmung bewirkt ungenügende Öffnung oder Verschuß der Tuba, dadurch Erschwerung des Luftzutritts zu der Paukenhöhle und Gehörstörung. Gaumenlähmung wurde jedoch von Krause bei Durchschneidung des III. *Trigeminus*astes nicht beobachtet. Der Hauptnerv des Gaumensegels ist der *Vago-Accessorius*. Einzelne Autoren lassen das Gaumensegel ausschließlich von ihm innerviert werden.

Neuerdings hat Réthi (*Z. f. N.* XXXVIII) die Frage wieder eingehend besprochen.

Um die Funktion der Gaumenmuskulatur zu prüfen, betrachte man zunächst die Stellung des Gaumensegels bei ruhiger Atmung und vermeide es, durch Ziehen an der vorgestreckten Zunge reflektorisch Gaumenbewegungen auszulösen. Nun lasse man den Patienten phonieren (laut „a“ sagen). Hierbei kontrahiert sich das Gaumensegel deutlich, das von der Uvula und dem vorderen Gaumenbogen gebildete Gewölbe wird steiler, der Grad der Ausspannung ist jedoch bei den verschiedenen Individuen kein gleicher, so daß doppelseitige Lähmungserscheinungen geringen Grades schwer zu erkennen sind. Es sei beiläufig bemerkt, daß die Hypertrophie der Tonsillen eine Parese des Gaumensegels hervorrufen kann.

Gestört ist immer die Sprache, welche einen nâselnden Beiklang hat. Doch herrscht zwischen der Sprachstörung und dem Grade der sichtbaren Lähmung keineswegs immer ein völliger Parallelismus. Die Sprache kann deutlich nâselnd sein, während die Bewegungen des Gaumensegels beim Phonieren nicht wesentlich beeinträchtigt zu sein scheinen.

Daß beim Liegen die Sprachstörung weniger hervortritt, betont H. Schlesinger.

Eine genauere Charakterisierung der Lähmung der verschiedenen Muskeln hat in neuerer Zeit Mann (*Z. f. Ohr.* Bd. 47) zu geben versucht.

Die Gaumenreflexe können bei Lähmung der Muskeln erhalten sein oder fehlen. Die Prüfung wird so ausgeführt, daß man die Uvula mit einer Sonde oder einem Löffelstiel berührt resp. kitzelt, es folgt dann eine Kontraktion aller Gaumenmuskeln.

Häufig ist die Sprache schon deutlich nâselnd, während über eine Behinderung des Schluckens nicht geklagt wird. Ist jedoch die Lähmung eine vollständige, so wird fast immer über ein Regurgitieren der Flüssigkeit durch die Nase geklagt, und dieses ist ohne weiteres nachzuweisen.

Es gibt Personen, die von Haus aus wenig empfindlich sind gegen Berührungen des Gaumens. Das Fehlen des Reflexes allein ist also keineswegs immer ein sicheres Zeichen eines pathologischen Zustandes.

Beim Schlingen wird die Muskulatur der Lippen, der Zunge, des Gaumens und Rachens in Anspruch genommen. Der Orbicularis oris tritt in Tätigkeit beim Aufnehmen von Nahrung, seine Lähmung wird dadurch störend, daß Flüssigkeit zwischen den Lippen wieder herausfließt. Die Zunge wird beim Schlucken zuerst mit der Spitze, dann mit dem Rücken an den harten Gaumen angedrückt, und dadurch wird die flüssige Nahrung durch den Schlund hindurchgespritzt. Auch wird die Zunge gebraucht, um die Bissen, die sich in den Backentaschen oder an irgendeiner Stelle der Mundhöhle gefangen haben, nach hinten zu befördern. Ist die Zunge gelähmt, so gelangt Flüssigkeit nicht nach hinten, sondern fließt nach der Mundhöhle zurück. Die zerkleinerten Bissen bleiben auf der Zunge und in der Mundhöhle stecken.

Das Schlingen fester Speisen und ihre Weiterbeförderung bis in die Kardia hinab ist Aufgabe der Muskulatur des Rachens und Ösophagus. Die Ösophaguslähmung behindert das Trinken nicht. Bei unvollständiger Lähmung dieser Muskeln werden feste Speisen nur sehr langsam und unter großer Anstrengung heruntergebracht. Bei einseitiger Lähmung der Rachenmuskeln ist die entsprechende Schlundhälfte erweitert und kontrahiert sich nicht bei Würgebewegungen, während die andere sich kulissenartig verschiebt.

Eine häufige Begleiterscheinung der Schlingstörung ist das „Sich-Verschlucken“. Beim Trinken kommt der Patient ins Husten und besonders leicht, wenn in der Flüssigkeit feste Bestandteile in feinverteiltem Zustande enthalten sind. Es beruht die Erscheinung darauf, daß beim Hinabgleiten der Flüssigkeit ein Teil derselben in den nicht oder unvollkommen geschlossenen Kehlkopfeingang hineingelangt.

Die sogenannten „Schluckgeräusche“ haben kein wesentliches diagnostisches Interesse.

Die Kehlkopfmuskeln. Funktionsstörungen im Bereich derselben.

Die Störungen der Stimme, die Phonationsstörungen, sind als Heiserkeit oder Stimmverlust (Aphonie) sofort zu erkennen. Tatsächlich kann aber die Funktion der Stimmbandanspanner beeinträchtigt sein, ohne daß es zu einer wesentlichen Veränderung der Stimme kommt; ja es kann das Stimmband einer Seite nahezu vollständig gelähmt sein, ohne daß sich dieser Zustand durch eine markante Phonationsstörung verrät. Erhellte schon daraus die Notwendigkeit einer laryngoskopischen Untersuchung, so ist diese um so mehr erforderlich, als die Heiserkeit und Aphonie (sowie alle Veränderungen des Stimm-Timbres) ebensowohl durch Erkrankungen der Schleimhaut und der tieferliegenden Gewebe, als durch Muskellähmung bedingt sein können. Die laryngoskopische Untersuchung setzt uns aber auch allein in den Stand, zu bestimmen, welche Muskeln an der Lähmung teilnehmen.

Es ist hier nicht der Ort, das Wesen und die Technik der laryngoskopischen Prüfung auseinandersetzen.

Von den wichtigsten Formen der Kehlkopfmuskellähmung geben die beifolgenden Figuren das laryngoskopische Bild. (Fig. 43—47.)

Die Respirationsbewegung der Stimmbänder, die Erweiterung der Stimmritze bei der Inspiration, wird von den Crico-arytaenoidei beherrscht.

Bei einseitiger Rekurrenslähmung (siehe Fig. 43) befindet sich das Stimmband der gelähmten Seite in Mittelstellung zwischen Adduktion und Abduktion (Kadaverstellung) und wird beim Phonieren der Mittellinie nicht näher gebracht. Dabei überschreitet das Stimmband der gesunden Seite die Mittellinie und die Aryknorpel überkreuzen sich. Bei der Inspiration steht das Stimmband ebenfalls still und nur das gesunde begibt sich in Abduktionsstellung.



Fig. 43.
Einseitige Rekurrenslähmung.
Inspirationsstellung.



Fig. 44.
Doppelseitige Rekurrenslähmung.
Kadaverstellung der
Stimmbänder.



Fig. 45.
Lähmung der Thyreoarytaenoidei interni,
Versuch der Phonation.



Fig. 46.
Lähmung beider Cricoarytaenoidei postici.
Inspirationsstellung.



Fig. 47.
Beiderseitige Internuslähmung mit Arytaenoideusparese kombiniert.

Fig. 43—47. (Nach Strümpell und Eichhorst, dem Hirtschen Lehrbuch entnommen.)

Bei doppelseitiger Rekurrenslähmung (Fig. 44) stehen beide Stimmbänder in Kadaverstellung und werden aus dieser weder bei Phonation noch bei Respiration heransbewegt. Es besteht Aphonie und erhebliche Respirationsstörung, inspiratorische Dyspnoe.

Lähmung der Thyreo-arytaenoidei interni (Internuslähmung) (Fig. 45) bedingt Heiserkeit. Beim Phonieren schließt sich die Glottis nicht vollständig, sondern es bleibt ein ovalärer Spalt zwischen den Stimmbändern und diese bleiben schlaff. Sind nur die Arytaenoidei gelähmt, so wird die Stimmritze beim Phonieren nur im vorderen Abschnitt geschlossen, hinten bleibt ein kleiner dreieckiger Spalt. Die kombinierte Lähmung der Arytaenoidei und Thyreo-arytaenoidei interni zeigt Fig. 47.

Die Lähmung der *Crico-arytaenoidei postici* (Postikuslähmung) bedingt inspiratorische Dyspnoe. Ist die Lähmung einseitig oder unvollkommen, so ist die Inspiration geräuschvoll, man hört einen inspiratorischen Stridor, und die Beschwerden stellen sich erst bei Anstrengungen, die ein erhöhtes Respirationsbedürfnis bewirken, ein. Bei der Inspiration wird die Stimmritze nicht erweitert, ja die Stimmbänder werden einander noch mehr genähert, sie werden angesaugt. Etwas Ähnliches kann man aber auch am normalen Kehlkopf beobachten, wenn das Individuum in einer forcierten Weise inspiriert; man muß also den Patienten zum ruhigen Atmen auffordern.

Die Lähmung der *Crico-thyreoidei* macht die Stimme rauh, erschwert das Hervorbringen hoher Töne: der laryngoskopische Befund ist nicht charakteristisch, doch ist dieser Muskel als ein Hilfsmuskel der Phonetoren zu betrachten.

Die elektrische Untersuchung der Stimmbandmuskeln ließe sich durch Einführung einer Elektrode in den Kehlkopf ermöglichen, doch ist es auch da sehr schwierig, den Reiz auf einen Muskel zu beschränken. Bei der Unsicherheit der Methode ist von dieser Art der Prüfung ganz Abstand zu nehmen. Man kann aber den *Laryngeus recurrens* am Halse reizen, zwischen Kehlkopf und Innenrand des *Musculus sternocleidomastoideus* in der Höhe des Krikoidknorpels. Am besten gelingt die galvanische Reizung, die aber die Anwendung starker Ströme erfordert; im Moment des Stromschlusses (KaSZ) sieht man eine kräftige Adduktion eines oder beider Stimmbänder eintreten. Die Reizung gelingt nicht immer, namentlich nicht bei fetten Personen mit kurzem Halse.

Die Störungen der Sprache.

Das Sprechen beruht auf einer gemeinschaftlichen Aktion der Respirations-, Kehlkopf-, Gaumen-, Zungen- und Lippenmuskeln.

Die Sprache kann mechanisch durch Spaltbildung im Gaumen, Perforation desselben, selbst schon durch Ausfallen der Zähne gestört werden. Diese mechanischen Hindernisse sind schnell zu entdecken. Wichtiger ist die Form der Sprachstörung, die durch die Lähmung eines Teiles der beim Sprechen tätigen Muskeln bedingt wird: die Artikulationsstörung oder Dysarthrie. Sie kennzeichnet sich durch eine Störung der Lautbildung: einzelne Vokale und Konsonanten werden undeutlich ausgesprochen und dadurch wird die Sprache selbst undeutlich, mangelhaft artikuliert. Je nachdem nun die Lähmung die Lippen- oder Zungen- oder Gaumenmuskeln betrifft, führt sie zu einer auf die Bildung der Lippen-, der Zungen- oder Gaumenlaute beschränkten Artikulationsstörung. Sind alle diese Muskeln betroffen, funktionieren sie unvollkommen, so wird die Sprache schwerverständlich, der Kranke näselt und spricht, als ob er einen Kloß im Munde habe. Gerade diese Form und dieser höhere Grad der Artikulationsstörung wird besonders — aber nicht ausschließlich — bei Erkrankungen der Brücke und *Medulla oblongata* beobachtet und deshalb auch kurzweg als bulbäre Sprache bezeichnet. Ist die Sprache zu einem unverständlichen Lallen geworden oder infolge kompletter Lähmung der Artikulationsmuskulatur ganz auf-

gehoben, so wird der Zustand als Anarthrie bezeichnet (die nicht verwechselt werden darf mit der Aphasie).

Betrifft die Schwäche die Lippenmuskeln, so wird von den Vokalen das n, von den Konsonanten das b, p, w und f unvollkommen gebildet. Bei Lähmung resp. Schwäche der Zungenmuskeln wird besonders das i, auch das e und von den Konsonanten d, t, s, l, r, bei Lähmung der Gaumenmuskeln das g, k, ch, ng undeutlich gesprochen. — Namentlich ist es der nasale Beiklang der Sprache, welcher die Schwäche des Gaumensegels verrät. Das b, p klingt wie m-b, m-p etc.

Die Sprache kann in pathologischer Weise verlangsamt sein = Bradylalia. Bei den höheren Graden dieser Störung wird das Wort zerhackt, in seine Silben zerlegt, indem diese durch merkliche Intervalle getrennt werden = Skandieren. Um diese Anomalie zu erkennen, läßt man ein vielsilbiges Wort, wie Konstantinopel, Kleinkinderbewahranstalt, so schnell ansprechen, als es der Patient vermag.

Das Stottern ist eine spasmodische Form der Sprachstörung: krampfhaft Muskelkontraktionen halten die Sprachwerkzeuge, besonders die Lippen und die Zunge, in der zur Bildung eines Lantes, namentlich der Anfangskonsonanten, erforderlichen Stellung fest, so daß der Sprechende an diesem Laut festklebt oder beim Versuch, weiter zu gelangen, denselben mehrfach wiederholt, bis schließlich das ganze Wort gewaltsam hervorgestoßen wird, z. B. T—T—T—T—Tochter. Die krampfhaften Muskelspannungen sind leicht zu erkennen; es kommt dabei auch nicht selten zu Mitbewegungen und krampfhaften Kontraktionen in Muskeln, die an der Artikulation sonst nicht beteiligt sind. Beim Singen macht sich das Stottern meistens nicht geltend. Es gibt auch eine psychische Hemmung der Sprache, z. B. eine durch ein plötzlich auftauchendes Angstgefühl bedingte Unfähigkeit, zu sprechen, die nur Momente anhält. Es tritt diese Störung z. B. bei Schülern auf, die mitten im Satz halt zu machen gezwungen sind oder bei einer plötzlich an sie gerichteten Frage nicht antworten können, obgleich die Antwort selbst ihnen nicht schwer fällt. — Bezüglich des Mutismus und anderer Sprachstörungen siehe den speziellen Teil.

Das Silbenstolpern besteht darin, daß die einzelnen Lante und Silben nicht in richtiger Folge ausgesprochen, sondern durcheinander geworfen und mit nicht an die Stelle gehörigen Lauten durchsetzt werden, z. B. Artillerarie oder Artrillerie statt Artillerie, Dampfschiffschiffschiffahrt statt Dampfschiffschleppschiffahrt.

Aphasie ist der Verlust der Fähigkeit, die Begriffe in Worte umzusetzen trotz erhaltener Beweglichkeit der Sprachmuskeln, und der Verlust der Fähigkeit, Gesprochenes zu verstehen bei erhaltenem Hörvermögen. Siehe das Genanere im speziellen Teil.

Eine zusammenfassende Bearbeitung der dysarthrischen Sprachstörungen findet sich bei Gutzmann, Supplementband zu Nothnagels Handbuch, Wien 1911.



II. Spezieller Teil.

Die Krankheiten des Rückenmarks.

Zur Anatomie, Physiologie und allgemeinen Pathologie des Rückenmarks.

Das Rückenmark geht ohne scharfe Grenze aus dem verlängerten Mark hervor. Man betrachtet als obere Grenze den Ursprung des I. Halsnerven. Nach unten reicht es in der Norm bis zum unteren Rande des ersten oder bis zum oberen des zweiten Lendenwirbels. Hier endigt es mit dem Conus terminalis, während die weitere Fortsetzung durch den Pferdeschweif (Cauda equina), jenen Komplex von Nervenwurzeln gebildet wird, die eine Strecke weit nach abwärts verlaufen müssen, um zu den Foramina intervertebraha der Lendenwirbelsäule und den Foramina sacralia zu gelangen (Fig. 48 u. 49). Verletzungen und Erkrankungen des zweiten und der folgenden Lendenwirbel tangieren also das Rückenmark nicht mehr.

Die Cauda equina besteht aus zwei Hälften, die durch einen schmalen, langgestreckten, liquorhaltigen Raum voneinander getrennt sind (die Cysterna terminalis nach Dönitz). Die Dura mater liegt der inneren Wand des Wirbelkanals, welcher vom Periost ausgekleidet ist, nicht direkt an, sondern ist von ihr durch ein lockeres, fettreiches, zahlreiche Gefäße, besonders Venenplexus führendes Gewebe geschieden. Ebenso liegt die Dura mater dem Rückenmark nicht unmittelbar an, sondern ist von ihm durch einen relativ weiten Raum getrennt; sie ist dick und derb und setzt Erkrankungen, die von außen gegen das Rückenmark vordringen, einen großen Widerstand entgegen. Die Arachnoidea ist eine Doppelmembran, das äußere Blatt ist mit der Innenfläche der Dura mater, das innere mit der Außenfläche der Pia mater eng verbunden, außerdem ziehen zahlreiche feine Bälkchen und Häutchen von einem Blatt zum andern. Beachtenswert ist der Mangel an Blutgefäßen*, die Neigung zu Kalkablagerungen, besonders im Alter. Nach anderer Auffassung wird nur das der Dura mater anliegende Blatt als Arachnoidea bezeichnet, der nach innen gelegene weite Raum ist dann der Subarachnoidalraum, welcher den Liquor cerebrospinalis enthält. Dieser Raum steht mit den Lymphbahnen der peripherischen Nerven — deren Wurzeln von der Dura und Arachnoidea eine Scheide erhalten — und besonders auch mit den Subarachnoidalräumen des Gehirns in direkter Verbindung. Der Liquor cerebrospinalis ist eine klare, alkalische Flüssigkeit, arm an festen Bestandteilen (kaum 1%), hat ein spezifisches Gewicht von 1005—1010, enthält ca. 0,3% Eiweißkörper, Spuren von

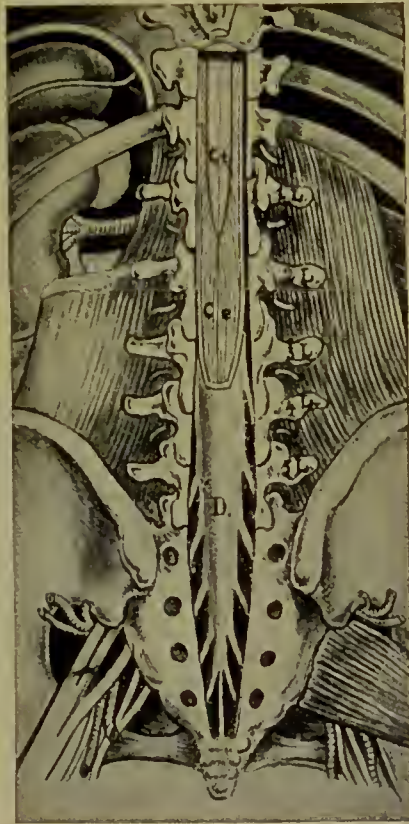


Fig. 48. (Nach Henke.) Lage des Conus terminalis und der Cauda equina im Wirbelkanal und im Canalis sacralis.

C. tr. = Conus terminalis.
C. e. = Cauda equina.
I L. = erster Lendenwirbel.
D. = Dura mater.

*) S. zur Frage der Histologie der Arachnoidea Matta u. Sehe, Obersteiner XVII. Oppenheim, Lehrbuch der Nervenkrankheiten. 6. Aufl.

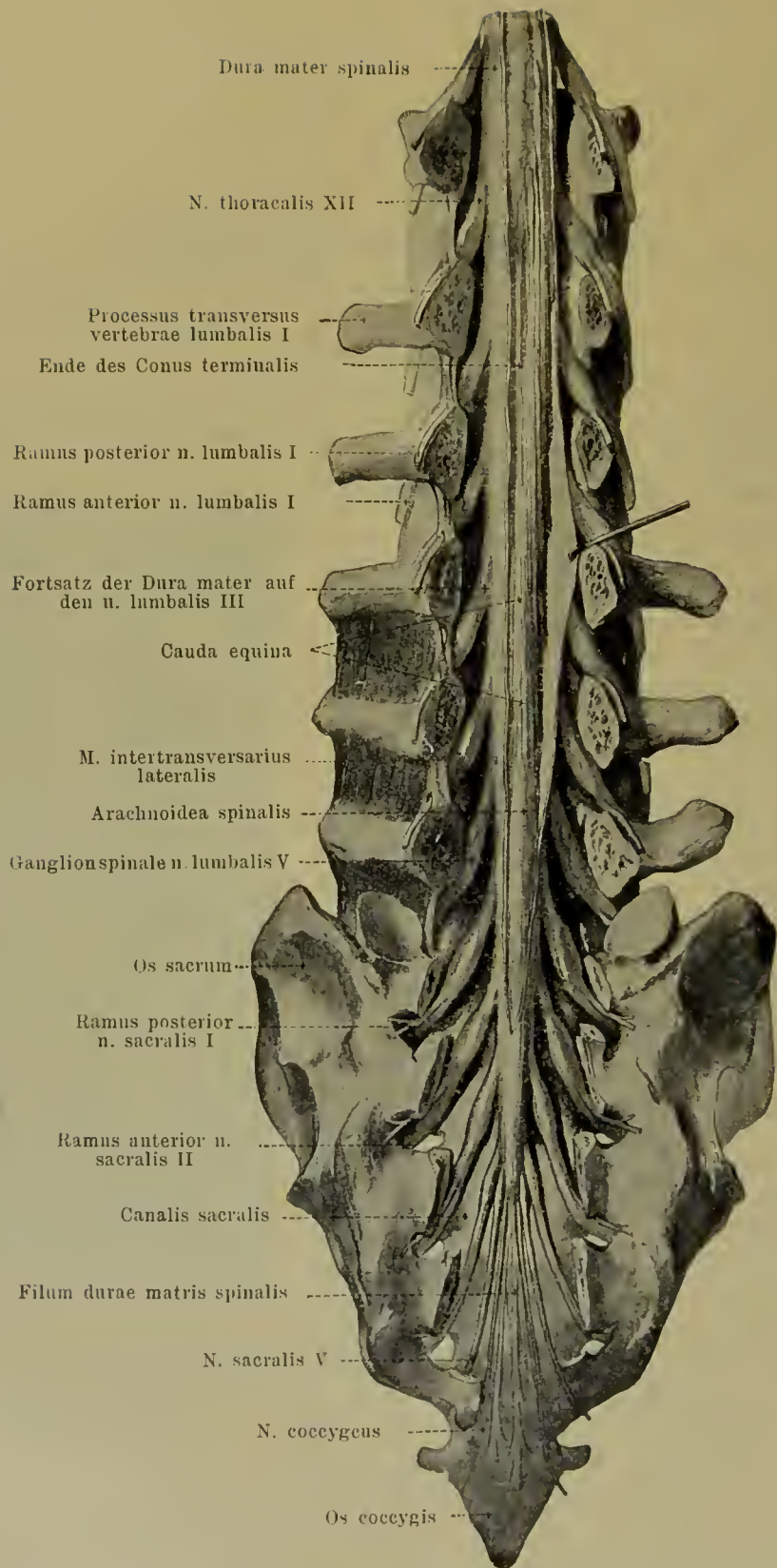


Fig. 49. Unteres Rückenmarksende mit den Häuten im Wirbelkanal, von hinten.
(Nach Spalteholz.)

Zucker. Die Subarachnoidalräume enthalten nach Axel Key und Retzius (Studien über die Anatomie des Nervensystems. Stockholm 1876) ca. 50—150 cem dieser Flüssigkeit.

Näheres über die physikalischen und physiologischen Verhältnisse des Liquors ist den Arbeiten von Propping (Mitt. a. d. Gr. 08), Walter (M. f. P. 10) Mott,

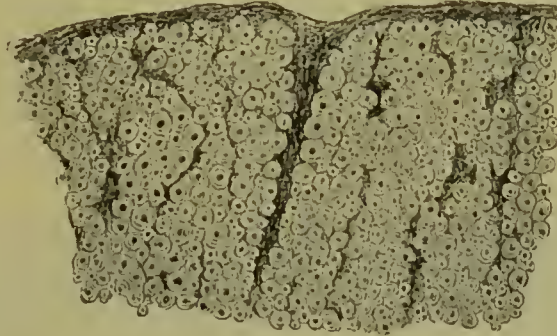


Fig. 50. Querschnitt durch die weiße Rückenmarksubstanz. Nach einem mit Karmin gefärbten Präparat bei mittlerer Vergrößerung.

(Lancet 10) Reichmann (Z. f. N. Bd. 42; s. auch Stursberg, ebenda), Kafka (Z. f. d. g. N. VI) zu entnehmen, doch ist hier noch manche Frage ungelöst.

Die Pia mater liegt dem Rückenmark so eng an und ist so innig mit ihm verbunden, daß sie sich nur schwer ohne Substanzverlust von ihm abtrennen läßt; sie schiebt außer zahlreichen kleineren Septa einen dicken, bindegewebigen, gefäßführenden Fortsatz in den vorderen medianen Spalt des Rückenmarkes, das Septum medianum

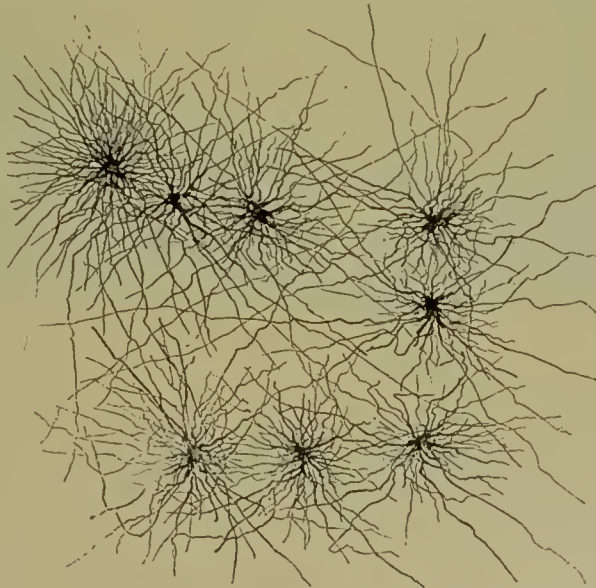


Fig. 51. Gliazellen (Golgischer Typus). (Nach Kölliker.)

antem. Die Pia enthält marklose und auch markhaltige Nervenfasern, letztere werden zuweilen, zu Bündeln geordnet, im vorderen Septum angetroffen.

Der Umfang des Rückenmarkes ist kein gleichmäßiger in den verschiedenen Höhen. Nur im Brustmarke bleibt er annähernd gleich in allen Höhenabschnitten.

Die Halsanschwellung markiert sich durch eine in die Augen springende Volumvermehrung. Und zwar beginnt diese schon in der Höhe des 3. und 4., erreicht ihr

Maximum in der des 5. und 6. Halswirbels, während sich das Mark dann allmählich wieder verjüngt, um in der Höhe des 2. Dorsalwirbels in den Brustteil überzugehen.

Die Lendenanschwellung ist kürzer, die Volumzunahme hier nicht so beträchtlich. Sie beginnt in der Höhe des 10. Dorsalwirbels, erreicht ihr Maximum entsprechend dem 12. Dann verjüngt sich das Rückenmark zum Sakralteil und endet im Conus terminalis. Die Cauda equina umfaßt die Wurzeln des Lumbal- und Sakralmarkes. Die drei oberen Lendenwurzeln zweigen sich aber bald von ihr ab, die erste kann man kaum noch zum Pferdeschweif rechnen.

Auf einem Querschnitt, der in irgendeiner Höhe durch die Rückenmarksubstanz gelegt wird, hebt sich die mehr zentral gelegene graue von der sie allseitig umgebenden weißen Substanz scharf ab. Die Differenzen in der Färbung beruhen auf Verschiedenheiten des histo-



Fig. 52. Ganglienzelle des Vorderhorns bei Golgischer Färbung. Bei * der Achsenzylinderfortsatz. (Nach Lenhossek.)



Fig. 53. Ganglienzelle bei Nisslscher Färbung. P. = Pigment. (Nach Edinger.)

logischen Aufbaus. Die weiße Substanz besteht aus markhaltigen Nerventröhren, die zum größten Teil in der Längenrichtung des Rückenmarks verlaufen, und dem diese tragenden und zusammenhaltenden Gerüstwerk der Neuroglia. Ein durch die weiße Substanz gelegter Querschnitt zeigt — unter dem Mikroskop betrachtet — eine zierliche Anordnung kleiner und kleinster Kreise, die im Zentrum ein punktförmiges Gebilde erkennen lassen, es sind das die Querschnitte der markhaltigen Fasern mit ihren Achsenzylindern, außerdem die Zwischenräume zwischen denselben ausgefüllt durch die Neuroglia (Fig. 50). Die Neurogliazellen sind Körper mit schmalen Protoplasmahof um den Kern und zahlreichen, sich baumartig verästelnden Fortsätzen, die zum Teil sehr lang sind (Fig. 51).

Kölliker unterscheidet nach der Länge dieser Ausläufer Kurz- und Langstrahler, und zwar finden sich in der weißen Substanz namentlich Gliazellen von langstrahligem Typus. Die Zellen und ihre Ausläufer bilden Hüllen für die markhaltigen Fasern und für die Gefäße. Die Fortsätze dieser Zellen erzeugen ein Flechtwerk, das das ganze Mark durchsetzt, ohn daß jedoch die Ausläufer verschiedener Zellen miteinander anastomosieren (Golgi). Nach Ranvier und Weigert sind die Fibrillen der Neuroglia unabhängig von den Zellen, doch wird dieser Anschauung von Ramon y Cajal, Ziehen, Held u. A. widersprochen. Eine dünne Schicht der Neuroglia findet sich auf der äußern Oberfläche des Markes, in seiner ganzen Peripherie (Helds marginale Neuroglia); auch von hier dringen Ausläufer der Zellen und von Glia gebildete Septa in das Mark hinein.

Die graue Substanz besitzt als Grundgewebe einen dichten Filz von sich in allen Richtungen kreuzenden und durchschlingenden

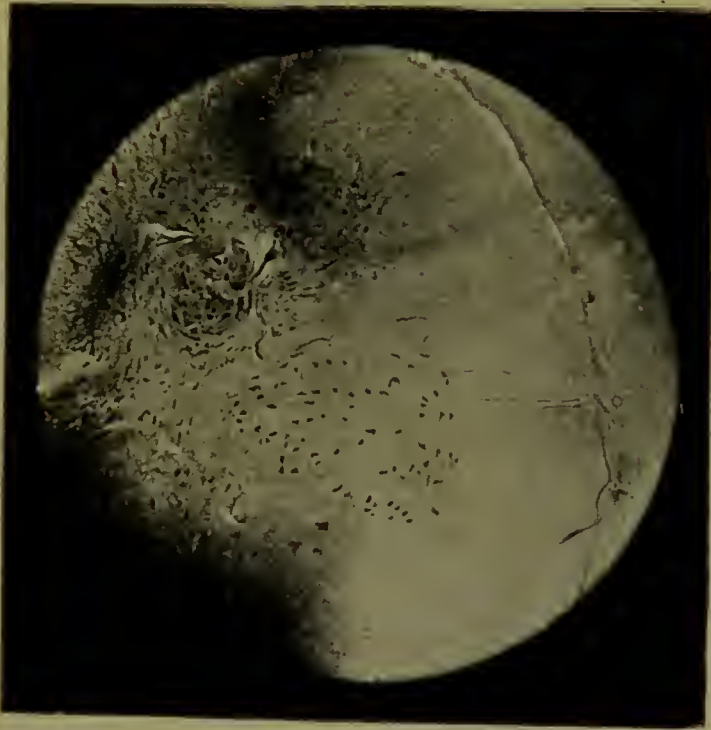


Fig. 54. Die Ganglienzellengruppen des Vorderhorns in der Lendenanschwellung.
(Nach einem Photogramm.)

Fasern, der von markhaltigen Nerven und ihren Ausläufern, den zahlreichen Fortsätzen der Ganglienzellen und ihren Aufzweigungen, sowie dem Gliagewebe, das hier besonders reich entwickelt ist, gebildet wird. Außerdem ist sie viel reicher an Blutgefäßen als die weiße Substanz. Einen besonders wichtigen Bestandteil bilden die Ganglienzellen, die in reicher Zahl, teils zerstreut, teils zu Gruppen vereinigt, die graue Substanz durchsetzen.

Über den Bau der Ganglienzellen*) und ihren Zusammenhang mit den Nervenfasern haben die Anschauungen bis in die jüngste Zeit gewechselt, indem sie besonders durch die Fortschritte auf dem Gebiet

*) Vgl. zu dieser Frage und bezüglich der Funktion der Ganglienzellen Marinesco, *La cellule nerveuse*, Paris 09 und Obersteiner, ref. N. C. 09.

der Färbetechnik beeinflusst wurden. Namentlich haben die Golgische Methode der Silberimprägnierung und die mit ihr von Golgi, Ramon y Cajal, Kölliker, His, Waldeyer angestellten Beobachtungen dazu beigetragen, eine Auffassung zu begründen — die sog. Neuronlehre —, die bis in die letzten Jahre die herrschende gewesen ist und auf die Physiologie und Pathologie des Nervensystems im hohen Maße befruchtend gewirkt hat. Wenn diese Lehre nun auch nach neueren Untersuchungen ihre volle Gültigkeit nicht mehr zu besitzen scheint und vielleicht künftig modifiziert werden muß, halte ich mich doch mit vielen anderen Forschern für berechtigt, einstweilen an ihr unter gewissen Einschränkungen festzuhalten und sie den weiteren Betrachtungen zugrunde zu legen.

Nach dieser Lehre besitzen die Ganglienzellen einen Nervenfortsatz (Axon, Neurit) und zahlreiche protoplasmatische Ausläufer (Dendriten), die sich baumartig verästeln, sich in ein dichtes Netzwerk auflösen, aber so, daß jeder Ausläufer frei endet (Fig. 52). Sie treten also nicht mit den Fortsätzen einer andern Zelle oder mit den Ausläufern von Nervenfasern in direkte Verbindung. Die aus der Ganglienzelle, ihrem Nervenfortsatz und dessen Endbäumchen bestehende Einheit bezeichnet man als Neuron (Waldeyer). Der Nervenfortsatz der meisten Zellen wird zum Achsenzylinder einer markhaltigen Nervenfasern. Er unterscheidet sich durch sein gleichmäßiges Kaliber von den sich gleich nach ihrem Austritt aus der Zelle hirschgeweihtartig aufsplitternden Dendriten. Indes gibt auch der Nervenfortsatz Seitenzweige (Kollateralen) ab. Es gibt ferner Ganglienzellen, deren Fortsatz sich noch innerhalb der grauen Substanz aufsplittert (Binnenzellen, Reflexzellen, Golgische Zellen).

Nachdem schon Held gelehrt hatte, daß beim Erwachsenen die Endigungen der Nervenfasern, die Endbäumchen, mit den Ganglienzellen in direkte substantielle Verbindung treten, haben namentlich Apáthy und nach ihm Bethe mit eigenen Untersuchungsmethoden Beobachtungen angestellt, die die Neuronlehre in ihren Fundamenten zu erschüttern drohten. Als das Hauptergebnis ihrer Untersuchungen stellen sie die Tatsache hin, daß das wesentliche Element des Nervengewebes Fibrillen sind (Neurofibrillen), die sowohl die Nervenfasern wie die Ganglienzellen durchsetzen. Aus den Nervenfasern treten sie in die Ganglienzellen ein, durchziehen die Substanz derselben und ihre Fortsätze, ohne daß sich in dieser Hinsicht ein Unterschied zwischen Nervenfortsatz und den sog. Dendriten geltend macht. In den Ganglienzellen sieht man sie nicht endigen, sie verlassen sie vielmehr wieder, um in ein die graue Substanz durchsetzendes Gitterwerk, das Elementargitter, einzutreten, in welchem nirgends eine freie Nervenendigung wahrzunehmen ist. Durch die Fibrillen wird also eine Kontinuität des ganzen Nervensystems bedingt und damit wäre der Begriff des Neurons hinfällig geworden. In noch schrofferem Widerspruch zu den bis da gültigen Anschauungen steht ein von Bethe an der Antenne des Taschenkrebse ausgeführtes Experiment, nach welchem Reflexbewegungen ohne Vermittlung der Ganglienzellen zustande kommen können. Auch Nissl¹⁾, Schenk, Hill, Durante, Pflüger, Held u. A. haben die Axt an die Neuronlehre gelegt. Gegen die Beweiskraft des Bethesehen Versuchs und gegen die Deutung der Fibrillen überhaupt sind schon von Lenhossek, Hoche, Verworn, Schmaus-Sacki, Münzer, Ramon y Cajal, Lugaro, Dejerine, Schiefferdecker²⁾ u. A. Bedenken erhoben worden. Jedenfalls sind wir weit davon entfernt, seine Schlüsse auf höhere Tiere und den Menschen anzuwenden und verallgemeinern zu dürfen. Wir haben aber überhaupt bislang keinen Anlaß, die Apáthy-Bethesehe Theorie an die Stelle der Neuronlehre zu setzen, wenn auch die Richtigkeit eines Teiles

1) Die Neuronlehre und ihre Anhänger. Jena 03.

2) Neurone und Neuronlehre. Leipzig 06.

ihrer Beobachtungen — der Nachweis des fibrillären Baues der Ganglienzellen und des Achsenzylinders, auf den übrigens schon der ältere Remak und Max Schulze hingewiesen hatten — nicht bezweifelt werden kann und die Anschauung von der histo-

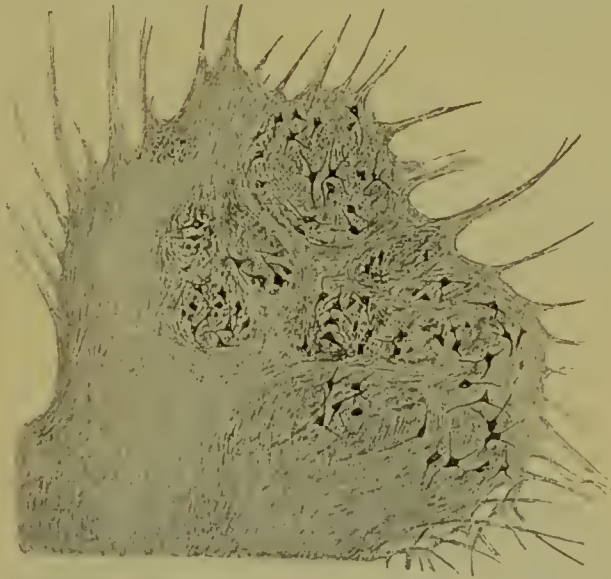


Fig. 55. Die Ganglienzellengruppen der grauen Substanz. Nach einem mit Karmin gefärbten Präparat.

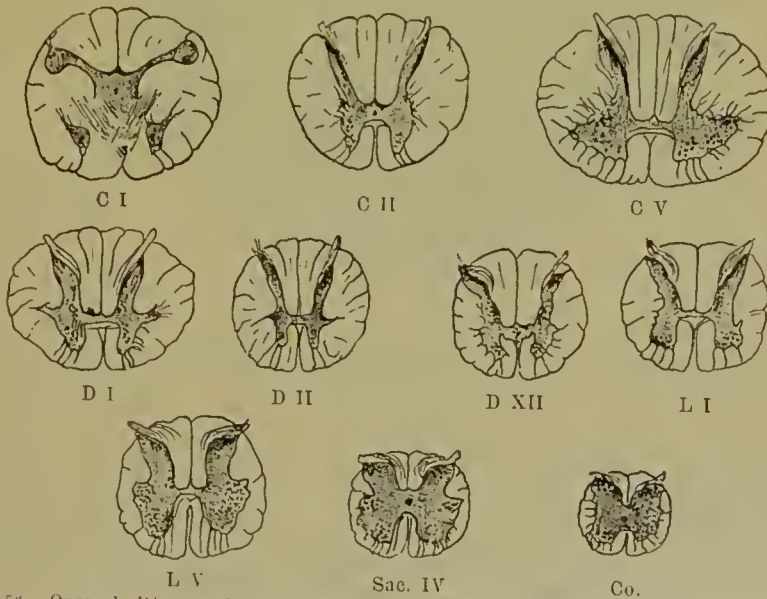


Fig. 56. Querschnitte aus den verschiedenen Höhen des Rückenmarks. (Nach Quain.)

C = Zervikalmark, D = Dorsalmark, L = Lumbalmark, Sac. = Sakralmark,
Co. = Conus terminalis.

Die römische Zahl bezeichnet das Wurzelpaar, dessen Höhe der Querschnitt entspricht.

logischen Einheit bzw. Selbständigkeit der Neurone vielleicht der Korrektur bedarf. Vgl. dazu Bielschowsky¹⁾, der das Fundamentalgesetz der Neuronlehre für die Wirbel-

¹⁾ Die histol. Seite der Neuronlehre. Journ. f. Psych. Bd. V und Lewandowskys Handbuch. Bd. I. 1910.

tiere aufrecht erhält, ferner Merzbaeher, F. Hartmann¹⁾, Herxheimer-Gierlich²⁾, Marinesco³⁾, Mott⁴⁾.

Die graue Substanz bildet die Vorder- und die Hinterhörner, die besonders daran leicht zu unterscheiden sind, daß nur die letzteren bis nahe an den peripherischen Saum des Rückenmarks herantreten. In histologischer Beziehung ist der wesentliche Unterschied der, daß die Vorderhörner reicher an Zellen sind und besonders große Zellen enthalten. Sie sind zum Teil so groß, daß sie auf gefärbten Schnitten mit bloßem Auge undeutlich zu erkennen sind.

Besonders zahlreich und besonders schön entwickelt sind die Zellen in den Anschwellungen des Rückenmarks. Im Vorderhorn finden sie sich zu einzelnen wohlausgebildeten Gruppen zusammengelagert (Fig. 55,

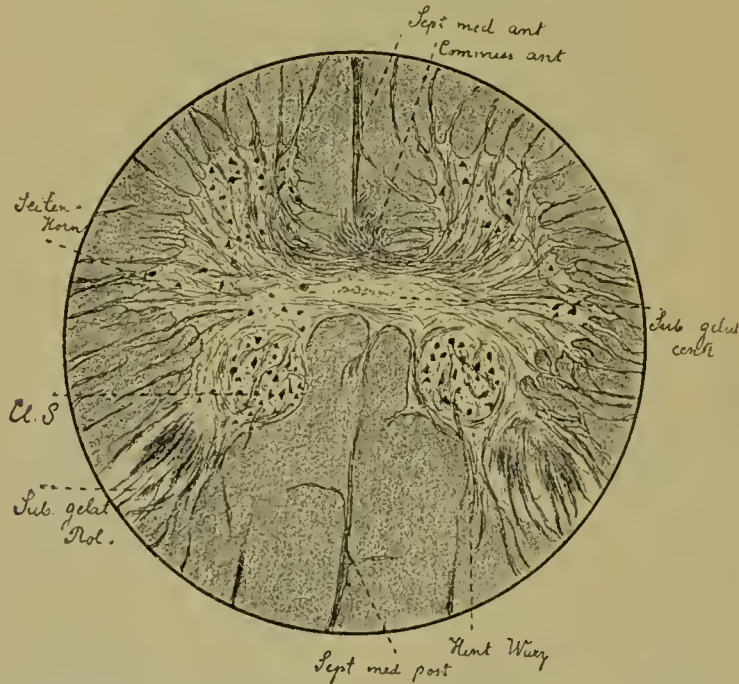


Fig. 57. Teil eines Querschnitts durch das Rückenmark im Dorsalgebiet. Cl.S. = Clarkesche Säule. (Nach einem mit Weigert'schem Haematoxylin gefärbten Präparat.)

56, 58 u. 59). Man kann mit Waldeyer eine mediale und eine laterale Hauptgruppe unterscheiden, die jede wieder in eine ventrale oder vordere und eine dorsale oder hintere zerfallen. Die laterale hintere Gruppe ist die stärkste, sie kann auch wieder in kleinere Unterabteilungen zerfallen (Fig. 58, 59). Die vorderen Wurzeln gehen wesentlich aus den lateralen Gruppen hervor. — Die Hinterhornzellen bilden keine so deutlich abgegrenzten Gruppen.

Bruce (Edinburg 06) und L. Jacobsohn (N. C. 08) haben die Anordnung und Gruppierung der Ganglienzellen im Rückenmark einer genauen Untersuchung und

1) Die Neurofibrillentheorie und ihre Bedeutung etc. Wien 05.

2) Studien über die Neurofibrillenlehre etc. Wiesbaden 07.

3) La cellule nerveuse, Paris 09.

4) Brit. med. Journ. 09; s. auch Jacobsohn (N. C. 10).

Beschreibung unterzogen. Auf die Darstellung des letzteren, die z. T. durch die Figuren 58 u. 59 illustriert wird, ist besonders zu verweisen.

Im unteren Hals- und im Brustmark hebt sich auch ein Seitenhorn (Tractus intermedio-lateralis) deutlich ab (Fig. 57). In dem Winkel

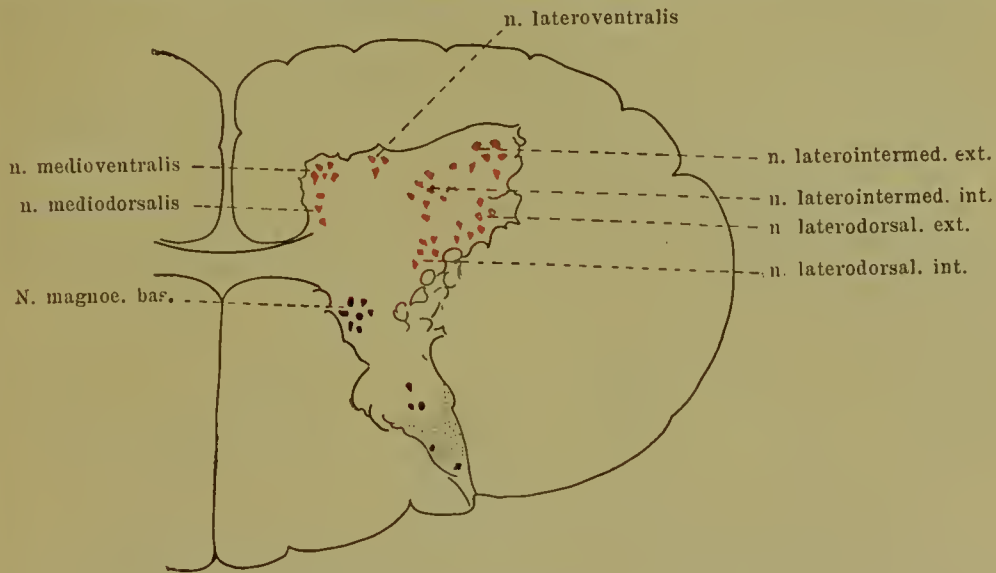


Fig. 58. (Nach Vogt.)



Fig. 59. (Nach Vogt.)

Rot: motorische, Blau: sympathische, Schwarz: sensible Kerne.

zwischen Seitenhorn und äußerem Rande des Hinterhorns liegt der Processus reticularis.

Im Conus medullaris finden sich die großen Ganglienzellen weniger im Vorderhorn als in dem intermediären, zwischen Vorder- und Hinterhorn gelegenen Gebiet der grauen Substanz (L. R. Müller¹⁾).

¹⁾ Z. f. N. XIV.

Eine genaue Beschreibung der Gangliengruppen des Sakralmarks gibt Onuf¹⁾.

Die Konfiguration der grauen und weißen Substanz sowie ihr Verhältnis zueinander wechselt in den verschiedenen Höhen und es läßt sich aus der Rückenmarksfigur bei einiger Übung der Teil, aus welchem der Querschnitt stammt, erkennen.

Die Abbildung Fig. 56 zeigt uns das Bild des Querschnitts in den verschiedenen Höhen. Besonders zu beachten ist die Zunahme der grauen Substanz in den Anschwellungen (C.V., L.V. etc.) sowie ihr relatives Überwiegen im Sakralmark und im Conus terminalis.

Das Rückenmark besteht aus zwei symmetrischen Hälften, die durch die beiden Kommissuren, die vordere weiße und die hintere graue, verbunden sind (Fig. 57). Die letztere umschließt den Zentralkanal, der beim Erwachsenen meistens durch einen Zellenhaufen verstopft ist. Er ist von gelatinöser Substanz (Stillings Subst. gelat. centralis, Köllikers zentraler Ependymfaden) umgeben. Die den Zentralkanal auskleidenden Ependymzellen schicken lange Fortsätze aus, die die Rückenmarksubstanz durchziehen und, wenigstens im embryonalen Leben, zum Teil bis an die Peripherie, bis an die Pia mater gelangen. An dem groben Gerüstwerk der Neuroglia sind diese Elemente beteiligt.

Vorn sind die beiden Rückenmarkshälften getrennt durch eine Spalte, die Fissura longitudinalis anterior, in welche ein starker Bindegewebsfortsatz der Pia hineindringt, hinten durch ein Septum (Septum medianum posticum oder dorsale), das zum Teil aus Fortsätzen der Ependymzellen des Zentralkanals besteht. Eine hintere Längsspalte (Fissura posterior) ist nur im Halsmark und im Conus angedeutet.

Aus den Vorderhörnern treten in Bündeln, die die weiße Substanz durchziehen, die vorderen Wurzeln hervor, und zwar entspringen sie direkt aus den großen Ganglienzellen, deren Nervenfortsätze sie bilden; die hinteren Wurzeln dringen in einem kompakten Bündel dort, wo das Hinterhorn bis nahe an die Peripherie herandrängt, und besonders neben diesem in die weiße Rückenmarkssubstanz hinein, um teils direkt, teils auf Umwegen in die graue Substanz der Hinterhörner zu gelangen, während nur ein Teil definitiv in der weißen Substanz verbleibt.



Fig. 60. Querschnitt durch ein fötales Rückenmark. Die PyS und der linke PyV ist noch unentwickelt, die Fasern sind noch nicht markhaltig. (Weigertsche Färbung.)

Innerhalb der weißen Substanz unterscheidet man: das Gebiet der Hinterstränge — der Teil der weißen Substanz, der von den Hinterhörnern umschlossen wird —, das Gebiet der Vorderstränge; der zwischen Vorderhörnern und Fissura anterior gelegene Teil, sowie das der Seitenstränge, d. i. der nach außen von der grauen Substanz gelegene Abschnitt. Vorder- und Seitenstränge sind nicht scharf gegeneinander abgegrenzt, da das Grenzgebiet durch ein relativ breites Terrain, den von den vorderen Wurzeln durchgezogenen Abschnitt der Vorderstränge, gebildet wird.

Entwicklungsgeschichtliche, experimentalpathologische Studien und pathologisch-anatomische Beobachtungen haben nun gezeigt, daß immer-

¹⁾ Arch. of Neurol. III.

halb des Gebietes der weißen Substanz, resp. innerhalb der einzelnen Rückenmarksstränge die verschiedenen Abschnitte gemäß ihrer Entwicklung und ihrer Funktion nicht gleichwertig sind, sondern daß sie in eine Reihe von Fasersystemen zerfallen, die zwar in histologischer Beziehung im ausgebildeten Rückenmark nicht voneinander zu unterscheiden sind, aber sich im Fötalleben und in der ersten Lebensperiode dadurch gegeneinander abheben, daß sie sich nicht gleichzeitig entwickeln, nicht gleichzeitig ihre Markbekleidung erhalten (Flechsig¹⁾). So sind beim Neugeborenen alle Fasern mit Mark bekleidet, bis auf die Pyramidenbahnen (Fig. 60).

Folgende Fasersysteme können mehr oder weniger scharf gegeneinander abgegrenzt werden und sind als selbständige Bahnen zu betrachten (Fig. 61, vgl. auch Fig. 63):

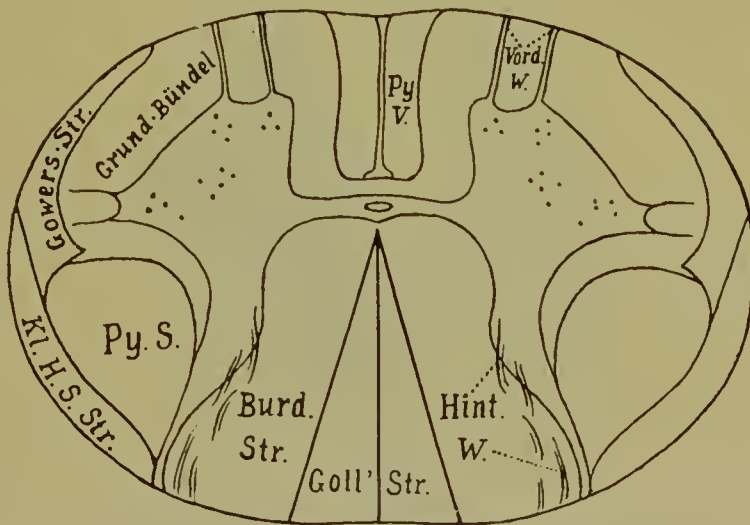


Fig. 61. Schematische Abgrenzung der Rückenmarksstränge.

1. Im Gebiet der Hinterstränge a) der Goll'sche (Funiculus gracilis); b) der Burdach'sche Strang (Funiculus cuneatus). Die Goll'schen sind dicht am Septum medianum posterius gelegen, die Burdach'schen nach außen von ihnen und wenigstens im Halsteil von den Goll'schen durch ein Septum (das S. intermedium posterius) deutlich getrennt*).

2. Im Gebiet der Seitenstränge a) die Pyramidenseitenstrangbahn oder die gekreuzte Pyramidenbahn. Sie hat auf dem Querschnitt etwa die Konfiguration eines Dreiecks. In Hals- und Brustteil des Rückenmarks reicht sie nach außen nicht bis zur Pia mater, während sie im Lendenteil bis an die Peripherie heraustrückt. Sie geht auch nicht ganz bis an die graue Substanz heran. Den größten Umfang hat sie im Halsmark. Sie verjüngt sich von oben nach unten und ist im Sakral-

¹⁾ Leitungsbahnen im Gehirn und Rückenmark des Menschen. Leipzig 1870.

* Die weitere Gliederung der Hinterstränge, wie sie von Flechsig, Trepinsky, Schaffer u. A. auf Grund der entwicklungsgeschichtlichen Verhältnisse dargestellt worden ist, darf hier unberücksichtigt bleiben.

mark nur noch angedeutet. b) Die Kleinhirnseitenstrangbahn. Sie liegt nach außen von der Pyramidenseitenstrangbahn zwischen dieser und der Pia und hat etwa die Gestalt einer Mondsichel.

In deutlicher Entwicklung tritt sie erst im unteren Brustmark hervor, um von da nach oben an Umfang zuzunehmen. Indes deuten experimentelle Untersuchungen (Rothmann u. A.) sowie einzelne am Menschen angestellte Beobachtungen (Barbacci) darauf hin, daß sie schon im Lendenmark beginnen kann.

3. Im Gebiet der Vorderstränge: Die Pyramidenvorderstrangbahn oder die direkte Pyramidenbahn, dicht an dem Vorderspalt des Rückenmarks gelegen und hier einen ziemlich schmalen Saum bildend. Sie ist gewöhnlich nur in den oberen Teilen des Rückenmarks enthalten und reicht in der Regel bis zum mittleren Brustmark, doch kommen individuelle Verschiedenheiten vor. Namentlich haben die Untersuchungen mit der Marchischen Methode sie bis ins Sakralmark verfolgen lassen (Stewart, Marie-Guillain).



Fig. 62. Querschnitt in der Gegend der beginnenden Pyramidenkreuzung.

Weniger scharf abgegrenzt ist der Gowerssche Strang oder der Fasciculus antero-lateralis ascendens. Er liegt im Gebiet der Vorderseitenstränge, und zwar beginnt er am vorderen Ende der Kleinhirnseitenstrangbahn, reicht etwas weiter nach innen als diese und zieht sich am Saume des Rückenmarks nach vorn bis zur Austrittsstelle der vorderen Wurzeln oder selbst darüber hinaus. Das Gowerssche Bündel beginnt schon im Lendenmark.

Über die Bedeutung dieser Bahnen wissen wir etwa folgendes: Die Gollische, Burdachsche und die Kleinhirnseitenstrangbahn sowie der Fasciculus antero-lateralis sind zentripetale Bahnen, sie dienen der Fortleitung sensibler Impulse, die teils zu bewußten Empfindungen werden, also in die Hirnrinde gelangen, teils niedere Zentren, wie besonders die Koordinationsapparate im Kleinhirn etc., beeinflussen.

Die Pyramidenbahnen sind die motorischen Leitungsbahnen, sie verknüpfen die motorischen Zentren des Gehirns mit den Muskeln, und zwar ist die PyS die gekreuzte, die PyV die ungekreuzte motorische Leitungsbahn, d. h. im unteren Abschnitte der Medulla oblongata erfährt

die motorische Bahn eine partielle Kreuzung (Fig. 62), durch welche der größte Teil derselben in den PyS der andren Rückenmarkshälfte gelangt, während der kleinere in dem PyV derselben Seite bleibt. Wahrscheinlich erfährt der letztere noch im Rückenmark selbst eine Kreuzung, indem seine Fasern in allen Höhen aus der longitudinalen Richtung in eine mehr oder weniger horizontale umbiegen und in der weißen Kommissur auf die andere Seite gelangen, um hier in das Vorderhorn einzumünden.

Kölliker läßt alle Fasern an dieser Kreuzung teilnehmen (ebenso Stoddart u. A.), Ziehen nur einen Teil, während Lenhossék sich überhaupt gegen eine Kreuzung dieser Bahn ausgesprochen hat. Auch die Annahme, daß sie in allen Höhen stattfindet, ist nicht unwidersprochen geblieben.

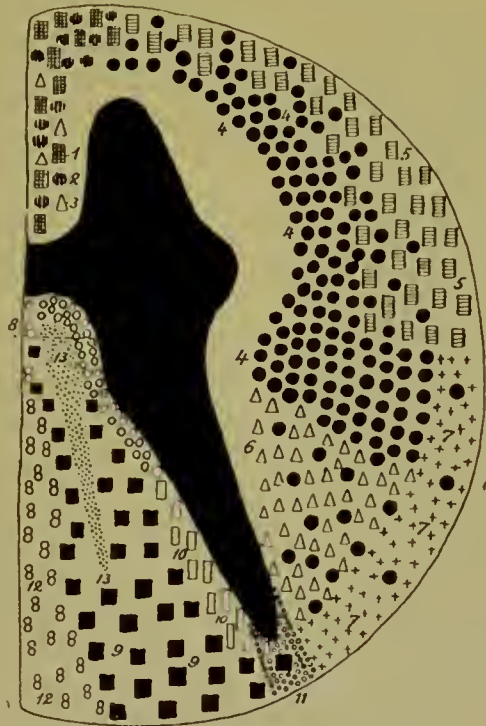


Fig. 63. Schema der Rückenmarksbahnen nach Marie.

- | | |
|------------------------------|---------------------------------|
| 1. n. 2. Vordere Randbündel. | 8. Ventrales Hinterstrangsfeld. |
| 3. Pyramidenvorderstrang. | 9. Burdachscher Strang. |
| 4. Fasciculus intermed. | 10. Wurzeintrittszone. |
| 5. Gowersches Bündel. | 11. Lissauers Randzone. |
| 6. Pyramidenseitenstrang. | 12. Gollischer Strang. |
| 7. Kleinhirnseitenstrang. | 13. Kommafeld. |

Auf die individuellen Abweichungen im Verhalten der Pyramidenbahnen, welche als kongenitale Abnormitäten zu betrachten sind (Fehlen der Pyramidenkreuzung, Kreuzung der PyV, aberrierende Bündel, Verlagerung der Py etc.), soll hier nicht näher eingegangen werden, ebensowenig auf die Tatsache, daß auch ein unbedeutendes Faserbündel in den gleichseitigen PyS eintritt, desgl. bleiben die bezüglich der Ausdehnung der PyV noch herrschenden Kontroversen zwischen Marie-Guillain und Dejerine (R. n. 04) hier unberücksichtigt.

Wegen der angebl. Gruppierung der Fasern in den PyS s. Fabritius, Hallström, Z. f. Chir. Bd. 97, Gierlich, Z. f. N. Bd. 39; wahrscheinlich ist die Verteilung jedoch eine diffuse, so daß von einer speziellen Lokalisation in dem PyStr. keine Rede sein kann.

Über die nach Abzug dieser Bahnen übrig bleibenden Teile der weißen Substanz ist nicht viel sicheres bekannt, indes ist doch in der

neueren Zeit durch überaus zahlreiche und zum Teil sehr gründliche Untersuchungen unsere Kenntnis von denselben wesentlich gefördert worden. Sie werden als Grundbündel der Vorder- und Seitenstränge oder als Vorderseitenstrangreste bezeichnet. Flechsig unterscheidet in den Seitenstrangresten die vordere gemischte Seitenstrangzone und die seitliche Grenzschicht der grauen Substanz, die dem Hinterhorn unmittelbar anliegt, und den hinteren Teil der letzteren wieder als besonderes Bündel (mediales Bündel der Seitenstränge). Sicher enthalten sie viel Kommissurenfasern, d. h. Fasern, welche die verschiedenen Etagen des Rückenmarks miteinander verbinden, von der grauen Substanz eines Segments zu der eines höheren oder tieferen hinziehen (intersegmentale Binnenbahnen nach Ziehen).

Nach Flatau verlaufen die kurzen auf- und absteigenden Fasern durchweg in der Umgebung der grauen Substanz, während die langen stets nach einer der Randzonen des Rückenmarks streben (Gesetz der exzentrischen Lage der langen Bahnen im Rückenmark). Dafür sprechen auch Erfahrungen Hensehens u. A.

Ferner haben Loewenthal und Marie im Vorderseitenstranggebiet Faserzüge abgegrenzt, von denen der eine — Randbündel, Zone sulc-marginale — am vorderen medialen Rückenmarksaum, zum Teil vermengt mit den Fasern des PyV, der andere im Vorderseitenstrangrest, nach innen von der KHS und nach vorn von der PyS verläuft (Fasciculus intermedius, vgl. Fig. 63). Ist die physiologische Bedeutung dieser Faserzüge auch noch nicht erforscht, so ist doch durch die neueren Untersuchungen das eine erwiesen, daß im Bereich der Vorderseitenstränge außer den kurzen intersegmentalen Bahnen noch lange Faserzüge enthalten sind, von denen ein Teil Impulse aus bestimmten Gebieten des Mittel- und Zwischenhirns, sowie aus Kernen der Med. oblongata und wahrscheinlich auch des Kleinhirns (vorwiegend gleichseitig) zum Rückenmark leitet, während ein anderer aus dem Rückenmark aufsteigende sensible Bahnen — namentlich eine gekreuzte sensible Leitungsbahn II. Ordnung (siehe unten) — darstellt.

Die Behauptung Marchis, daß Faserbündel aus dem Cerebellum in das Rückenmark hinabziehen, hat viel Widerspruch erfahren, es ist aber an der Existenz derartiger zerebellospinaler Bahnen nach den Beobachtungen von Kölliker, Beecherew, Biedl, Thomas u. A. nicht mehr zu zweifeln, wenn es auch noch strittig ist, ob sie ihren Weg aus dem Kleinhirn direkt (ununterbrochen) ins Rückenmark nehmen (Russel). Wahrscheinlich erfahren sie vielmehr erst im Nucleus Deiters eine Unterbrechung. Sie verlaufen in den Vorderseitensträngen, und zwar zum Teil in dem Fasciculus intermedius, geraten aber auch noch zwischen die Fasern des PyS (vielleicht auch in die KHS) und treten dann in Beziehung zu den Ganglienzellen der Vorderhörner. Auch aus der Medulla oblongata, und zwar aus dem Deitersschen Kern, der Formatio reticularis sowie aus dem Vierhügelgrau und dem roten Kern ziehen nach neueren Erfahrungen (Ferrier, Beecherew, Turner, Russel, Redlich, Monakow, Held, Tschermak, Gebhardt, Kohnstamm, Pawlow, Collier-Buzzard, Rothmann u. A.) zentrifugale Faserzüge in das Rückenmark, die ihren Weg teils homolateral, teils, nachdem sie eine Kreuzung erfahren haben, durch den Vorderseitenstrang nehmen. So hat Monakow als „aberrierendes Seitenstrangbündel“ einen aus dem roten Kern ins Rückenmark hinabziehenden Faserzug, den man nach ihm als Monakowsches Bündel bezeichnet und dessen Verlauf von Rothmann (N. C. 00) eingehend studiert worden ist, beschrieben. Auch Lewandowsky (Untersuchungen über die Leitungsbahnen etc., Neurol. Arb. v. O. Vogt Bd. I) widmet diesem rubrospinalen Bündel eingehende Studien. Es liegt im Areal des Seitenstranges unmittelbar vor dem PyS. Marie und Guillaïn (R. n. 04) sprechen von parapyramidalen Faserzügen in der Vordersträngen etc.

Auf einige noch ganz hypothetische, von Spiller, Barnes, Marie-Guillain, Stewart u. A. beschriebene Faserzüge soll hier nicht eingegangen werden.

Es lassen sich also im ganzen folgende Fasersysteme in der weißen Rückenmarksubstanz unterscheiden und gegeneinander abgrenzen:

I. in den **Hintersträngen**

- a) der Gollsehe Strang,
- b) der Burdachsehe Strang,
- c) weniger umfangreiche und weniger scharf gesonderte Faserzüge von zentrifugalem Verlauf, wie das sog. ventrale Hinterstrangsfeld, das dorso-mediale Sakralbündel etc. (s. w. u.);

II. in den **Seitensträngen**

- a) die Pyramidenseitenstrangbahn,
- b) die Kleinhirnseitenstrangbahn,
- c) das Gowerssehe Bündel;

III. in den **Vordersträngen**

- a) die Pyramidenvorderstrangbahn,
- b) vgl. unter IV.

Dazu kommen IV. im Terrain der Vorder- und Seitenstränge noch eine Reihe weniger scharf ausgeprägter und noch unvollkommen erforschter Faserzüge, nämlich:

- a) das Loewenthal'sche vordere Randbündel,
- b) der Fasciculus intermedius,
- c) die seitliche Grenzschicht der grauen Substanz und ein in ihr verlaufendes anteromediales Bündel,
- d) zerebellospinale resp. vestibulospinale, bulbospinale, thalamospinale Faserzüge, das Monakowsche Bündel etc.,
- e) vom Rückenmark zur Med. obl., zum Pons bzw. zum Mittel- und Zwischenhirn aufsteigende Bahnen, darunter eine gekreuzte sensible Leitungsbahn II. Ordnung (spinothalamische und spinotektale Faserzüge),
- f) Kommissurenbahnen, Binnenbahnsysteme.

Die graue Substanz scheidet sich auch in bezug auf ihre physiologische Dignität in das Gebiet der Vorder- und Hinterhörner.

Die Vorderhörner enthalten in erster Linie die trophischen Zentren (vgl. S. 77 u. ff.) für die Muskulatur des Rumpfes und der Extremitäten. Die Impulse gelangen also aus den motorischen Leitungsbahnen nicht direkt in die vorderen Wurzeln, sondern zunächst in die graue Substanz und müssen hier erst die Ganglienzellen der Vorderhörner passieren, ehe sie in die vorderen Wurzeln übergeleitet werden. Erkrankungen der Vorderhörner bedingen also nicht allein Lähmung, sondern auch Atrophie der motorischen Nerven und der Muskeln, da sie die trophischen Zentren derselben enthalten.

Die Beobachtungen von Golgi, Ramon y Cajal, Kölliker, His u. A. — die, wenn sie auch im wesentlichen an Embryonen angestellt sind, doch zweifelsohne auf den Erwachsenen übertragen werden können — haben außer andern wichtigen Tatsachen, auf die schon hingewiesen wurde, in betreff der motorischen Bahn und ihres Eintritts in die graue Substanz folgendes ergeben: die in den Pyramidenbahnen enthaltenen Nervenröhren geben überall feine Seitenzweige (Kollateralen) ab, die vom PyS in das Vorderhorn derselben Seite eindringen und sich hier aufsplitteln, d. h. in ein Netz feiner Fäserchen auflösen, welche mit ihren freien Endigungen an die Ganglienzellen herantreten (Fig. 64). Diese Endbäumchen unklammern gewissermaßen die Zelle, ohne jedoch in substantielle Verbindung mit ihr zu treten. Die Übertragung der Impulse findet also auf dem Wege des Kontaktes statt. Die Wider-

sprüche, die gegen diese Auffassung erhoben werden, sind oben bereits berücksichtigt worden.

Eine weitere Funktion der vorderen grauen Substanz ist die Vermittlung der Reflexbewegungen, zu denen wir wahrscheinlich auch die Sehnenphänomene (vgl. S. 10) rechnen müssen. Auf die bei diesen Vorgängen in Betracht kommenden Bahnen und Zellen soll nachher hingewiesen werden.

Die graue Substanz enthält ferner vasomotorische Zentren, Zentren für die glatten Muskeln der Gefäße und Eingeweide. Es wurde schon S. 77 angeführt, daß sie im Seitenhorn und in dem intermediär zwischen



Fig. 64. Teil der grauen Substanz des Vorderhorns mit den angrenzenden Teilen des Seitenstranges, dargestellt zum Nachweise der feinen markhaltigen Fasern, die aus dem Seitenstrange in die graue Substanz eintreten und die (pigmentierten) Nervenzellen umgeben. Färbung nach Weigert und Pal. (Nach Kölliker.)

Vorder- und Hinterhorn gelegenen Gebiet liegen, doch sind auch die kleinen Zellen des Vorderhorns als Träger dieser Funktion angesprochen worden. Jedenfalls nehmen die von ihnen kommenden Erregungen von der grauen Substanz ihren Weg — ganz oder zum größten Teile — in die vorderen Wurzeln, um von hier durch die rami communicantes in den Sympathicus zu gelangen. Elektrische Reizung der vorderen Wurzeln mit tetanisierenden Strömen bewirkt Arterienverengung (Pflüger). Nach Ansicht einiger Forscher verlaufen in den hinteren Wurzeln vasodilatatorische Fasern resp. es werden die Vasomotilität beeinflussende Impulse in den hinteren Wurzeln zur Peripherie geleitet (Stricker, Bayliß, Kohnstamm u. A.).

Nach Gaskell enthalten beim Hunde die Nerven vom 2. Dorsalis bis zum 2. Lumbalis, außerdem der 2. und 3. Sacralis Fasern für die Gefäß- und Eingeweidemuskeln, also für die unwillkürlichen Bewegungen, es sollen die Bündel feiner markhaltiger Fasern sein, die in den vorderen Wurzeln enthalten sind, doch haben diese Angaben auch Widerspruch erfahren.

Die zerebrospinalen Elemente des Sympathikus sind nach Kölliker teils sensibler, teils motorischer Natur. Die sensiblen vermitteln die wenigen Empfindungen, die wir von den Eingeweiden haben. Die motorischen führen dem Sympathicus die von den zerebrospinalen Zentren herkommenden Impulse für die glatten Muskeln der Gefäße, Eingeweide, Drüsen etc. zu. Auch reflektorische Vorgänge können sich in den durch die Verknüpfung vom Rückenmark mit dem Sympathicus geschaffenen Apparaten abspielen. S. jedoch zu dieser Frage die näheren Ausführungen im Abschnitt Sympathikus-Erkrankungen.

Als Ursprungsgebiet der sympathischen Elemente im Rückenmark werden die Zellengruppen des Tractus intermediolateralis von Gaskell, Laignel-Lavastine (R. n. 04), Bruce-Pirie (R. of N. 07), Lewandowsky u. A. angesehen; doch wurden von Sano u. A. Bedenken erhoben.

Jacobsohn (N. C. 08) bezeichnet als Nuclei sympathici drei Kernsäulen: die erste liegt im Seitenhorn des Dorsalmarks (und oberen Lendenmarks) = N. sympath. lateralis superior s. cornu lateralis, die zweite zwischen Vorder- und Hinterhorn des Sakralmarks = N. sympath. lat. inf. s. sacralis, die dritte in der medialen, ventralen Randzone des Vorderhorns des Lumbosakralmarks.

Über die sympathischen Leitungsbahnen macht Michailow (Arch. f. Physiol. Bd. 128) Angaben, doch befinden wir uns hier noch auf recht unsicherem Boden.

Über die Beziehung des Rückenmarks zur Schweißsekretion vgl. S. 81.

Head hat den Versuch gemacht, Genaueres über die spinale Innervation der Eingeweide festzustellen und bestimmte Rückenmarkssegmente für jedes derselben in Anspruch genommen, z. B. das 1.—3. Dorsalsegment für das Herz, das 1.—5. für die Lunge, das 6.—9. für den Magen etc. Pressorische Fasern für das Herz seien in der 2.—5. Dorsalis enthalten. Er konstatierte, daß die Erkrankung jedes der Eingeweide sich durch Schmerzen und Hyperästhesie äußert, welche sich in den dem zugehörigen Segment entsprechenden Hinterwurzelgebieten lokalisieren, wie das auch schon Ross angenommen hatte. Auch der Herpes zoster habe eine analoge Verbreitung. Er hat auf diesem Wege sowohl die den verschiedenen hinteren Wurzeln bzw. Rückenmarkssegmenten zugehörigen Empfindungszonen der Haut (besonders für Schmerz- und Temperaturempfindung) als auch die spinale sensible Innervation der verschiedenen Eingeweide ermitteln können und ist in letzterer Hinsicht zu ähnlichen Resultaten gelangt, wie sie Gaskell und Edgeworth für die motorische Innervation der vom Sympathicus beherrschten Gebiete festgestellt haben wollten. Die Pathologie hat in dieser Frage noch wenig Verwertbares dargeboten, doch hat Kausch die Vermutung ausgesprochen, daß durch Herderkrankung des 9. und 10. Dorsalsegments eine Gastrektasie hervorgerufen werden könne; ferner erwähnt Head, daß er eine Lähmung des Dünndarms in Beziehung zu einer Affektion des 10. Dorsalsegmentes bringen konnte.

Die Lehre Heads ist zwar durch die Untersuchungen von Haenel, Bartenstein, Potrén und Carlström (Z. f. N. Bd. 27), Horsley (Practitioner 04) u. A. trotz einzelner abweichender Ergebnisse gestützt worden, hat aber auch manchen Angriff (Guillain, Winkler, Moll de Charante¹⁾) erfahren.

Die Hinterhörner bilden eine End- und Durchgangsstation für die sensiblen Bahnen. Die Pathologie weist darauf hin, daß besonders die Leitung der Schmerz- und Temperaturempfindung an dieses Gebiet gebunden ist. Auch die reflexvermittelnden Fasern durchsetzen zum großen Teil das Terrain der Hinterhörner. Mannigfache Beobachtungen deuten darauf hin, daß die graue Substanz einen trophischen Einfluß auf die Haut (sowie auf die Knochen und Gelenke) hat (vgl. jedoch S. 79 und f.). Aus den Zellen der Hinterhörner scheinen Fasern hervorzugehen,

¹⁾ Do hyperalgetischen Zonen von Head, Leiden. Ausführlich wird die ganze Frage von Grosser in C. f. Gr. 04 behandelt. Vgl. auch den Abschnitt: Lokalisation im Rückenmark dieses Lehrbuches sowie das Kapitel Sympathikuserkrankungen.

die sich am Aufbau der Hinterstränge beteiligen, namentlich dürften in den an der hinteren Kommissur liegenden Bezirken (im sogenannten ventralen Feld der Hinterstränge (Strümpell)) derartige Fasern enthalten sein, während dieses Feld nach andren Autoren vorwiegend von den absteigenden Fortsätzen der hinteren Wurzelfasern eingenommen wird.

Auch an der Grenze von dem Gollsehen und Burdachsehen Stränge findet sich im Brustmark ein schmales Feld (das sogenannte Schultzesche Komma), ebenso sind im Lenden- und Sakralmark einzelne Bündel in den Hintersträngen abgegrenzt worden — dorsomediales Sakralbündel, Flechsig's ovals Hinterstrangfeld etc. —, die

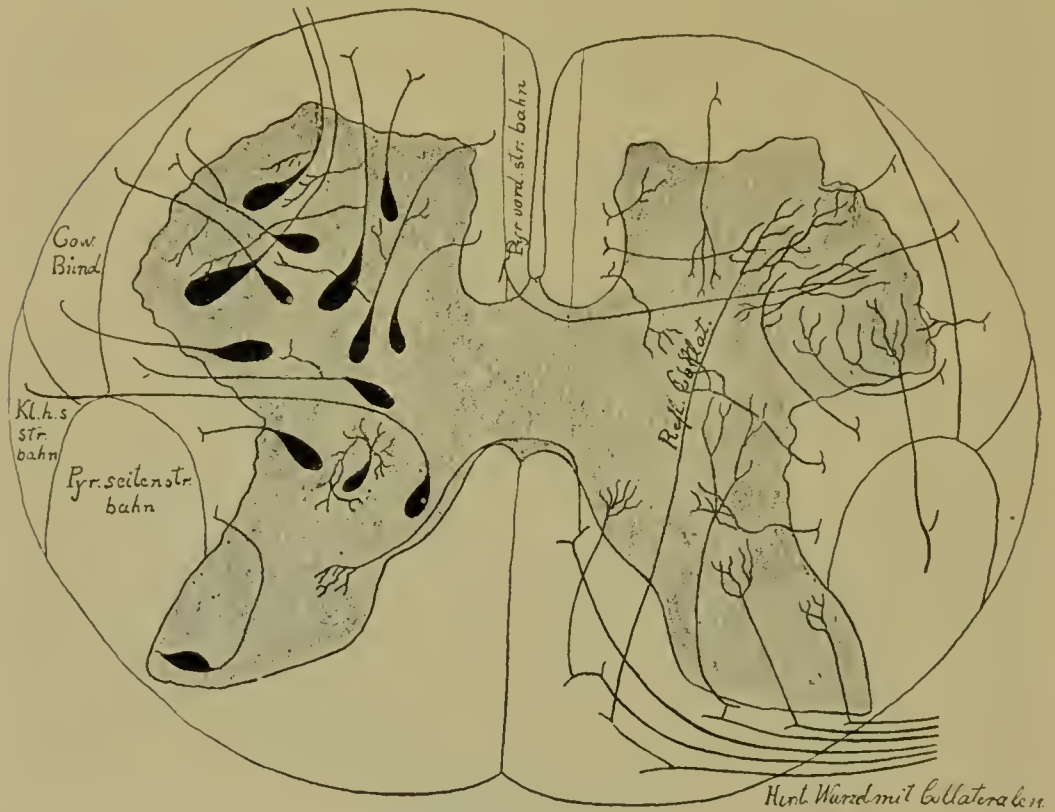


Fig. 65. Schematische Darstellung des Rückenmarksbanes. Links die verschiedenen Zellen und der Verlauf ihrer Achsenzylinderfortsätze; rechts der Verlauf der hinteren Wurzelfasern etc. Einzelnes von dem, was die Figur darstellt, ist noch hypothetisch. (Nach Lenhossek vereinfacht.)

teils derartige endogene Fasern von absteigendem Verlauf, teils absteigende Fasern der hinteren Wurzeln enthalten sollen. Genauer ist diese Frage von Schultze, Hoche, Wallenberg, Redlich, Margulies, Gombault-Phillippe, Bikeles, Dejerine, Marburg, Homén, Stewart, Petrén, Schaffer, Nageotte, Collier-Buzzard (Br. 04) studiert worden. L. R. Müller sprach die Vermutung aus, daß in diesen Bahnen die die Blasen- und Mastdarmfunktion vermittelnden Impulse fortgeleitet werden.

Im Brustmark liegt an der Grenze von Vorder- und Hinterhorn, und zwar im medialen Gebiet der grauen Substanz, ein wohl abgegrenzter, ründlich gestalteter Teil, der zahlreiche ründliche Zellen und ein reiches Netzwerk von Fasern enthält: Die Clarkeschen Säulen [Columnae vesiculares Stilling (Fig. 57)]. Diesen entsprechende kleine Zellengruppen finden sich auch in andern Höhen.

Über die Lage und Ausdehnung der Clarkeschen Säulen sind besonders eingehende Untersuchungen von Schacherl (Obersteiner VIII) angestellt worden.

Über den inneren Zusammenhang der Teile, über den Faserverlauf im Rückenmark, ist folgendes zu sagen:

Die hinteren Wurzeln entspringen ganz oder zum weitaus größten Teile aus den Spinalganglien*). Die in diesen enthaltenen Ganglienzellen sind bipolar — sie erscheinen beim Erwachsenen unipolar, weil die beiden Fortsätze sich gleich nach ihrem Austritt aus der Zelle aneinanderlegen —, der eine Fortsatz geht in der hinteren Wurzel zum Rückenmark, der andere als sensible Nervenfasern zur Peripherie. Neuere Beobachtungen führten zu der Vermutung, daß die hintere Wurzel auch Fasern enthalte, die unabhängig von den Zellen der Spinalganglien seien und ihr trophisches Zentrum vielleicht in der Peripherie: in der Haut und den Schleimhäuten oder auch im Rückenmark hätten, indes ist das durchaus zweifelhaft. Die hinteren Wurzeln bilden nach ihrem Eintritt ins Rückenmark ein laterales und ein stärkeres mediales Bündel. Das laterale liegt an der Peripherie der Hinterhörner in dem Bezirk weißer Substanz, welcher hier die Randzone (Lissauer) oder die Markbrücke (Waldeyer) bildet; das mediale betritt zunächst das Gebiet der Burdachschen Stränge (vgl. Fig. 65). Jede hintere Wurzelfaser zerfällt nun sofort nach ihrem Eintritt ins Rückenmark in einen auf- und absteigenden Ast (der letztere verliert sich bald in die graue Substanz, resp. erschöpft sich durch Aufsplitterung). Diese verlaufen im Gebiet der Hinterstränge so, daß die aufsteigenden Bündel zunächst den Burdachschen Strang bilden, dann aber zum Teil in den höheren Ebenen durch die neu eindringenden Wurzelfasern immer weiter nach innen und schließlich ins Terrain der Gollischen Stränge gedrängt werden. Je tiefer am Rückenmark die sensiblen Wurzeln einmünden, desto mehr geraten sie nach innen, so daß die sensiblen Fortsätze der Sakralwurzeln im Halsmark im medialen Bezirke der Gollischen Stränge liegen. Vom Stamm der hinteren Wurzelfasern sowohl als von diesen longitudinalen Ästen gehen nun überall Kollateralen ab, die in die graue Substanz der Hinterhörner eindringen. Diese Einstrahlung in die graue Substanz findet besonders reichlich im mittleren Drittel der Burdachschen Stränge statt (Wurzeleintrittszone, Einstrahlungszone). So gelangt ein Teil der hinteren Wurzelfasern direkt in die graue Substanz, ein anderer erst in höheren Ebenen des Rückenmarks, und ein dritter verbleibt im Hinterstrang, um sich erst in der Medulla oblongata in die graue Substanz der sog. Hinterstrangkerne einzusenken.

Im Brustmark gelangt ein mächtiger Anteil der hinteren Wurzelfasern in die Clarkeschen Säulen.

Die in die Hinterhörner und Clarkeschen Säulen einmündenden Kollateralen lösen sich hier in ein Netzwerk auf, dessen Anläufer die Ganglienzellen der Hinterhörner, resp. die der Clarkeschen Säulen und ihre Dendriten umspinnen und die sensiblen Impulse auf sie übertragen, sei es, daß hier eine direkte Verknüpfung vorliegt oder daß diese Überleitung auf dem Wege des Kontaktes stattfindet. Die Substantia

*) Über den Bau d. Spinalganglien s. Bielschowsky, Journ. f. Psych. XI u. Marinesco-Minea, N. C. 08.

gelatinosa Rolandi (Fig. 57) enthält einen großen Teil dieser Kollateralen.

Ein Teil der in die Hinterhörner eindringenden sensiblen Fasern gelangt bis in die graue Substanz der Vorderhörner und zweigt sich hier in der Umgebung der Vorderhornzellen auf; wahrscheinlich handelt es sich wesentlich um die die Reflexe vermittelnden Bahnen [Reflexkollateralen (Fig. 66)]. Doch wird dieser direkte Übergang von Hinterwurzelfasern ins Vorderhorn z. B. von Lewandowsky in Abrede gestellt. Ob auch Fasern durch die Commissura alba zum gekreuzten Vorderhorn gelangen, steht nicht fest.

Ferner scheint ein Anteil der sensiblen Bahnen resp. ihrer Kollateralen aus der weißen Substanz der Hinterstränge in die hintere Kommissur einzutreten, hier eine Kreuzung zu erfahren und so ins andere Hinterhorn zu gelangen. Es ist kaum noch zu bezweifeln, daß ein großer Anteil der sensiblen Bahnen beim Menschen in der vorderen Kommissur eine Kreuzung erfährt. Es sollen aus den Zellen der Hinterhörner (vielleicht auch aus andren Gebieten der grauen Substanz) entspringende Fasern sein, also eine sensible Leitungsbahn zweiter Ordnung, die sich in der vorderen Kommissur kreuzt, um in die Vorderseitenstrangbündel der andern Seite zu gelangen. Für diese Bahn haben sich besonders Edinger, Bechterew, Kölliker, Kohnstamm ausgesprochen, während Dejerine, Mott, Russel ihre Existenz bezweifelten*).

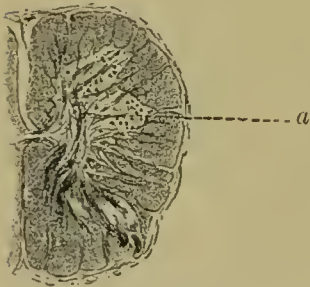


Fig. 66. Teil eines Rückenmarksquerschnitts. Palische Färbung. Bei a Fasern, die aus dem Terrain der hinteren Wurzeln bis ins Vorderhorn ziehen (Reflexkollateralen?).

Ein Teil der Forscher hat den Gowerschen Strang (s. u.) dafür in Anspruch genommen, andere außerdem oder ausschließlich besondere, als spinothalamische und spinotektale bezeichnete Faserzüge, deren Abgrenzung jedoch noch eine unsichere ist.

Diese Faserzüge enthalten vorwiegend der Leitung des Schmerz- und Temperatursinns dienende Bahnen. Wallenberg (Z. f. N. Bd. 41) läßt die Schmerzbahn mit der Kältebahn verlaufen. Diese Bahn kreuzt im Rückenmark segmentweise und nach dem Gesetz der exzentrischen Lagerung der längsten Bahnen, so daß im Halsmark die gekreuzten Bahnen für Schmerz- und Temperatursinn der Beine an der Peripherie zu verlaufen scheinen, medialwärts die für die Arme. In der Oblongata bleiben beide Bahnen getrennt von der gekreuzten Bahn für Schulter-, Hals- und oberste Brusthaut, die dem 2.—4. Zervikalsegment entstammt.

Aus den Clarkeschen Säulen entspringt die Kleinhirnseitenstrangbahn, und zwar setzt sich diese aus Nervenfasern zusammen, die die Nervenfortsätze der in den Clarkeschen Säulen enthaltenen Ganglienzellen sind. Ob dies ihr einziges Ursprungsgebiet ist und ob die KIS die einzige Fortsetzung der Clarkeschen Säulen bildet, steht noch dahin. Sie setzt sich nach oben ins corpus restiforme und von da ins Kleinhirn fort, um in dem Oberwurm zu endigen (Flechsig).

*) Vgl. auch die etwas abweichenden Angaben von Piltz (N. C. 05 u. A. f. P. Bd. 41) und die dieser Lehre besonders zuwiderlaufenden, auf das Tierexperiment gestützten Anschauungen von Lewandowsky (Unters. über die Leitungsbahnen etc., Neurol. Arbeiten v. O. Vogt etc. I.).

Monakow, Bechterew, Bruce). Wahrscheinlich enthält dieser Strang aber auch kurze Bahnen (Sherrington-Laslett).

Der Gowers'sche Strang (Edingers Fascicul. cerebello-spinalis ventralis) ist wahrscheinlich auch eine ganz oder vorwiegend gekreuzte sensible Leitungsbahn zweiter Ordnung; über seinen Ursprung liegen noch keine ganz einheitlichen Angaben vor; Bechterew läßt ihn aus Zellen der intermediär zwischen Vorder- und Hinterhorn gelegenen grauen Substanz entspringen. Die Kreuzung findet wahrscheinlich in der vorderen Kommissur statt.

Auch über seine zentrale Endigung lauten die Angaben nicht übereinstimmend, doch wiesen die Beobachtungen von Mott, Hoche, Auerbach, Tooth, Russel, Bruce u. A. darauf hin, daß er sich in der Med. obl. von der KHS trennt und bis in die Höhe des oberen Brückenabschnitts verläuft, um von hier nach hinten umzubiegen und ins Kleinhirn zu gelangen. Nach den neueren Erfahrungen gilt das aber nur für einen Teil dieser Bahn, während der andere durch das Vierhügelgebiet — laterale Schleife, Corpus genic. int. — in den Thalamus gelangt und durch diesen in Beziehung zum Großhirn tritt (Quensel, Henneberg, Rossolimo, Schmaus-Sacki, Thiele-Horsley, Amabilino, Kohnstamm, Marburg, Dydynski, Hunt¹⁾, Blumenau²⁾, Mac Nalty-Horsley³⁾). Diese Annahme hat aus physio-pathologischen Gründen viel für sich. Zu den Forschern, die sie ganz in das Cerebellum einmünden lassen, gehört M. Lewandowsky, während Kohnstamm⁴⁾ lehrt, daß ein großer Teil zunächst im „Centrum sensorium der Formatio reticularis“ endigt und von da als Tractus bulbo-thalamicus zur Schleifenendigung des Thalamus opticus gelangt. — S. zu dieser Frage ferner Salesbury-Horsley Br. 09, Münzer-Wiener, M. f. P. Bd. 28, Bruce (R. of N. 11), Goldstein (N. C. 10), Bing, (Die Bedeutung der spinozereb. Systeme, Wiesbaden 07 und N. C. 09), Wallenberg (Z. f. N. Bd. 41). Bezüglich des sog. „Nucleus intermedius sensibilis“ (Kohnstamm), der den Hauptursprungsort der gekreuzten aufsteigenden Bahn darstellen dürfte, und der hypothetischen Viszeralbahn s. Kohnstamm-Hindelang, N. C. 10 und Z. f. d. g. N. III.

Außer den motorischen Vorderhornzellen, aus welchen die vorderen Wurzeln entspringen, und außer den Hinterhornzellen, welchen die einströmenden hinteren Wurzelfasern die sensiblen Erregungen zuführen, enthält die graue Substanz nun noch zahlreiche Ganglienzellen, die als Kommissurenzellen und Strangzellen unterschieden werden. Die Kommissurenzellen liegen besonders im medialen Gebiet der Vorderhörner, ihre Nervenfortsätze dringen durch die vordere Kommissur auf die andere Seite und biegen hier im Vorderstrang in die longitudinale Richtung um. Einzelne sollen auch ihren Fortsatz zur grauen Substanz der andern Seite schicken (Lenhossek). Die Strangzellen sind überall über die graue Substanz ausgestreut, sie senden ihren Nervenfortsatz in die weiße Substanz der Vorder- und Seitenstränge, in welcher er sich in einen auf- und absteigenden Ast teilt, resp. nach oben umbiegt und in allen Höhen Kollateralen in die graue Substanz abgibt, so daß durch diese Fasern eine mannigfaltige Verknüpfung zwischen den verschiedenen Höhenabschnitten des Rückenmarks hergestellt wird. Auch die Hinterstränge dürften, wie oben dargelegt, derartige Kommissurenfasern enthalten. Diese endogenen Fasern des Rückenmarks verlaufen im wesentlichen in der nächsten Umgebung der grauen Substanz. Über den Verlauf der sog. reflexhemmenden, vom Hirn herabkommenden und zum Teil wohl auch in dem Rückenmarksgrau selbst entspringenden Bahnen wissen wir nichts Sicheres, doch decken sie sich vielleicht mit den Py-

¹⁾ R. of N. 04.

²⁾ Obosr. psych. 07.

³⁾ Br. 09.

⁴⁾ Z. f. N. Bd. 34

ramidenbahnen (Kölliker, Strümpell). Übrigens wird die Existenz derartiger Bahnen von einzelnen Forschern ganz in Abrede gestellt.

In den oben angeführten zerebello-spinalen, bulbo-spinalen, tektospinalen etc. Bahnen werden wahrscheinlich vorwiegend Impulse zum Rückenmark geleitet, die von den Koordinationszentren kommen, vielleicht auch solche, die den Muskeltonus beeinflussen und die automatischen Bewegungen vermitteln. So deuten neuere Erfahrungen darauf hin, daß die motorischen Reize nicht ausschließlich in den Pyramidenbahnen zum Rückenmarksgrau geleitet werden, sondern daß wenigstens den unbewußten motorischen Erregungen noch andere Bahnen zu Gebote stehen.

Wir halten daran fest, daß die Impulse für die willkürlichen Bewegungen der Extremitätenmuskeln durch die Pyramidenbahn fortgeleitet werden, schließen aber damit nicht aus, daß es motorische Nebenbahnen gibt, die, wie das besonders von Rothmann (B. k. W. 01, N. C. 02 u. a. a. O.) auf Grund der von Starlinger und besonders von ihm selbst angestellten Tierversuche vertreten wird, nach Ausschaltung der Py bis zu einem gewissen, aber immer nur unvollkommenem Grade, deren Funktion übernehmen können. Vgl. wegen der tierexperimentellen Ergebnisse auch A. Schüller (N. C. 05).

Fassen wir das Wesentliche noch einmal kurz zusammen:

Die sensiblen Bahnen gelangen nach ihrem Eintritt ins Rückenmark teils direkt in die graue Substanz der Hinterhörner, teils nach kürzerem oder längerem Verlauf in dem Burdachschen Strang. Zum größten Teil münden sie in das Hinterhorn derselben Seite, ein kleiner scheint in der hinteren Kommissur eine Kreuzung zu erfahren. In den Zellen der grauen Substanz des Hinterhorns beginnt ein zweites Neuron, dessen Achsenzylinderfortsätze wahrscheinlich in der vorderen Kommissur eine Kreuzung erfahren, um in den kontralateralen Vorderseitenstrang, anscheinend in den als Gowerscher Strang abgegrenzten, bzw. in besondere — spinothalamische, spinotektale — Bahnen einzutreten und in diesen nach oben zu gelangen. Außerdem wird ein Teil der sensiblen Bahnen in den Burdachschen und Gollischen Strängen bis in die Medulla oblongata fortgeleitet. Im Brustmark betritt ein großer Teil der in die graue Substanz einstrahlenden hinteren Wurzeln das Gebiet der Clarkeschen Säulen; die hier und im Hinterhorn angelangten sensiblen Fasern bilden ein Netzwerk, dessen Ausläufer die Ganglienzellen und ihre Fortsätze umspinnen. Aus den Clarkeschen Säulen, d. h. aus ihren Zellen, entspringen die Kleinhirnseitenstränge. Sie sind also eine sensible Leitungsbahn zweiter Ordnung, die wahrscheinlich die Koordination beeinflussende sensible Impulse dem Kleinhirn zuführt*) Das erstere gilt wohl auch für den Gowerschen Strang, er bildet eine gekreuzte resp. vorwiegend gekreuzte sensible Leitungsbahn zweiter Ordnung, deren Bedeutung noch nicht aufgeklärt ist. Mit Gowers sind einzelne Forscher geneigt, sie für die Leitung der Schmerz- und Temperaturreize in Anspruch zu nehmen, es wäre das aber nur verständlich unter der oben erörterten Annahme, daß ein großer Teil dieser Bahn in den Thalamus und mittels dieses Ganglions ins Großhirn einmündet,

*) O. Marburg (A. f. A. 04 Suppl.) schreibt dem KHS besonders regulatorische Einflüsse auf die Muskulatur des Beckengürtels und damit auf die statische Funktion beim Stehen, Gehen etc. zu.

wahrscheinlich kommen aber noch besondere Faserzüge (spinothalamische etc.) dafür in Betracht. Bezüglich der Bedeutung der verschiedenen zentripetalen Bahnen für die Fortleitung der qualitativ gesonderten Empfindungsreize vergleiche das Kapitel: Brown-Séquardsche Lähmung. Ein Teil der in die graue Substanz eindringenden Fasern gelangt bis zu den Vorderhornzellen und dient wahrscheinlich zur Vermittlung der Reflexbewegungen, doch gibt es auch andere längere Bahnen für dieselben, indem die sensiblen Erregungen zunächst auf Strangzellen, und von diesen mittels ihrer die weiße Substanz durchziehenden Fortsätze resp. ihrer Kollateralen auf Zellen in andern Höhen des Rückenmarks übertragen werden (vgl. Fig 67 u. 68).

Die motorischen Impulse werden in den PyS und PyV fortgeleitet, durch die diesen entspringenden Kollateralen in die graue Substanz des Vorderhorns hinübergeleitet und auf die motorischen Ganglienzellen übertragen; von diesen gelangen sie in die vorderen Wurzeln. Die motorische Leitungsbahn besteht somit aus zwei Neuronen: das eine (direktes motorisches Neuron oder Neuron erster Ordnung) reicht von der Vorderhornzelle bis zur Endverästelung ihres Nervenfortsatzes im Muskel, das zweite (indirektes oder Neuron zweiter Ordnung) von der Zelle in der motorischen Hirnrinde bis zum Endbäumchen im Vorderhorn. Waldeyer bezeichnet das zentrale als Archineuron, das peripherische als Teloneuron. Die sensible Leitungsbahn besteht mindestens aus zwei, wahrscheinlich aus mehr Neuronen.

In jedem Rückenmarkssegment sind Zentren für bestimmte Muskelgruppen und Reflexzentren für die sich in ihm abspielenden Reflexbewegungen enthalten. Wahrscheinlich sind es dieselben Ganglienzellenkomplexe, die bei der Überleitung der in den Pyramidenbahnen herabziehenden motorischen Impulse auf die vorderen Wurzeln und bei der Vermittlung der Reflexbewegungen in Aktion treten. Außerdem gibt es eine Hemmung der Reflexbewegungen.

Für die Hautreflexe wird wahrscheinlich folgende Bahn benutzt: Der Reiz betritt die hintere Wurzel und gelangt in die graue Substanz, um hier entweder direkt durch einen Fortsatz der hinteren Wurzel (Reflexkollaterale) bis in die Umgebung der entsprechenden Vorderhornzelle zu gelangen oder durch Vermittlung einer weiteren Zelle. Und zwar könnte es sich da sowohl um eine Binnenzelle (Reflexzelle, Golgische Zelle) als auch um eine sog. Strangzelle handeln, auf welche der sensible Impuls zuerst übertragen wird. Mittels der letzteren kann er auf der Bahn ihres Nervenfortsatzes und der Kollateralen desselben auf die verschiedenen Rückenmarkssegmente übertragen werden (Fig. 67). Ebenso könnte der Reiz durch Vermittlung der langen aufsteigenden Hinterstrangfasern direkt auf die motorischen Zellen mehrerer Rückenmarkssegmente übertragen werden (Fig. 68).

Es ist anzunehmen, daß die Reflexreize zunächst den kürzesten Weg betreten, so daß die einfachen Reflexe ihren „Reflexbogen“ in demselben Rückenmarkssegmente haben, in welches die hintere Wurzel eintritt. Kompliziertere Reflexe spielen sich dagegen in langen Reflexbögen ab, verteilen sich auf mehrere Rückenmarkssegmente oder werden durch das verlängerte Mark vermittelt. Die Pflügerschen Gesetze stehen mit den neueren Anschauungen und Kenntnissen von dem Aufbau

des Rückenmarks in gutem Einklang. Es ist nach denselben leicht zu verstehen, wie mit der Steigerung des Reizes eine fast schrankenlose Ausbreitung der Erregungen auf die Ursprungsgebiete der verschiedenen Muskelgruppen stattfinden kann.

Neuere Erfahrungen und besonders experimentelle Forschungen (Sherrington, Philipson, Asher u. A.) haben jedoch gezeigt, daß die Pflügerschen Gesetze des weiteren Ausbaus bedürfen unter Berücksichtigung der Vorgänge der Hemmung und Bahnung. Viele Reflexe zeigen sich als eine Kombination erregender und hemmender Vorgänge, vgl. dazu Monakow: Aufbau u. Lokalis. d. Bewegungen beim Menschen, Wiesbaden 10.

Gegen die herrschende Lehre, daß für das Zustandekommen der Hautreflexe bei Minimalreizen der kürzeste Weg benutzt wird, haben sich Rosenthal und Mendelssohn ausgesprochen, welche den Ort der Reflexübertragung in dem unteren Abschnitt

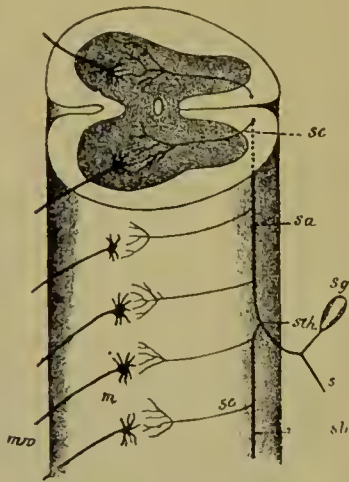


Fig. 67. (Nach Kölliker.)
Schema der bei den spinalen Reflexen
beteiligten Elemente.

Eine sensible, mit einer Zelle des Spinalganglions *sg* verbundene Wurzelfaser *s* gibt von ihren beiden Teilungsästen *sth*, dem aufsteigenden *sa* und dem absteigenden *sb* Kollateralen *sc* ab, die auf die motorischen Zellen *m* wirken. *mw* motorische Wurzel.

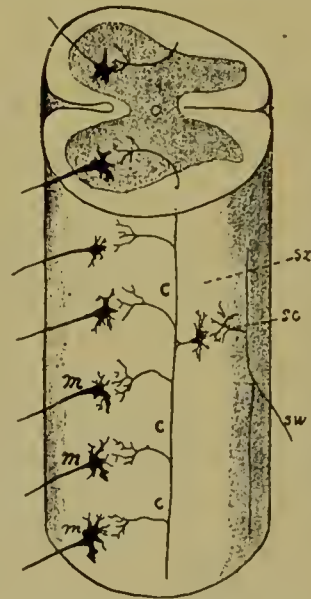


Fig. 68. (Nach Kölliker.)
Eine sich teilende sensible Wurzelfaser *sw* gibt eine Kollaterale *sc* ab, die auf eine Strangzelle *c* einwirkt und durch die Kollateralen der gabelig geteilten nervösen Fortsätze derselben *e* eine Reihe motorischer Zellen in erregt.

der Med. obl. suchen. Sherrington, Jendrassik, Munch-Petersen, Gehuchten u. A. haben die Hirnrinde dafür in Anspruch genommen. Wir haben keinen Grund, die ältere Auffassung fallen zu lassen.

Jede Läsion des Reflexbogens, welche die Leitungsfähigkeit herabsetzt, führt zur Schwächung resp. zum Verlust der entsprechenden Reflexbewegungen. Ist die Erregbarkeit des Reflexzentrums krankhaft erhöht, so sind die Reflexe gesteigert. Bei Erkrankungen, welche ihren Sitz oberhalb des Reflexbogens haben, sind die Reflexe, namentlich wenn die Läsion eine unvollkommene ist, gesteigert. Besteht eine totale Leitungsunterbrechung in dem oberhalb des Reflexbogens gelegenen Rückenmarksabschnitt, so kann die Reflexerregbarkeit herabgesetzt oder aufgehoben sein.

Diese Tatsache war schon durch ältere Beobachtungen ermittelt und namentlich von Vulpian, Kahler-Piek berücksichtigt worden. Während es aber bis da als Regel galt, daß diffuse Affektionen, welche ihren Sitz in den supralumbalen Abschnitten des Rückenmarks haben, eine spastische Lähmung mit erhöhten Hautreflexen und

Sehnenphänomenen erzeugen und diese nur ausnahmsweise und unter besonderen Verhältnissen in eine schlaffe, reflexlos übergehe, stellte Bastian (*Medic. chir. Transact. London 1890*) es als das gesetzmäßige Verhalten hin, daß Erkrankungen resp. Verletzungen, welche zu einer totalen Unterbrechung der Leitung im Rückenmark, also zu totaler Anästhesie führen, auch wenn diese Läsion ihren Sitz in den oberhalb des Reflexbogens gelegenen Abschnitten hat, ein Erlöschen aller ins Bereich des unteren Rückenmarksabschnittes fallenden Reflexe und Sehnenphänomene bedingen. Bastian suchte seine Lehre im Anschluß an H. Jackson so zu begründen: Der Tonus der Muskeln, von dem die Sehnenreflexe abhängen, wird vom Kleinhirn und dessen Einwirkung auf die Vorderhornzellen unterhalten, während das Großhirn diesen Tonus mittels der PyS hemmt. Großhirnläsionen verstärken also die Sehnenphänomene, Kleinhirnläsionen können sie aufheben. Sind Groß- und Kleinhirn vom Rückenmark getrennt, wie bei Totalläsion des Rückenmarkquerschnitts, so fehlen sie. Diese Hypothese wurde von Gohuchten in modifizierter Form angenommen, während Sternberg das Schwinden der Reflexe auf einen Reizzustand in den reflexhemmenden Bahnen zurückführen wollte. Nachdem nun von Bruns (*A. f. P. XXV*) der Nachweis geführt war, daß in einem Falle, der die von Bastian aufgestellten Bedingungen erfüllte, auch das Verhalten des Tonus und der Reflexe seiner Lehre entsprach, wurde diese von vielen Forschern, wie Dejerine, Nonne, Marinesco und vor allen Bruns, rückhaltslos oder mit geringen Einschränkungen akzeptiert. Das Tierexperiment hatte ihr freilich keine feste Stütze geben können, da die hohe Durchschneidung des Rückenmarks bei Tieren keine oder nur eine vorübergehende Atonie und Areflexie infolge des Shoks erzeugte, während die Reflexe in der Folge gesteigert waren. Nur Shorrington, der seine Versuche an Affen anstellte, kam zu andern Ergebnissen, doch war auch bei seinen Versuchstieren der Verlust der Sehnenphänomene kein dauernder, und Margulies konnte darauf hinweisen, daß das Resultat des Eingriffs von der Gewalt, mit der die Verletzung erfolgte, beeinflußt würde. Auch J. Kron gelangte zu Resultaten, die im Widerspruch zu der Bastianschen Lehre standen. — Von den am Menschen angestellten Beobachtungen schien ein Teil (Senator, Egger, Hoche, Habel, Marinesco, Nonne, Cestan, Winter, Bittorf und besonders Bruns sowie Collier [Br. 04] etc.) im vollen Einklang mit der Theorie Bastians zu stehen. Aber es wurden einerseits Fälle beobachtet, welche zeigten, daß die Atonie und Areflexie auch bei einer unvollständigen Zerstörung des Querschnitts und selbst bei einer einfachen Kompression des Markes, welche eine vollkommene Leitungsunterbrechung ohne anatomische Schädigung bewirkt, vorkommen kann. Vor allem aber war die Zahl der Fälle keine geringe, in denen trotz scheinbar totaler Zerstörung des Rückenmarks in einem der zervikodorsalen Abschnitte die Reflexe und Sehnenphänomene erhalten blieben (Schultze, Fürbringer, Senator, Gerhardt, Brauer u. a.). Bruns ließ jedoch keine dieser Fälle als einwandfrei gelten und betrachtete die Bastiansche Lehre, wenigstens bezüglich des Verhaltens der Sehnenphänomene, als gut begründet und unanfechtbar. Da trat dann Kausch mit einer Beobachtung hervor, welche in unzweideutiger Weise bewies, daß bei totaler Querläsion des Rückenmarks im Dorsalgebiet die Sehnenphänomene nicht allein erhalten, sondern sogar bis kurze Zeit vor dem Tode gesteigert sein können. Über einen ähnlichen Fall berichtete Jolly sowie Lapinsky (*A. f. P. Bd. 42*) und Henneberg (*Charité-Annalen XXI u. XXXII*). Damit ist der Bastianschen "Hypothese" der Boden entzogen.

Wenn es nun trotzdem feststeht, daß bei einer den Querschnitt des Rückenmarks im Hals- oder Dorsalteil tief schädigenden Erkrankung die Lähmung nicht selten eine schlaffe ist und mit Areflexie einhergeht, wie das z. B. auch die zusammenfassende Arbeit von F. Rose (*Du tonus et des réflexes dans les sections et compressions etc. Paris 05*) lehrt, so erklärt sich das aus folgenden Umständen: 1. Bei Verletzungen, um die es sich sehr häufig handelt, spielt die Shokwirkung eine große Rolle, die je nach der Intensität des Eingriffs etc. sich auf eine verschieden lange Zeit erstrecken kann. So habe ich (vgl. N. C. 09) namentlich auch in den letzten Jahren eine Reihe von Fällen gesehen, in denen die unmittelbare Folge der Eukleation einer das Rückenmark im Zervikal- oder Dorsalteil komprimierenden Geschwulst der Übergang der spastischen Lähmung in die schlaffe mit völligem Erlöschen der Reflexe und Sehnenphänomene war — ein Zustand, der sich bei günstigem Verlauf in wenigen Wochen zurückzubilden pflegte. 2. Auch die materiellen Folgen der Verletzung beschränken sich oft nicht auf die direkt getroffene Partie des Rückenmarks, sondern greifen weit über sie hinaus. 3. Die völlige Durchtrennung des Rückenmarks schafft für den unterhalb des Ortes der Läsion gelegenen Abschnitt veränderte Lebensbedingungen, namentlich wird auch die

Blut- und Lymphzirkulation gestört usw., und auf diesem Wege kann die Funktion des Lendenmarks mehr oder weniger schwer gestört werden (Strümpell, Brissaud, Brauer, Lapinsky, Raymond-Cestan u. A.)*). Insbesondere könnte eine stärkere Ansammlung von Liquor cerebrospinalis, eine Drucksteigerung in demselben die hinteren Wurzeln des Lendentails bis zur Aufhebung der Leitung beeinträchtigen. 4. Wie es schon unter diesen Verhältnissen zu degenerativen Veränderungen in denjenigen Gebieten des Rückenmarks und seiner Wurzeln kommen kann, welche als Reflexbogen dienen, so liegt es ganz besonders in der Natur der Erkrankungen, welche zu Rückenmarkskompression führen, begründet, daß sich degenerative Veränderungen im ganzen Rückenmark — insbesondere auch in den Vorderhornzellen und den Wurzeln des Lendentails — sowie in den peripherischen Nerven und Muskeln ausbilden, welche das Schwinden der Reflexe etc. erklären. Denn es handelt sich besonders oft um maligne Neubildungen und Tuberkulose. So konnten Siemerling und ich schon im Jahre 1886 darauf hinweisen, daß bei Spondylitis tuberculosa dorsalis die spastische Lähmung der Beine sich in eine schlaffe verwandelte dadurch, daß die peripherischen Nerven infolge des Allgemeinleidens in den Zustand der Degeneration gerieten. Brissaud hat das bestätigt, auch Bálint hat ähnliche Befunde erhoben, und A. Westphal hat gezeigt, daß unter denselben Verhältnissen auch die motorischen Zellen des Vorderhorns im ganzen Rückenmark von degenerativen Veränderungen ergriffen werden können, die die Funktion derselben wesentlich beeinträchtigen. Schließlich wird von Lapinsky (Z. f. N. XXX und A. f. P. Bd. 42) dargetan, daß ein starker sensibler Reiz, wie er z. B. durch die Kompression der hinteren Wurzeln bedingt wird, einen depressorischen Einfluß auf die Reflexbewegungen haben kann. — Monakow zieht zur Erklärung der Bastianschen Beobachtungen seine Hypothese von der Diasthesis heran.

Vgl. zu d. Frage auch Knapp, Die Hypotonie. M. f. P. XXIII und hier die Lit., ferner von neueren Autoren Quercioli (Clin. Chir. 06), Solieri (Mitt. a. d. Gr. 09).

Lewandowsky-Neuhof (Z. f. d. g. N. 12) gelang es, die bei totaler Leitungsunterbrechung im Dorsalmark erloschenen Reflexe durch länger anhaltende sensible Reize (Faradisation für eine halbe Stunde) wieder auszulösen. Die Ursache der Reflexlosigkeit müsse also in funktionellen Momenten beruhen.

Für die Sehnenphänomene gilt im allgemeinen dasselbe, was für die Hautreflexe gesagt ist, doch geht ihr Verhalten bei den verschiedenen Krankheitszuständen keineswegs dem der Hautreflexe parallel.

Über den Verlauf der sogenannten reflexhemmenden Fasern wissen wir nichts Sicheres, wahrscheinlich decken sie sich mit den motorischen. So wirkt die willkürliche Innervation der betreffenden Muskeln hemmend auf den Reflex. Es wird, wie oben angeführt, von vielen Forschern angenommen, daß die Pyramidenbahn einen dämpfenden Einfluß auf den Muskeltonus ausübe, während in den zerebellospinalen Bahnen ein Erregungsstrom zu den Vorderhornzellen bzw. Muskeln geleitet werde, der stimulierend auf den Tonus wirke.

Wir können aus den angeführten Tatsachen folgende Sätze bezüglich des Verhaltens der Sehnenphänomene ableiten: Das Kniephänomen schwindet.

1. Bei einer Läsion des entsprechenden zentripetalen Schenkels des Reflexbogens, also bei einer Neuritis des N. cruralis, bei einer Affektion der hinteren Wurzeln und Hinterstränge im entsprechenden Gebiet des Rückenmarks.

*) Von den Physiologen hat namentlich H. Munk diese Tatsache gewürdigt. Nach Munk erfährt das Lendenmark durch seine Loslösung von dem übrigen zentralen Nervensystem fortschreitende innere Veränderungen „Isolierungsveränderungen“. Freilich suchen die Autoren in diesen die Erklärung für die Reflexsteigerung unter Ablehnung der Lehre von den Reflexhemmungsbahnen. Es ist hier auch an den Portersehen Versuch zu erinnern sowie an die experimentellen Beobachtungen von Rothmann u. A.

2. Bei einer Erkrankung der grauen Substanz in der Höhe des Reflexbogens.

3. Bei einer Affektion des zentrifugalen Schenkels, also der zugehörigen vorderen Wurzeln und der motorischen Fasern des N. cruralis.

4. Bei einer Rückenmarkserkrankung oberhalb des Reflexbogens, welche mit einer völligen Kontinuitätsunterbrechung verbunden ist, aber nur unter gewissen bereits erörterten Bedingungen.

5. Im tiefen Koma.

6. Zuweilen bei Gehirnkrankheiten, die mit Steigerung des Drucks im Liquor cerebrospinalis einhergehen, z. B. bei Tumoren des Kleinhirns und anderer Hirngebiete, ohne daß jedoch diese Beziehungen bisher völlig klargestellt wären (s. das Kapitel Tumor cerebri).

Bezüglich des Verhaltens der Sehnenreflexe bei Herderkrankungen der Oblongata vgl. den entspr. Abschnitt dieses Lehrbuchs.

Aus ganz vereinzelt Beobachtungen (Bloch, Oppenheim, Weimersheim¹), Mainzer), scheint es hervorzugehen, daß das Kniephänomen auch einmal von Geburt an fehlen, das Westphalsche Zeichen zu den angeborenen Stigmata degenerationis gehören kann. Es trifft das aber jedenfalls so überaus selten zu, daß mit dieser Tatsache in praxi kaum zu rechnen ist.

Wegen d. Einflusses der Erschöpfung, körperl. Anstrengung auf die Sehnenphänomene s. S. 16.

Bei hoher Temperatursteigerung und auf der Höhe akuter Infektionskrankheiten, z. B. der kruppösen Pneumonie, kann das Kniephänomen schwinden (Marinian, Sternberg, Pfandler, M. m. W. 02).

Steigerung des Kniephänomens kommt zustande:

1. Durch einen Reizzustand im zentripetalen Schenkel des Reflexbogens. So können geringfügige Läsionen der hinteren Wurzeln, welche keine Leitungsunterbrechung bedingen, mit einer Erhöhung der Kniephänomene verbunden sein.

2. Durch Reizzustände im Reflexzentrum selbst (Strychninismus, Tetanus).

3. Durch Erkrankung der Pyramidenseitenstrangbahnen, indes mit bestimmten Einschränkungen.

4. Bei diffusen Erkrankungen des oberhalb des Reflexbogens gelegenen Rückenmarksabschnittes, wenigstens bei solchen, welche keine vollkommene Leitungsunterbrechung bedingen.

5. Bei funktionellen Neurosen, die mit einer allgemeinen Erhöhung der Reflexerregbarkeit einhergehen.

Wir haben nun noch der Zentren zu gedenken, die in bestimmten Höhenabschnitten der grauen Substanz enthalten sind.

Im untersten Hals- und obersten Brustmark, und zwar im Ursprungsgebiet der ersten Dorsalwurzel, ist das Centrum ciliospinale gelegen, ein Zentrum für den Musculus dilat. pupillae und den glatten Lidmuskel, dessen Kontraktion die Lidspalte erweitert. Die Reizung dieses Zentrums führt zur Erweiterung der Pupille und Lidspalte derselben Seite. Die Leitungsbahn verläßt das Rückenmark mit der vorderen Wurzel des 1. Dorsalnerven und gelangt durch diese mittels des Ramus com-

¹) Über den angeborenen Mangel der Patellarreflexe. Würzburg 06. Ref. B. k. W. 06. ²) D. m. W. 08.

municans in den Sympathicus. Vielleicht erstreckt sich das okulopupilläre Zentrum auch noch auf das 8. Zervikalsegment, so daß die entsprechenden Fasern zum Teil auch noch durch die 8. Zervikalwurzel aus dem Rückenmark austreten, doch ist das zweifelhaft. Für die 2. und 3. Dorsalwurzel glaube ich das jedenfalls nicht annehmen zu dürfen, da ich¹⁾ bei elektrischer Reizung der ersten Dorsalwurzel des lebenden Menschen maximale Pupillenerweiterung erhielt, während ich diese Wirkung von der zweiten aus nicht erzielen konnte.

Seguin sah nach Durchschneidung der unteren Plexuswurzeln Miosis eintreten.

Die ältere Annahme, daß sich das Centrum ciliospinale vom 6. Zervikalnerven bis zum 3. Dorsalnerven erstreckt, ist nicht zutreffend.

Kocher (Mitt. aus d. Grenzgeb. I) macht wie schon früher Schiff die Angabe, daß die okulopupillären Fasern aus der Medulla oblongata stammen und durch das ganze Halsmark herabziehen, um schließlich in der ersten Dorsalis das Rückenmark zu verlassen. Auch andere Forscher sind neuerdings dafür eingetreten, daß sich das Zentrum für den Dilator pupillae in der Medulla oblongata befindet, während die von diesem kommenden Bahnen im Halsmark herabziehen, um in der Höhe des 1. Dorsalnerven das Rückenmark zu verlassen; sie sprechen von einer aus dem Großhirn kommenden, durch Brücke und Oblongata in das Rückenmark hinabziehenden okulopupillären Leitungsbahn. Das sog. Centrum ciliospinale sei nur eine Sammelstelle, an der die den Reflex leitenden Fasern vor ihrem Austritt aus dem Marke zusammenströmen (?). Unseres Erachtens ist an der Lehre vom Centrum ciliospinale, die auf sicheren Fundamenten ruht, festzuhalten, wenn wir uns auch nicht für berechtigt halten, der Annahme eines ihm übergeordneten Zentrums in der Oblongata und einer von diesem herabziehenden Leitungsbahn zu widersprechen. S. das Nähere im Abschnitt Hirnkrankheiten.

Im untersten Abschnitte des Rückenmarks, im Sakralmark, resp. im conus terminalis, liegen Zentren für die Blase, den Mastdarm und den Sexualapparat. Diese Zentren regulieren die Entleerung der Blase und des Mastdarms und vermitteln die Ejaculatio seminis. Einzelne Beobachtungen deuten darauf hin, daß das Zentrum für den Sexualapparat nicht in unmittelbarer Nähe des Centrum ano-vesicale, sondern oberhalb desselben, und zwar das für die Erektion wieder oberhalb des Ejakulationszentrums gelegen ist^{*)}. Genauere Angaben über die Höhenlage dieser Zentren macht Pansini²⁾. Auf eine bilaterale Anlage derselben scheint eine Beobachtung H. Schlesingers hinzuweisen.

¹⁾ B. k. W. 1896.

^{*)} Die Nn. erigentes stammen aus dem 1.—3. Sakralnerven, die Fasern für den ischiocavernosus, transversus perinei und bulbocavernosus aus dem 3. und 4. An der vasomotorischen Innervation des Penis, die bei der Erektion das wesentliche Element bildet, ist auch der Sympathicus beteiligt. L. R. Müller ist der Ansicht, daß die zentrifugalen, zu dem sympathischen Erektionszentrum ziehenden Fasern das Rückenmark schon in dem oberen Lumbalteil verlassen, während die zentripetalen im N. pudendus communis zum untersten Rückenmarksabschnitt gelangen. Die Fasern aus dem Lumbalmark gelangen in die Nn. hypogastrici, die vom Sakralmark stammenden autonomen in die Nn. erigentes. Reizung der sympathischen, lumbalen ruft Vasokonstriktion und Kontraktion der glatten Muskeln der Samenblasen, Reizung der sakralen Vasodilatation und Erektion hervor. Für die Erregung der Libido spielt nicht nur der Nervenapparat, sondern auch die chemischen Produkte (Hormone) der Keimdrüsen eine Rolle. — Bei der Ejakulation treten das sympathische und das spinale System in Wirksamkeit. Es scheint das Zentrum für die quergestreifte Ejakulationsmuskulatur mit dem spinalen für die glatte Muskulatur der Ductus deferentes, Vesiculae seminales etc. direkt gekuppelt zu sein (Müller, Dahl, A. f. kl. M. Bd. 107).

²⁾ Rif. med. 03.

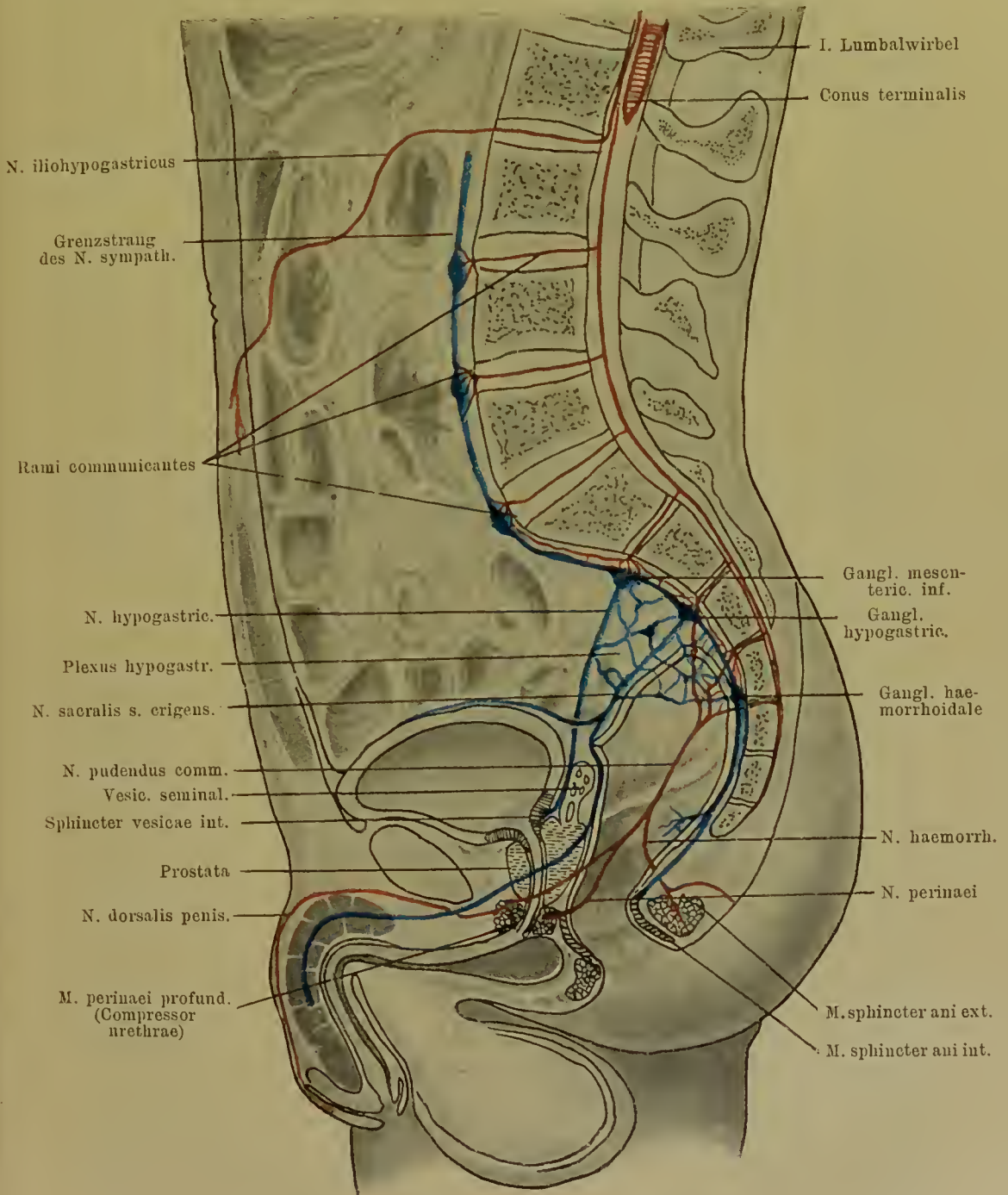


Fig. 69. (Nach L. R. Müller.)

Die Gesetze, welche diese Funktionen beherrschen, und die Wege, welche diese Zentren mit dem Hirn verbinden, sind nicht in jeder Beziehung klargelegt. Wir sind zu der Annahme berechtigt, daß die graue Substanz des untersten Rückenmarksabschnittes ein Zentrum für den Sphinkter und den Detrusor vesicae enthält (siehe jedoch weiter unten). Von diesen Zentren geht die motorische Leitungsbahn vorwiegend durch die vorderen Wurzeln des 3. und 4. Sakralnerven in den N. pudendus communis und von da zu den Blasenmuskeln. Von der Blasenschleimhaut gelangen sensible Fasern mit den Wurzeln des 2. bis 4. Sakralnerven zum Rückenmark und stehen in Beziehung zu diesen Zentren, außerdem werden die sensiblen Erregungen zum Hirn fortgeleitet.

Rehfishch unterscheidet zwei Gruppen von Blasenerven. Die oberen verlassen das Lumbalmark, um als rami communicantes zu dem lumbalen Teil des Sympathicus und als Nervi mesenter. zu dem Gangl. mesent. infer. zu ziehen; aus diesem treten sie als Nervi hypogastrici in den Plexus hypogastricus und von da in die Blasenmuskeln, speziell in den M. sphincter internus. Die unteren verlassen das Rückenmark in den drei obersten Sakralnerven, vereinigen sich zum N. sacralis vesicae oder erigens und treten in den Plexus hypogastricus, von da in die Blasenmuskulatur, d. h. in den M. detrusor vesicae. Die Blase hat also eine autonome und sympathische Innervation (s. wegen der Begriffe d. Abschnitt Sympathicus und vgl. Schema Fig. 69 auf Tafel I.)

Nach neueren Erfahrungen (Zeissl, Rehfishch, Frankl-Hochwart¹⁾) ist der dauernde Blasenverschluß im wesentlichen auf die tonische Anspannung des Sphincter vesicae internus zurückzuführen, während der quergestreifte äußere Muskel bei der willkürlichen Zurückhaltung und Unterbrechung des Harnstrahls ins Spiel tritt.

Der Vorgang, der sich bei der Blasenentleerung abspielt, läßt sich nun so analysieren. Ist die Blase gefüllt, so werden die sensiblen Nerven gereizt und die Erregung auf der Bahn der sensiblen Zweige des N. erigens und hypogastricus zu dem spinalen Blasenzentrum fortgeleitet, das nun mittels der zentrifugalen Nerven die motorische Innervation der Blasenwand anregt. Die dann erfolgenden Kontraktionen der Blasenwand erzeugen die in den sensiblen Bahnen zum Hirn aufsteigende Erregung, welche der Harndrang bedingt (Guyon, Dubois-Genouville). Man nimmt an, daß ein Antagonismus zwischen dem Detrusor- und Sphinkterzentrum besteht, derart, daß eine Erregung des ersteren eine Hemmung des letzteren und damit eine Erschlaffung des Sphinkter bedinge. Indes haben die Untersuchungen von Zeissl und Hauc gezeigt, daß die Erschlaffung des Sphinkter nicht eine Konsequenz der Detrusor-Aktion ist sondern in direkter Abhängigkeit vom Nervensystem steht. Die den Tonus des Sphinkter anhebenden Impulse werden in der Bahn des N. erigens fortgeleitet. Der Wille kann nun jederzeit regulierend eingreifen und den Sphincter vesicae sowohl zur Kontraktion wie zur Erschlaffung bringen und seine reflektorische Kontraktion aufheben. Auf den Detrusor wirkt er jedenfalls nicht direkt; ob aber der hypothetische Antagonismus (gegen den sich u. A. Rehfishch und Müller ausgesprochen haben) sich auch in der Weise dokumentiert, daß die willkürliche Hemmung des Sphinkter eine Erregung des Detrusor bedingt, läßt sich nicht bestimmt sagen. Wohl aber vermag der Wille die Bauch-

¹⁾ Die nervösen Erkrankungen der Harnröhre und Blase. Handbuch d. Urologie. Wien 04 sowie Frankl-Hochwart und Zuckerkandl in Nothnagels Handbuch XI.

muskeln zur Kontraktion anzuregen und dadurch die Entleerung der Blase zu unterstützen. Wir wissen nicht bestimmt, in welchen Bahnen des Rückenmarks die Impulse vom Gehirn zu dem Blasenzentrum fortgeleitet werden, wahrscheinlich sind es die Vorderseitenstränge*).

Es ist aus dieser Darlegung ersichtlich, daß Störungen der Blasenfunktion von jedem Höhenabschnitt des Rückenmarks aus hervorgerufen werden können. Liegt die Leitungsunterbrechung oberhalb des Blasen-zentrums, also oberhalb des Sakralmarks, und ist sie eine vollständige, so fehlt der Blasendrang, außerdem beherrscht der Wille diese Funktion nicht mehr. Wenn die Blase gefüllt ist, kann reflektorisch die Harnentleerung erfolgen, der Kranke vermag den Harn nicht zurückzuhalten (intermittierende Incontinentia urinae). Sind die Zentren selbst zerstört, so ist der Sphinkter dauernd erschlafft, der Detrusor dauernd untätig und es besteht fortdauernd Harnträufeln. Indes kann die Elastizität des Blasenausgangs den Blasenverschluß noch insoweit vermitteln, als erst bei Ansammlung größerer Harnmengen eine tropfenweise Entleerung stattfindet. Auch andere Momente, wie der veränderte Druck der Eingeweide, können unter solchen Verhältnissen einen Einfluß auf die Entleerung der Blase haben, wie sich ferner durch Druck auf die entsprechende Abdominalgegend bei bestehender Sphinkterlähmung ein Teil des Blaseninhalts herauspressen läßt (Heddaeus, Wagner, Frankl-Hochwart-Zuckerkanal). Diese rein mechanisch wirkenden Faktoren sind also bei Beurteilung der Blasenlähmung immer in Rücksicht zu ziehen. Nach Kocher, Head u. A. kann unter diesen Verhältnissen noch Harndrang vorhanden sein. Übrigens schienen einzelne Beobachtungen zu beweisen, daß bei totaler Zerstörung des Rückenmarksquerschnitts in irgendeiner Höhe auch die reflektorische Entleerung der Blase und des Mastdarms fehlen kann (s. S. 136), doch ist das unwahrscheinlich. Die Lähmung des Detrusors bewirkt Harnverhaltung (Ischuria). Die Blase wird zunächst mächtig ausgedehnt, bis schließlich der Harn mechanisch abträufelt (Ischuria paradoxa). Die Harnverhaltung kann auch durch Sphinkterkrampf bedingt sein, resp. durch die Unfähigkeit, den Sphinkter willkürlich erschlaffen zu lassen. Die Harnverhaltung durch Sphinkterkrampf ist z. B. in der ersten Periode nach einer Leitungsunterbrechung des Rückenmarks oberhalb

*) L. R. Müller (Z. f. N. XIV u. XIX) hat den Faserverlauf im Conus genauer studiert und darauf hingewiesen, daß hier Verhältnisse vorliegen, welche von denen im übrigen Rückenmark grundsätzlich verschieden seien. Die Gruppen großer Zellen finden sich nicht im Vorderhorn, sondern in der Mittelzone zwischen Vorder- und Hinterhorn. Ferner sieht man aus den Hintersträngen die Fasern nach vorn in die graue Substanz umbiegen und schließlich aus dieser die Wurzelfasern durch das Gebiet der Hinterseitenstränge hindurch direkt in hintere Wurzeln eintreten. Er stellt auf Grund dieser anatomischen Betrachtungen die Hypothese auf, daß es sich hier um zentrifugal-leitende Bahnen in den Hintersträngen handle, die in Beziehung zur Funktion der Blase, des Mastdarms und Geschlechtsapparats stehen und zu den entsprechenden Zentren in der intermediären Zone der grauen Substanz gelangen, während die von ihren Zellen entspringenden Nervenfortsätze durch die Seitenstränge hindurch in hintere Wurzeln übergehen. Später hat er die Vermutung ausgesprochen, daß die entsprechenden Bahnen in den Faserzügen des dreieckigen Feldes etc. enthalten seien. — Man wird sich jedoch nicht ohne zwingenden Grund zur Annahme dieser Hypothese, gegen die auch Ziehen Bedenken erhoben hat, entschließen können. Bezüglich der von andern Autoren (Budge, Mosso, Stewart etc.) gemachten Angaben vgl. Frankl-Hochwart.

des Centrum vesicospinale eine gewöhnliche Erscheinung. — Harnverhaltung und Incontinentia können auch dadurch bedingt werden, daß die sensiblen Bahnen, welche das Zustandekommen des Harndrangs bedingen, allein erkrankt sind. Indes bedarf die Frage nach den Beziehungen zwischen den vesikalen Funktionsstörungen und dem Sitz der Rückenmarksaffectio noch der weiteren Klärung.

Die Entleerung des Mastdarms wird durch einen ähnlichen Mechanismus bewerkstelligt*). Ist das Sphinkterzentrum selbst zerstört, so besteht Incontinentia alvi. Indes können namentlich harte Fäces durch die Elastizität des Aftermunds längere Zeit zurückgehalten werden. Sind die Leitungsbahnen im Rückenmark, die das Gehirn mit diesen Zentren in Verbindung setzen, unterbrochen, so hat der Wille den Einfluß auf den Sphincter ani externus verloren, während die Kontraktion desselben noch reflektorisch zustande kommt. Die Reflexkontraktion kann sogar gesteigert sein. Bei Einführung des Fingers in den Anus ist die reflektorische Zusammenziehung zu fühlen und damit zuweilen der Nachweis zu führen, daß die Krankheit ihren Sitz oberhalb der Zentren haben muß.

Ich sah einen Fall, in welchem bei einem Krankheitsprozeß unmittelbar oberhalb des Conus leichtes Bestreichen der Haut in der Glutäal-, Perineal- und selbst in der Plantargegend zu lebhaften Kontraktionen des Sphincter ani und zu einem tonischen Krampf in der Gesäßmuskulatur führte.

Bei totaler Leitungsunterbrechung kann jedoch auch dieser Reflex fehlen. Auf die die Defäkation beherrschende Darmmuskulatur hat der Wille keinen Einfluß, er vermag jedoch durch Ausspannung der Bauchmuskeln, durch die Aktion der Bauchpresse, die Kotaustrabung zu unterstützen.

Diese Lehre von den sakralen Zentren des Blasen-Mastdarm-Genitalapparates hat nun aber vor einiger Zeit einen energischen Angriff erfahren. Nachdem schon experimentelle Beobachtungen von Goltz und Ewald, Langley, Arloing, Fuld u. A. auf die Tatsache hingewiesen hatten, daß der Sphincter ani externus eine Sonderstellung einnimmt, haben besonders Frankl-Hochwart und Fröhlich¹⁾ dargetan, daß dieser Muskel nach seiner Reaktion und Funktion den glatten Muskeln nahesteht. Sie verlegten deshalb das Tonuszentrum in die sympathischen Ganglien, schrieben aber dem Rückenmarksgraue im Conus einen regulierenden Einfluß auf dieses Zentrum zu. Wesentlich weiter ist nun L. R. Müller gegangen. Nach ihm sind die letzten Zentren, von welchen die Entleerung der Blase und des Mastdarms sowie die Steifung des Penis ausgelöst wird, überhaupt nicht im Rückenmark, sondern in den sympathischen Ganglien des Beckens zu suchen. Er stützt diese Lehre auf experimentelle Untersuchungen, ferner auf die Tatsache, daß die Entleerung von Harn und Kot etc. durch den Willen nur an-

*) Bezüglich der Innervation macht Müller folgende Angaben: Bis zum Sphincter ani internus inklusive wird der Mastdarm nur vom Sympathicus innerviert, und zwar stammen die Fasern zum größten Teil aus dem Plexus haemorrhoidalis, zum kleineren aus dem Plex. mes. inf. Spinale markhaltige Nerven treten nur in den Sphincter ani externus und die äußere Afterhaut, und zwar in der Bahn des N. haemorrhoid. inferior, eines Astes des N. pudendus communis. — Zu ähnlichen Schlüssen kommen Bálint und Benediet auf Grund ihrer Beobachtungen (Z. f. N. XXX). Vgl. auch das Kapitel Sympathicus.

¹⁾ N. C. 02.

geregert wird, dann aber einen im wesentlichen unwillkürlichen Vorgang darstellt und schließlich auf die nach seinen Beobachtungen völlige Gleichartigkeit der entsprechenden Funktionsstörungen bei den Querschnittserkrankungen in den verschiedenen Höhen des Rückenmarks inklusive des Conus medullaris. Immer sei die erste Erscheinung die Ischmia paradoxa, der dann in der Regel eine Inkontinenz mit periodischer, automatischer Entleerung annähernd gleicher Mengen folge etc. Ebenso bestehe bezüglich der Kotentleerung nur der Unterschied, daß bei der Läsion des Sakralmarks der Kern des Sphincter ani ext. mit-ergriffen und die äußere Konfiguration des Afters dadurch eine veränderte, der Schluß lange nicht so fest und der Analreflex aufgehoben sei. Müller resümierte dahin: „Die bisher geltende Lehre, daß im untersten Teil des Rückenmarks Zentren für die Urin- und Stuhlentleerung gelegen sind, ist falsch, dort haben wir nur die Ganglienzellen für die äußeren Schließmuskeln dieser Organe zu suchen. Nicht die Zentren für die Defäkation, sondern nur ein solches für den Analreflex ist im Conus lokalisiert.“ Fürnrohr sprach sich in demselben Sinne aus, ähnlich F. Pick. Auch Bálint-Benedict bestätigten in vielen Punkten die Müllerschen Angaben.

Der Akt der Erektion scheint bei Zerstörung des Conus fortbestehen zu können, entsprechend der auch experimentell gestützten Annahme Müllers (Z. f. N. Bd. 30), daß das Zentrum in Ganglien des Sympathicus (Plexus hypogastricus) zu suchen sei. Aber es fehlt, wie Bálint-Benedict aus ihren Beobachtungen schließen, der Orgasmus und die Ejakulation, da diese an die spinalen Zentren der Mm. ischio- und bulbo-cavernosi geknüpft ist. Diese Autoren beschreiben ferner einen Fall von normaler Geburt bei einer Frau, deren letzte Sakralsegmente zerstört waren; natürlich verlief die Entbindung schmerzlos. Die Wehentätigkeit kann daher, wie das auch aus experimentellen Feststellungen hervorgeht (Goltz-Ewald, Rein) nicht an das Rückenmark gebunden sein. Vgl. zur Frage der sensiblen Uterusinnervation etc. H. Sehlesinger, W. kl. W. 09.

Wir halten uns nicht für berechtigt, die Müllersche Auffassung im vollen Umfange zu akzeptieren, sondern sind der Meinung, daß den sympathischen übergeordnete spinale Zentren im Sakralmark des Menschen enthalten sind, so daß für die Läsionen und Erkrankungen dieses Rückenmarksabschnittes im wesentlichen die oben aufgestellten Sätze ihre Gültigkeit behalten. Es ist aber gewiß zuzugeben, daß nach Ansschaltung der Konuszentren durch eine Erkrankung seiner grauen Substanz auch beim Menschen die sympathischen Apparate die Funktion der Harn- und Kotanstreibung in einer allerdings nur ganz unvollkommenen Weise bewerkstelligen können. In diesem Sinne hat sich auch Gehnichten ausgesprochen, ebenso Berger, Sahli, Frankl-Hochwart¹⁾, Bálint-Benedict, Zimmer und Minkowski²⁾. Desgleichen haben die experimentellen Ergebnisse von Roussy-Rossi³⁾ die Müllersche Lehre nicht stützen können. Wegen der jetzt herrschenden Auffassung von der autonomen und sympathischen Innervation der Blase, des Mastdarms und des Genitalapparates ist auf das Kapitel Sympathicus zu verweisen. In jüngster Zeit hat auch Müller⁴⁾ selbst seine Anschauungen modifiziert und hervorgehoben, daß an der Existenz eines Erektionszentrums im Sakralmark kaum noch gezweifelt werden könne.

¹⁾ l. c. und Obersteiner, Festschrift 07. ²⁾ Z. f. N. XXXIII. ³⁾ ref. R. n. 10.
⁴⁾ Müller-Dahl, A. f. kl. M. Bd. 107.

Sekundäre Degeneration.

Die motorische Leitungsbahn, welche durch die Pyramidenseiten- und Pyramidenvorderstrangbahn repräsentiert wird, hat ihr trophisches Zentrum in der Hirnrinde, in den Ganglienzellen der motorischen Zone; ja die Fasern, die in diesen Bahnen verlaufen, sind direkte Ausläufer, nämlich Nervenfortsätze ihrer Ganglienzellen. Die Zelle des motorischen Rindengebietes bildet mit der in der Pyramidenbahn herabziehenden Nervenfasern eine Nerveneinheit. Werden diese Nervenfortsätze vom Zellleibe abgetrennt, so sind sie nicht mehr existenzfähig und atrophieren.

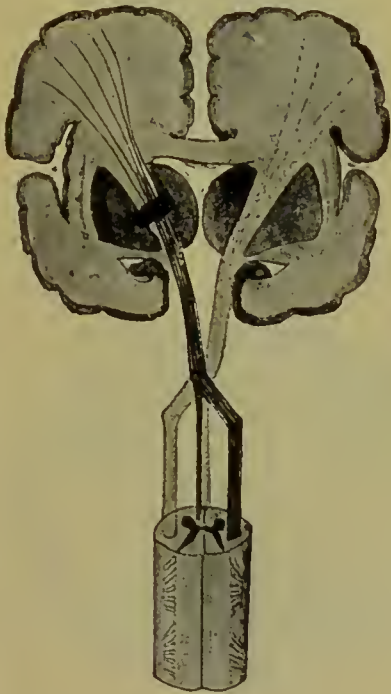


Fig. 70. Schema der absteigenden Degeneration bei einem Krankheitsherd in der capsula interna liuks. (Nach Edinger.)

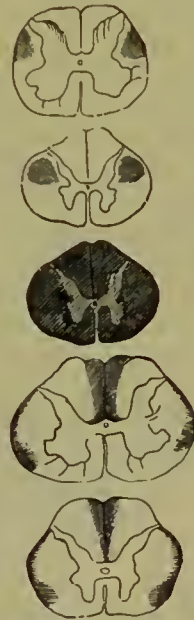


Fig. 71. Sekundäre auf- und absteigende Degeneration bei einer Querschnittsaffektion im oberen Brustmark. (Nach Strümpell.)

Jeder Krankheitsprozeß also, der die motorische Leitungsbahn an irgendeiner Stelle zerstört, bedingt eine Degeneration des nicht mehr mit dem trophischen Zentrum im Zusammenhang stehenden Abschnittes, also eine absteigende Degeneration (Türck). Wird somit die motorische Bahn im Großhirn, in der Brücke oder im verlängerten Mark zerstört, so finden wir im Rückenmarke eine Atrophie des entsprechenden PyV und des gekreuzten PyS (Fig. 70, vgl. auch Fig. 71).

Findet die Leitungsunterbrechung im Rückenmarke statt, was in vollständiger Weise durch Verletzungen oder Erkrankungen, die das Mark in bestimmter Höhe zerstören (Myelitis transversa, Kompression des Rückenmarks etc.), erreicht wird, so finden wir in dem unterhalb des Ortes der Läsion gelegenen Rückenmarksabschnitt die Pyramiden-

bahnen beiderseits degeneriert. Die PyV nehmen an der sekundären Degeneration natürlich nur teil, wenn die Affektion die oberen Etagen des Rückenmarks betrifft, da diese Bahn in der Norm nur bis ins mittlere oder untere Brustmark reicht. Daß sich jedoch mit dem Marchischen Verfahren die Degeneration oft noch tiefer hinab verfolgen läßt, wurde oben schon gesagt. Fig. 74 zeigt eine sich auf die PyS beschränkende Degeneration.

Während somit die motorischen Leitungsbahnen in absteigender Richtung degenerieren, ist die sekundäre Degene-



Fig. 72. Aufsteigende Degeneration in der Kleinhirnseitenstrangbahn und dem Gowerschen Strang in der Med. oblong. bei Marchi-Färbung. a. D. = aufsteig. Degeneration.

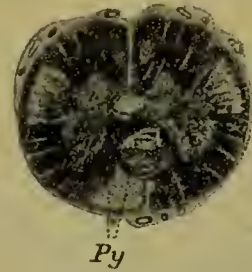


Fig. 73. Absteigende Degeneration der linken Pyramidenbahn bei einer Hirnerkrankung. (Palsche Färbung.)



Fig. 74. Degeneration der Pyramidenseitenstrangbahn. (Nach einem Präparat, welches nach der Weigertschen Methode gefärbt wurde.)

ration der sensiblen Leitungsbahnen eine aufsteigende, da diese aus Ganglienzellen entspringen, die in den Spinalganglien, in den Clarkeschen Säulen und an anderen Stellen der grauen Substanz enthalten sind und von da nach oben — zentripetal — verlaufen.

Eine Durchschneidung des Rückenmarks in bestimmter Höhe oder eine entsprechende Erkrankung führt zu folgenden Veränderungen in dem oberhalb der Läsion gelegenen Rückenmarksabschnitt: Unmittelbar über dem Orte der Erkrankung ist das gesamte Gebiet der Hinterstränge entartet, außerdem die Kleinhirnseitenstrangbahn und der Fasciculus antero-lateralis. Die Degeneration des Burdachschen Stranges verliert sich jedoch bald, weil dieser sich gewissermaßen in jeder Höhe neu aufbaut durch die eintretenden hinteren Wurzeln. Im

Halsmark und in der Oblongata findet man somit nur: Degeneration der Goll Str., der KIS und des Gowersschen Stranges (vgl. Fig. 71 und 72).

Nicht so deutlich und regelmäßig und vielfach nur auf kurze Strecken erfolgt die sekundäre Degeneration in den anderen oben angeführten Faserzügen der Vorderseitenstränge, und die Beurteilung wird besonders dadurch erschwert, daß unmittelbar nebeneinander, scheinbar in derselben Bahn, Fasern liegen, die in entgegengesetzter Richtung degenerieren, das gilt z. B. für die seitliche Grenzschicht der grauen Substanz, für den Fasciculus intermedius etc. Doch scheinen die von Loewenthal und Marie abgegrenzten Bündel vorwiegend in absteigender Richtung zu degenerieren, entsprechend dem Verlauf der schon erwähnten zerebello-spinalen und bulbospinalen etc. Fasern. Das gleiche gilt für das von Held und Monakow beschriebene Bündel (Rothmann u. A.).

Bezügl. der Frage der aufsteigenden Degeneration ist auf die Arbeiten von Flechsig, Edinger, Bechterew, Wallenberg-Kohnstamm, Mott, Tooth u. A. zu verweisen. S. auch Goldstein, N. C. 10 und hier die Lit.

Beiläufig bemerkt gibt es auch eine absteigende Degeneration in den Hintersträngen, die aber meistens nur auf eine kurze Strecke in zwei kleinen kommaförmigen Bezirken (Schultze) nachweisbar ist. Es ist wohl der absteigende Ast der sensiblen Wurzeln, von dem schon die Rede war, der ebenfalls der Degeneration anheimfällt. Vielleicht gilt dasselbe für ein von Flechsig beschriebenes ovales, am hinteren Septum des Lendenmarks gelegenes Feld und für ein den tieferen Abschnitten des Rückenmarks angehöriges dreieckiges Feld im dorsomedialen Abschnitte des Hinterstranges (dorso-mediales Sakralbündel Obersteiners, triangle médian Gombault-Philippe). Die Frage, ob diese drei Faserzüge untereinander und mit dem ventralen Hinterstrangfeld eine einzige zusammenhängende Bahn bilden, sowie die andere, ob sie vorwiegend aus endogenen Hinterstrangfasern oder aus absteigenden Ästen der hinteren Wurzeln besteht, hat die Autoren (Loewenthal, Redlich, Hoche, Marinesco, Dejerine, Wallenberg, Russell, Campbell, Thomas, Schaffer, Zappert, Giese, Margulies, Fickler, Bikeles, Homén, Petrón, Marburg, Goldstein¹⁾, Matuszewski, Handelsman²⁾ etc.) in den letzten Jahren in sehr ausgiebiger Weise beschäftigt; die meisten haben sich dahin ausgesprochen, daß sie beide Kategorien von Fasern enthalten. Auch in der KHS und dem Gowerschen Strang scheint eine unbedeutende Menge von Fasern zu verlaufen, die in absteigender Richtung degenerieren; vielleicht sind es absteigende Äste der Nervenfortsätze, welche aus den Zellen der Clarkeschen Säulen hervorgehen.

Eine aufsteigende Degeneration beobachtet man auch nach Durchschneidung der hinteren Wurzeln und bei Erkrankungen derselben, wie die Untersuchungen von Schiefferdecker, Kahler, Singer und Münzer, Sottas, Tooth, Schaffer u. A. lehren. Sie beweisen, daß die Hinterstränge die direkte Fortsetzung der hinteren Wurzeln bilden.

Die Lehre von der sekundären Degeneration steht mit der Neurontheorie im guten Einklang; erkennt man jedoch die Gültigkeit der Apáthy-Betheschen Fibrillentheorie an, so steht die Erklärung der sekundären Degeneration noch aus. Auf die Ausführungen Bethes über diese Frage kann hier nicht eingegangen werden.

Die sog. retrograde Degeneration ist eine Art von Atrophic, welche sich nach Durchschneidung und Erkrankung der Nerven sowie nach einer Leitungsunterbrechung in den Bahnen des zerebrospinalen Nervensystems in den noch mit den Ursprungszellen zusammenhängenden Abschnitten des Neurons und in den Zellen selbst entwickelt. Auf das Vorkommen dieser sekundären Veränderungen haben besonders die Untersuchungen von Gudden, Monakow, Forel, Durante, Klippel, Gehuechten u. A.*) die Aufmerksamkeit gelenkt. Es handelt sich hier um degenerative Zustände, die sich meist sehr langsam, unregelmäßig, besonders bei jungen Tieren und Krankheitszuständen, die aus der Kindheit stammen oder doch meistens sehr weit zurückdatieren, entwickeln. Dahin gehört die (meist nur geringfügige) Atrophie eines Nervenkerne nach Erkrankung des zugehörigen peripherischen Nerven, die in den Wurzeln des Rückenmarks und in diesem selbst beobachtete Atrophie nach lange zurückdatierenden

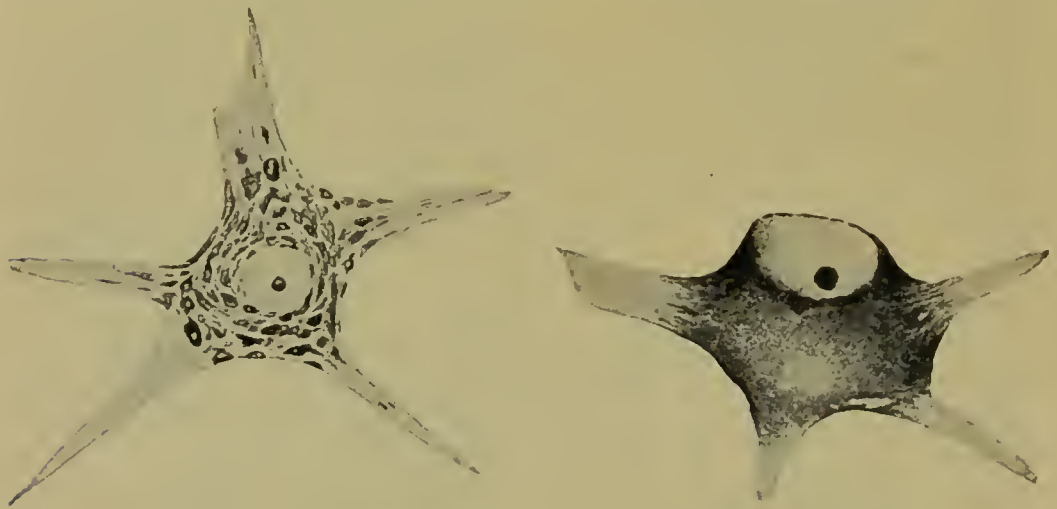
1) M. f. P. XIV; siehe hier auch die entsprechende Literatur. 2) ref. N. C. 10.

*) Vgl. dazu Lugaro und Hoche im Handbuch d. path. Anat. d. Nerv. Berlin 04, ferner von neueren Arbeiten Choroschko, M. f. P. 09.

Amputationen (Vulpian, Dejerine, Marinesco, Dejerine-Thomas¹⁾ etc., denen freilich auch negative Befunde [Obersteiner, Orzechowski] gegenüberstehen), die höchst selten beobachtete aufsteigende Degeneration in motorischen und die absteigende in sensiblen Bahnen des Rückenmarks und schließlich die im ganzen noch recht wenig aufgeklärten Atrophien des Sehnerven und der primären Optikuszentren nach lange bestehenden Läsionen der entsprechenden höheren Zentren (Monakow, Moeli u. A.).

Durch Verwertung der Nisslschen und Marchischen Methode ist der Kreis dieser Erfahrungen wesentlich erweitert worden, und es schien fast, als ob das Fundament, auf dem das Wallersche Gesetz ruht, erschüttert werden solle.

Es hat sich gezeigt, daß nach Durchschneidung eines peripherischen Nerven auch im zentralen Stumpf und im zugehörigen Kern sich sehr bald (selbst schon nach 24 Stunden) gewisse Veränderungen nachweisen lassen, die allerdings nur mit den angeführten Färbungsmethoden erkennbar sind (Nissl, Bregmann, Darkschewitsch, Marinesco, Flatau, Gehuchten, Lugaro, Bikeles²⁾ u. A.). Zuerst scheint der Ursprungskern, also bei Durchschneidung spinaler Nerven die entsprechende Kerngruppe des Vorderhorns, zu leiden. Die Nisslsche Färbung zeigt in den Nervenzellen Zerfall



A.

Fig. 75. (Nach Marinesco-Raymond.)

A. Normale Nervenzelle bei Nisslscher Färbung.

B.

B. Affektion der Zelle nach Durchschneidung des peripherischen Nerven (Chromatolyse und Kernverlagerung).

der Granula und eine exzentrische Lagerung des Kerns (Fig. 75 B, vgl. mit A). Diese Veränderungen können sich, wenn es zu einer Restitution in der Peripherie kommt, schnell wieder zurückbilden. Bleibt die Regeneration jedoch aus, so können sich an einem Teil der Zellen weitere Veränderungen im Sinne einer Atrophie entwickeln. Insbesondere sollen nach Gehuchten's Untersuchungen die Zellen der Spinalganglien nach Durchschneidung des sensiblen Nerven zugrunde gehen. Marinesco (R. n. 05) unterscheidet bei diesen Vorgängen ein Stadium der Reaktion (*réaction à distance*), welches sich durch die geschilderten Erscheinungen der Chromatolyse und Kernverrückung kennzeichnet, und ein Stadium der Regeneration, in welchem es vorübergehend zur Schwellung der Zellen und andern Veränderungen kommt.

Man hat diese Erscheinungen verschieden gedeutet. Zunächst schien es, als ob es sich um eine Art rückläufiger Degeneration handle, die im vollen Gegensatz zum Wallerschen Gesetz stände. Später ist die Theorie aufgestellt worden, daß nach Durchschneidung der Nerven die Ganglienzellen des zugehörigen Kernes atrophieren, weil ihnen die für ihre Existenz erforderlichen Reize — die mit der Bewegung der entsprechenden Gliedmaßen verbundenen sensiblen Impulse, die zentralen Willensimpulse etc. — nicht mehr zuströmen (Marinesco-Goldscheider, S. 79 dieses Lehrbuchs) und

¹⁾ R. n. 10. ²⁾ Z. f. N. Bd. 40.

die Reizabgabe der Ganglienzellen verhindert ist (Lenhossek). Die Affektion des zentralen Stumpfes ist nach dieser Auffassung nur die Folge der Zellenerkrankung. Indes hat diese Lehre nur den Wert der Hypothese.

Im Einklang mit diesen Beobachtungen wurden dann auch nach Durchschneidung und anderweitigen Läsionen sensibler Nerven entsprechende Alterationen in den Zellen der Spinalganglien gefunden (Lugaro, Cassirer, G. Koester¹), Kleist u. A.), ja es zeigte sich, daß unter gewissen Verhältnissen diese *réaction à distance* sich auf die hinteren Wurzeln und ihre Fortsetzung, d. h. auf die Hinterstränge ausbreitete (Redlich, Darkschewitsch). Auch diese Wahrnehmungen suchte man durch die Marinesco-Goldscheidersche Theorie zu erklären. Indes stehen den positiven auch negative Resultate gegenüber (z. B. L. R. Müller, N. C. 04).

So scheint die Nisslsche Methode ein ungemein feines Reagens für die sich in den Ganglienzellen abspielenden Vorgänge zu sein, sie scheint zu demonstrieren, daß die Läsion irgendeines Neuronanteiles das ganze Neuron in Mitleidenschaft zieht. Indes ist es geboten, bei der Deutung aller dieser Befunde große Vorsicht walten zu lassen, und vor allem darf man die geschilderten Veränderungen nicht in den Begriff der Degeneration aufnehmen, da es sich um feine, reparable Vorgänge handelt und die dabei vornehmlich betroffenen Nisslschen Körper kein lebenswichtiges Element der Zellen zu bilden scheinen. — In diesem Sinne habe ich mich bezüglich der Nisslschen Methode schon vor vielen Jahren (auch schon in der II. Aufl. dieses Lehrbuchs) ausgesprochen und ebenso zur Vorsicht bei der Deutung der nur mit der Marchischen Färbung nachweisbaren Markveränderungen gemahnt. Später haben Ziehen, Philippo, Marcus, Meyer, Heilbronner, Obersteiner, Spielmeyer (C. f. N. 03) u. A. die gleichen Bedenken erhoben, und es ist mein Standpunkt in der Frage der sog. „retrograden Degeneration“ auch von Raimann, Schmaus-Sacki, Sträubler u. A. eingenommen worden. Ziehen weist andererseits mit Recht darauf hin, wie sehr das Vorkommen der retrograden Degeneration geeignet ist, die Beurteilung der sekundären (Wallersehen) Degeneration und die Entscheidung der Frage nach dem Faserverlauf zu erschweren.

Anhangsweise sei hier hervorgehoben, daß die Nisslsche Methode auch zum Studium der auf experimentellem Wege — durch Vergiftung, Anämie, Temperatursteigerung etc. — hervorgerufenen Erkrankungen der Nervenzellen verwandt worden ist, und daß die einschlägigen Untersuchungen von Nissl, Schaffer, Sarbo, Goldscheider, Flatau, Juliusburger, Marinesco, Dejerine, Babes, A. Fraenkel u. A. zu beachtenswerten Ergebnissen geführt haben.

Marinesco glaubt die primären Erkrankungen der Nervenzellen, wie sie z. B. durch Vergiftung bedingt werden, von den oben geschilderten sekundären unterscheiden zu können, indem die letzteren vorwiegend die ehromatophile, die ersteren auch die achromat. Zellsubstanz betreffen.

Die Lokalisation im Rückenmark

setzt eine genaue Kenntnis der von den einzelnen Rückenmarkssegmenten — d. h. den Ursprungsgebieten der einzelnen Wurzelpaare — beherrschten motorischen Funktionen und der den hinteren Wurzeln entsprechenden Innervationsgebiete der Haut voraus. Unser Wissen ist jedoch in dieser Hinsicht noch ein lückenhaftes.

Die in dem Folgenden enthaltenen Angaben stützen sich vorwiegend auf die Untersuchungen von Ross, Thorburn, Starr, Sherrington, Mills, Head u. A. Auch Angaben von Bruns, Kocher, Chipault und Démoulin, Bolk und Wichmann²) sind verwertet worden. In den

¹) Zur Physiologie der Spinalganglien und der trophischen Nerven sowie zur Pathogenese der Tabes dorsalis. Leipzig 04.

²) R. Wichmann, Die Rückenmarksnerven und ihre Segmentbezüge. Berlin 1900. Siehe hier die nahezu vollständige Literaturzusammenstellung und für die Frage der sensiblen Innervation das Sammelreferat von Grosser im C. f. Gr. 04. Von neueren Abhandlungen verdient ferner Beachtung die von Harris (Journ. of Anat. and Physiol. 04).

meisten Punkten habe ich mich aber auf eigene Erfahrungen stützen können. Die entsprechenden Tatsachen sind teils auf dem Wege des Tierexperiments (Durchschneidung der einzelnen Wurzeln, Reizung derselben*) und der anatomischen Untersuchung), ganz besonders aber durch die bei Verletzungen und Erkrankungen des Rückenmarks bzw. seiner verschiedenen Segmente und Wurzeln am Menschen hervortretenden Reiz- und Ausfallserscheinungen ermittelt worden. Am Menschen konnten experimentelle Beobachtungen nur höchst selten, so von mir¹⁾ durch elektrische Reizung der ersten Dorsalis und durch elektrische Reizung der 8. Dorsalis, ferner von Chipault, Seguin und neuerdings besonders von O. Foerster mittels Durchschneidung einzelner Wurzeln festgestellt werden. Head²⁾ hat, wie schon angeführt, in der Verbreitung des Herpes zoster einen weiteren Wegweiser für die Erforschung dieser Verhältnisse gefunden und seine Anschauungen auf Grund eines überaus reichen pathologisch-anatomischen Materials befestigen können. Freilich hat seine Lehre noch keine allgemeine Anerkennung gefunden; insbesondere haben Winkler und Charante Einspruch gegen sie erhoben.

Es ist an die Tatsache zu erinnern, daß nicht nur die einzelnen Nerven aus mehreren Wurzeln ihre Fasern beziehen, sondern daß auch die motorischen Fasern, die vom Vorderhorn zum Muskel ziehen, in der Regel auf mehrere Wurzeln verteilt sind, wengleich eine dabei vorwiegend in Frage kommt; die Wurzelfasern eines Muskels entspringen also nicht aus einem einzigen Rückenmarkssegment, sondern es haben die anstoßenden noch einen gewissen Anteil an seiner Innervation. Die Zerstörung der grauen Substanz eines Rückenmarkssegments würde demgemäß nicht imstande sein, den völligen Schwund eines Muskels zu bewirken, sondern es würden die benachbarten Segmente noch bis zu einem gewissen Grade für die Ernährung desselben ausreichen.

In noch höherem Maße gilt das, und mit größerer Sicherheit noch können wir das behaupten für die hinteren Wurzeln und ihre Ausbreitung in den Rückenmarkssegmenten. Hier ist durch Anastomosenbildung und durch die Art der Wurzelstrahlung im Rückenmark dafür gesorgt, daß die Gefühlsnerven eines bestimmten Hautgebiets sich auf mehrere (2—3 oder mehr) Rückenmarkswurzeln und Rückenmarkssegmente verteilen, so daß bei Ausschaltung einer hinteren Wurzel resp. eines Segmentes der sensible Reiz noch auf Nebenwegen in die benachbarte höhere Wurzel und damit in ein höheres Segment des Rückenmarks gelangen kann. Demgemäß braucht die Verletzung eines hinteren Wurzelpaares keine wesentliche Gefühlsstörung zu bedingen, ebenso braucht bei einer das Mark in bestimmter Höhe durchsetzenden Affektion

*) Untersuchungen dieser Art sind schon von Türk i. J. 1856, dann aber in besonders eingehender Weise von Sherrington angestellt worden. Es sei hier auch auf die in neuerer Zeit teils auf experimentellem Wege, teils an Amputierten festgestellten Beziehungen der Muskeln und Nerven zu bestimmten Segmenten und Kerngebieten des Rückenmarks — Marinesco, Dejerine, Sano, Buck, Gehuchten, Bruce, Knapc, Dencef, Parhon - Goldstein, Rosenberg, Lapinsky, Bikeles - Franke u. A. — hingewiesen, wenn ihre Ergebnisse auch noch in mancher Hinsicht unsicher und widerspruchsvoll sind.

¹⁾ B. k. W. 1896 u. Z. f. N. XXIV.

²⁾ Head und Campbell, Br. XXIII.

das Gefühl in dem Innervationsgebiet der hier entspringenden Wurzel nicht erloschen zu sein.

Über die topographische Beziehung der sensiblen Innervation der Haut zum Rückenmark resp. den hinteren Wurzeln ist den Untersuchungen und Angaben der Autoren*) folgendes zu entnehmen:

Die Verbreitung und Abgrenzung der durch die hinteren Wurzeln innervierten Hautfelder (Dermatome, Dermatomen, Rhizomen etc.) erklärt sich aus dem ursprünglich metameren Aufbau des Wirbeltierkörpers. Das von einer Wurzel versorgte Hautgebiet ist ein einheitliches, zusammenhängendes Feld, das nur durch die Teilung des Rückenmarksnerven in einen rannus anterior und posterior in zwei getrennte Zonen zerlegt wird, von denen die hintere, kleinere, inkonstantere hier außer Betracht bleiben kann. Das Dermatome deckt sich nicht ganz mit dem Myotom, sondern ist im allgemeinen gegen dieses kaudalwärts verschoben (Sherrington), so daß bei Affektion eines vorderen und hinteren Wurzel paares die Lähmungsgrenze höher liegt als die der Anästhesie.

Ursprünglich bildet das Dermatome einen senkrecht zur Wirbelsäule verlaufenden Streifen, der von der hinteren zur vorderen Mittellinie des Körpers reicht; doch bleibt dieses Prinzip nur am Rumpf gewahrt, während an den Extremitäten neue sekundäre Mittellinien (axial-lines), eine vordere und eine hintere, für die Anordnung der Dermatome abgegrenzt werden können. Individuelle Variabilität spielt namentlich an den Extremitäten eine Rolle (Sherringtons prefixed and postfixed typus etc.). Die Dermatome decken und überlagern sich zum Teil, indem ein Hautbezirk nicht nur von der einen, ihm direkt zugehörigen hinteren Wurzel, sondern auch von den benachbarten 2 bis 3 und mehr innerviert wird. Das Überlagern („overlap“) findet natürlich besonders an den Rändern statt. Die isolierte Durchschneidung einer hinteren Wurzel braucht daher keinen merklichen Sensibilitätsausfall zu bedingen, jedenfalls gilt das nach klinischen Beobachtungen von Charcot (Arch. de Neurol. XXII) und Prince (Br. XXIV) sowie nach den experimentellen Ergebnissen von Sherrington (Horsley [Practitioner 04] scheint in dieser Frage eine andere Anschauung zu vertreten) für die taktile Sensibilität, während Schmerz- und Temperaturgefühl, deren Dermatome scheinbar kleiner sind und sich weniger überlagern, einen lokalen Ausfall zeigen. Indes sind diese Fragen noch sehr der Klärung bedürftig. Das gilt besonders auch für die Beziehung der Dermatome zu den Headischen Zonen der Hyperalgesie und des Herpes sowie für die Anteilnahme der Sympathikusfasern an der metameren Innervation (vgl. dazu Gross, C. f. Gr. 04).

Eine andere Theorie ist von Brissaud (dem sich Grasset anschließt) aufgestellt worden: daß die durch Affektion der einzelnen Rückenmarkssegmente bedingten Sensibilitätsstörungen sich in Zonen („zones segmentaires“) ausbreiten, die sich nicht mit den Dermatomen der hinteren Wurzeln decken. Diese Lehre findet jedoch keine ausreichende Begründung in der klinischen Beobachtung. Denn wenn auch bei Erkrankungen der Hinterhörner häufig eine Anästhesie gefunden wird, die sich auf ganze Gliedmaßen oder Segmente derselben erstreckt, während die Läsionen der hinteren Wurzeln eine Gefühlsstörung erzeugen, die sich in Längsstreifen über die Extremität verbreitet, so erklärt sich diese Differenz daraus, daß im ersteren Falle gewöhnlich nicht ein einzelnes Segment, sondern eine Summe benachbarter betroffen wird und durch das Zusammenfließen der anästhetischen Zonen eine andere Figur zustande kommt.

Ebenso muß ich mich mit Dejerine (Sémiologie du Système nerveux und Journal de Physiol. 03) gegen die Annahme Sanos und Gehuchstens aussprechen, von denen der erstere jedem Muskel einen distinkten Kern im Rückenmarksgrau zuschrieb, während der letztere eine segmentale Anordnung, d. h. eine Vertretung der einzelnen Gliedabschnitte durch bestimmte Gangliengruppen im Vorderhorn annimmt. Die Anordnung ist vielmehr die, daß die Muskeln, die als Synergisten zu einer bestimmten Funktion (z. B. Beugung des Unterarms) verknüpft sind, ein gemeinschaftliches Kerngebiet und dieselbe segmentäre Innervation haben. In diesem Sinne hatte sich auch Marinesco (N. C. 02) ausgesprochen, während er später (M. f. P. XII) einen

*) Sherrington, Head, Bolk, Coenen (Over de periphere uitbreiding van de achterwortels van het ruggemerg. Dissert. Amsterdam), Winkler (M. f. P. XIII), Winkler und Rijnberk (IV. Proceedings of the Royal Acad. of Sciences Amsterdam etc.), Blashko (A. f. m. A. Bd. 30). Eine neuere Arbeit ist die von Bolk (Die segmentale Innervation des Rumpfes und der Gliedmassen beim Menschen. Harlem).

vermittelnden Standpunkt einnimmt, bestimmte Muskelkerne abzugrenzen sucht und dabei zu ähnlichen Resultaten kommt wie Gehuchten, Buck, Bruce u. A. Sano hat später jedem Muskel einen Kern, jeder Muskelgruppe eine Kerngruppe, jedem Segment eine Kernzone zugeschrieben. Vor allem deuten die bei den Vorderhornkrankungen festgestellten Lokalisationstypen E. Remaks, auf die die Pariser Schule zurückgegriffen hat, auf die Richtigkeit der Auffassung, welche umschriebene Abschnitte der grauen Substanz als Kerne für funktionell zusammenwirkende Muskeln in Anspruch nimmt. Lapinsky (Z. f. N. XXVI) hat diese Lehre weiter ausgebaut und modifiziert, ihm schließt sich Lazarus (Z. f. k. M. Bd. 57) an. Bikelcs und Franke wollen im Gegensatz zu den genannten Autoren nur morphologische Prinzipien für diese Innervationsverhältnisse gelten lassen in dem Sinne, daß dem Gebiet des ramus anterior entsprechende motorische Zellgruppen je einen muskulären Längsstreifen der Extremität bzw. des Myotoms und die lateralen Zellen des Vorderhorns die dorsal gelegenen Muskeln der Extremitäten (Radialis, Peroneus etc.) innervieren etc. Ähnlich spricht sich Lewandowsky aus.

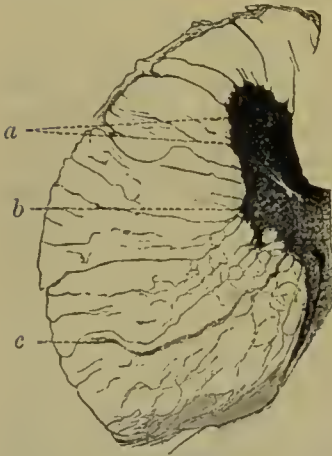


Fig. 76. Teil eines Rückenmarksquerschnittes des oberen Halsmarkes. (Nach Grabower.)
 a spinaler Akzessoriuskern.
 b vordere Kerngruppen.
 c Wurzelfaser des N. Acces.

Die Rückenmarksnerven teilen sich unmittelbar nach der Vereinigung der beiden Wurzeln in einen ventralen und einen dorsalen Ast, von welchen der letztere (ausgenommen an den beiden obersten Halsnerven) der schwächere ist. Die hinteren Äste versorgen die Rückenmuskulatur sowie die Haut des Rückens und Nackens, während sie an der Innervation der Extremitäten keinen Anteil haben. Für diese kommen die ventralen Zweige in Betracht.

Aus dem 1., 2. und 3. Zervikalsegment entspringen die motorischen Fasern für die tiefen Hals- und Nackenmuskeln. Auch der Levator anguli scapulae, der Cucullaris und der Sternocleidomastoideus bezieht Wurzelfasern aus diesen Gegenden.

Der Kern des spinalen Accessorius (Fig. 76) entspringt aus einer Zellengruppe des Vorderhorns im oberen Zervikalmark und reicht nach unten bis fast zum 6. Zervikalsegment, doch kommen für seine Wurzeln wohl im wesentlichen die drei oberen Segmente in Frage.

Nach Marinesco soll der Kern für den Sternocleidomastoideus medial von dem für den Cucullaris liegen; Parhon verlegt ihn in die Zentralgruppe der beiden ersten Halssegmente.

Das Platysma erhält nach Kocher aus dem 3. Zervikalsegment motorischen Zufluß, während Frohse es ausschließlich dem Facialis zuschreibt.

Aus dem 4. Zervikalsegment entspringt der N. phrenicus. Vielleicht reicht sein Ursprungsgebiet auch noch bis ins dritte*). Wahrscheinlich gehen auch Wurzelfasern für die Rhomboidei, den Supra- und Infra-spinatus, den Serratus antic. major (?) und für die Scaleni, die aber auch noch Beziehungen zu den tieferen Segmenten (nach Wichmann selbst noch zum 8.) haben, aus diesem Segment hervor.

*) Nach Luschka erhält das Diaphragma auch Bezüge von den fünf unteren Kostalnerven, wie Wichmann anführt, sie sind aber jedenfalls so spärlich, daß sie an Bedeutung ganz zurücktreten.

Das 5. und 6. Zervikalsegment entsendet in seinen vorderen Wurzeln die motorischen Fasern für den *M. deltoideus*, *biceps*, *brachialis internus* und *supinator longus*.

Für diese Muskeln kommt die 5. Wurzel vorwiegend in Betracht, außerdem scheint sie in Beziehung zum *Supra-* und *Infraspinatus*, zu den *Scaleni*, *Rhomboiden*, dem *Serratus anticus major*, dem *Pectoralis major* zu stehen. Vielleicht gilt das nur für die klavikuläre Portion dieses Muskels, während die kostale von einem tieferen Segment innerviert wird. Ich sah einen Fall von unterer Plexuslähmung, die die VII., VIII. *Cervicalis* und I. *Dorsalis* umfaßte mit ausschließlicher Beteiligung der kostalen Portion des *Pectoralis major*.

Zum Teil noch im 6., besonders aber im 7. Zervikalsegment sind die Kerngebiete für die Strecker der Hand und den *Extensor dig. communis* enthalten. Das 6. hat zunächst noch einen Anteil an der Innervation der dem 5. zugeschriebenen Muskeln. Außerdem schiebt es Fasern zu den *Pronatoren* und vielleicht zum *Triceps*. Doch muß ich auf Grund eigener Beobachtungen dem *Triceps* ein tieferes Segment zuschreiben, da ich ihn nur in Gemeinschaft mit den von der 7. und besonders der 8. *Cervicalis* versorgten Muskeln erkrankt fand und auch bei elektrischer Reizung dieser Wurzeln am Menschen *Trizepskontraktion* auslösen konnte.

Wichmann nimmt dieses Segment auch für den *Flexor carpi radialis* und *pollicis longus* in Anspruch, doch deckt sich diese Annahme nicht mit meinen Beobachtungen.

Aus dem 7. Zervikalsegment entspringen die Wurzelfasern für die langen Strecker der Hand und der Finger. Ferner werden ihm Innervationszentren für den *Latissimus dorsi*, den *Teres major*, *Triceps* und vielleicht auch für die Beuger der Hand zugeschrieben. Doch liegen die Ursprungskerne der *Extensores carpi* zweifellos über denen für die *Flexoren* und die der *Spinatoren* anscheinend oberhalb der der *Pronatoren*.

Der *Extensor carpi ulnaris* scheint aber einen tieferen Ursprung zu haben; so sah ich zwei Fälle, in denen bei Affektion der 8. *Cervicalis* und I. *Dorsalis* von den Streckern der Hand nur der *Ext. carpi uln.* betroffen war.

Die Fingerbeuger werden wahrscheinlich im wesentlichen aus dem 8. Zervikalsegment innerviert, ebenso die kleinen Handmuskeln und vielleicht (meine eigenen Beobachtungen machen es wahrscheinlich) auch der *Extensor pollicis longus et brevis* sowie der *Flexor carpi ulnaris*.

Das erste Dorsalsegment hat noch Anteil an der Innervation der kleinen Handmuskeln (besonders des Daumen- und Kleinfingerballens) und ist vor allem das Ursprungsgebiet der okulo-pupillären Fasern des *Sympathicus* (vgl. S. 139). — Nach Dastre und Morat verlaufen in der 8. Zervikal-, sowie in den ersten beiden Dorsalwurzeln auch gefäßerweiternde Fasern für das Gesicht.

Über die Beziehungen der einzelnen zervikalen Wurzeln und Rückenmarkssegmente zur Hantinnervation läßt sich aus den vorliegenden Beobachtungen und Untersuchungen etwa folgendes entnehmen (vgl. hierzu Fig. 77 u. 78). Ich habe von den verschiedenen bislang aufgestellten Schemata (Head, Starr, Kocher, Edinger, Seiffer.

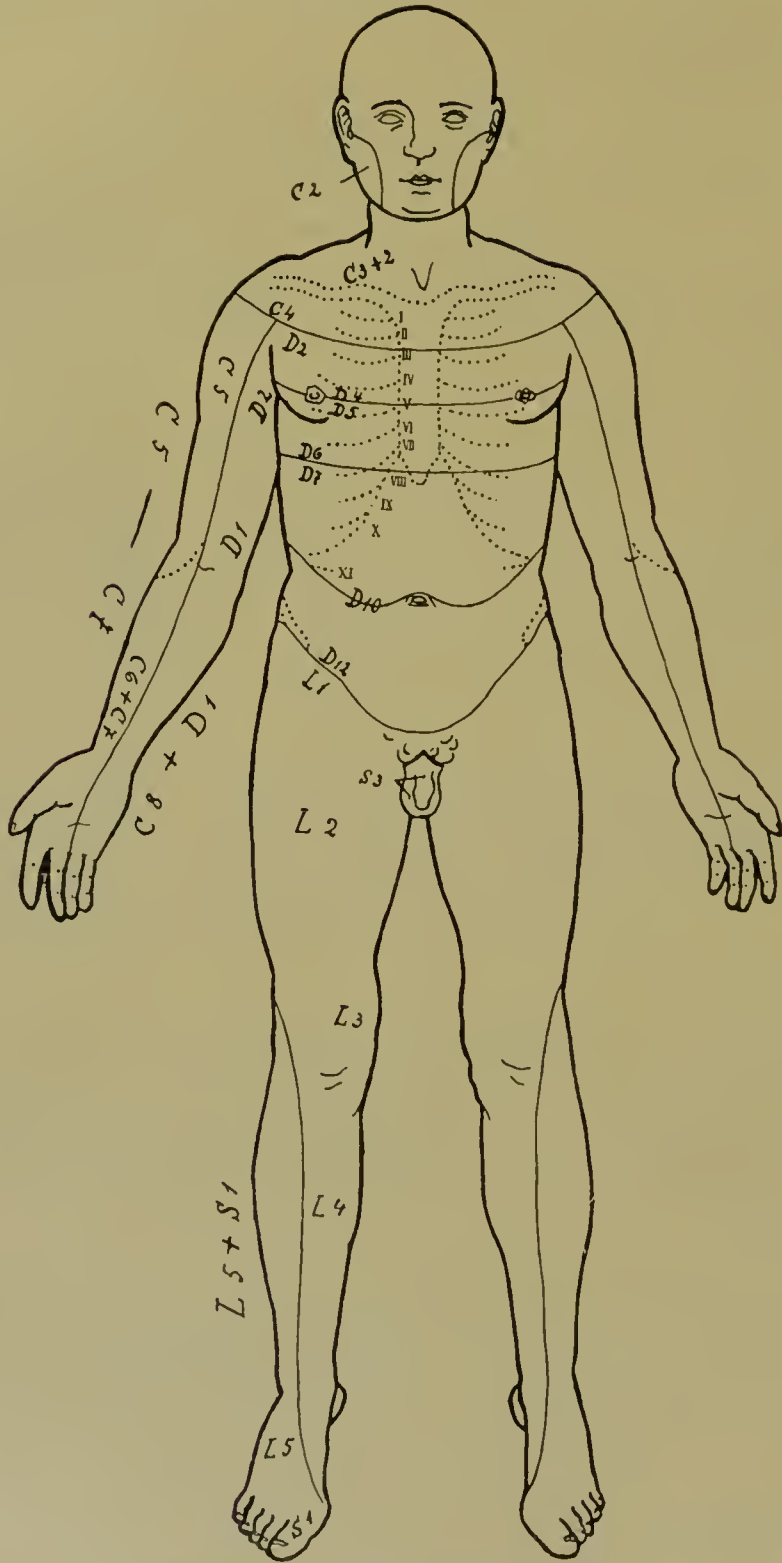


Fig. 77. Spinalc Sensibilitätstafel nach Sciffer.

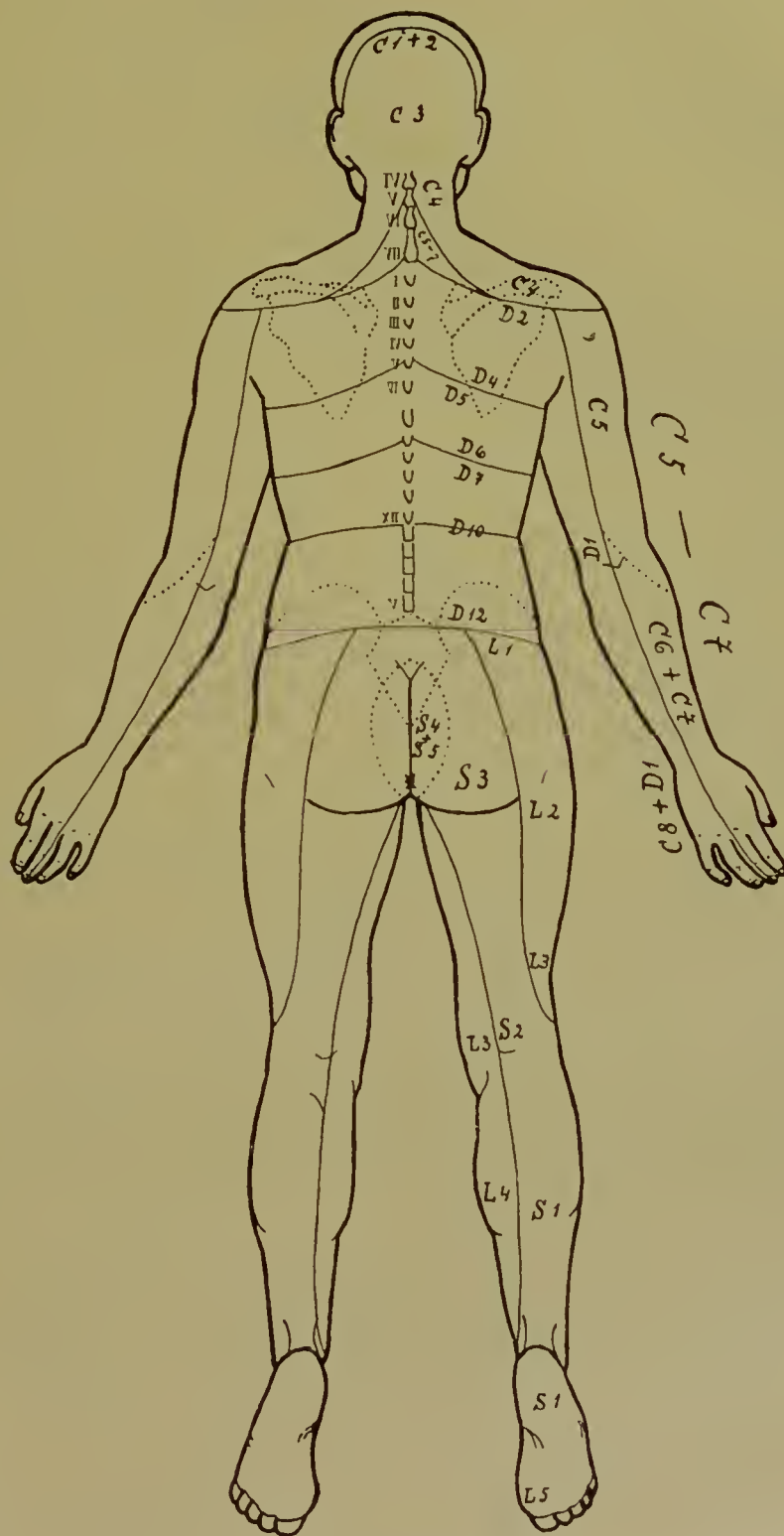


Fig. 78. Spinale Sensibilitätstafel nach Seiffers.

Blaschko u. A.) hier das Seiffersche wiedergegeben, weil es, auf Grund vergleichender Betrachtung und Verwertung der bisher vorliegenden Forschungsergebnisse gewonnen, im wesentlichen nur die sichergestellten Tatsachen in einfacher und übersichtlicher Weise wiedergibt. Allerdings darf man nicht aus dem Auge verlieren, daß hier individuelle Faktoren eine große Rolle spielen und mancherlei Abweichungen bedingen können.

Die 2., 3. und 4. hintere Zervikalwurzel versorgt die Haut in der Kopf-, Nacken-, Hals- und oberen Brustgegend — bis in den 2. Interkostalraum und etwa zum Dornfortsatz des 5. Halswirbels hinten — mit sensiblen Fasern. Nach oben grenzt sich dieses Gebiet gegen das des Trigeminus durch die Ohrscheitellinie ab. Jedes Dermatome bildet einen schmalen oder breiten, von hinten nach vorn absteigenden Streifen.

Aus den ventralen Ästen der 5. Zervikal- bis zur ersten Dorsalwurzel (C_5-D_1) wird die Haut der oberen Extremität versorgt. Die 5. innerviert die Schultergegend über dem M. deltoideus nach abwärts vom Gelenk. Die 8. Zervikal- und 1. Dorsalwurzel innerviert die Haut an der Innenfläche des Ober- und Unterarmes und das ulnare Gebiet der Hand und Finger. Daß ihre Zweige auf den Oberarm sich erstrecken, wird von einzelnen bestritten. Ein ausgedehnteres Gebiet nehmen Fröhlich und Grosser für die 8. Cervicalis in Anspruch. Die restierenden Gebiete, also ein laterales am Unterarm und das Radialis- und Medianusgebiet der Hand, werden im wesentlichen von der 6. und 7. Cervicalis versorgt.

Nach Wichmann verläuft der Ventralast der 6. Cervicalis im N. musculocutaneus als N. brach. ext. zur Haut über dem Condylus externus und Caputulum radii, ferner im N. cutan. antibrachii lateralis an der Vorderfläche der Radialseite des Unterarms, im N. cut. brach. post. sup. und inferior zur Rückenfläche des Oberarms und dem Ellenbogen sowie zur Radialseite des Vorderarms, schließlich im Radialis superficialis zum Daumenballen, Daumen und Zeigefinger.

Nach Kocher kommt für die Medianus- und Radialisbezirke der Hand fast nur die 6. Cervicalis in Frage, während andere, so auch Wichmann, Grosser die 7. an dieser Innervation teilnehmen lassen.

In einem Falle von Hämatomyelie, welche die Kerne der 7., besonders aber die der 8. Cervicalis und 1. Dorsalis betraf, fand ich außer okulopupillären Symptomen, Lähmung der kleinen Handmuskeln, eines Teiles der langen Fingerbeuger und des Triceps, das Trizepsphänomen erloschen, während das von der Sehne des Sup. longus erhalten war. Ich habe das seitdem auch in andren Beobachtungen feststellen können. Die experimentellen Erfahrungen von Bikeles und Franke scheinen das zu bestätigen.

Die motorischen Zweige des II.—VII. Brustnerven versorgen die entsprechenden Interkostalmuskeln, die Levatores costarum, den Triangularis sterni und die V.—VII. den obersten Teil des Rectus und Obliquus abdominis, der VIII.—XII. außer den zugehörigen Interkostalmuskeln die Abdominalmuskulatur. Ich hatte Gelegenheit, die 8. Dorsalwurzel am lebenden Menschen zu reizen und dabei die Kontraktion der drei homolateralen Bauchmuskeln eintreten zu sehen. Jedenfalls kommen für die Bauchmuskeln im wesentlichen nur die vier unteren Dorsalnerven in Betracht; Stertz nimmt auch noch die erste Lumbalis dafür in Anspruch.

Während ich (Z. f. N. XXIV) eine multiradikuläre Innervation der Bauchmuskeln vermutet hatte, sind nach den Erfahrungen anderer Autoren, unter denen Ibrahim,

Hermann, Salecker, Schwarz (N. C. 09) und Goldstein (Z. f. N. Bd. 38) zu nennen sind, gesonderte Kerngruppen für die einzelnen Muskeln und Muskelgruppen anzunehmen. Die Zentren der Recti sollen höher liegen als die der Obliqui.

Außerdem erstreckt sich das motorische Innervationsgebiet des Dorsalmarks auf die Rückenmuskeln mit Ausnahme derjenigen des Schultergürtels (s. o.), die aus dem Zervikalmark versorgt werden.

Das sensible Innervationsgebiet der Dorsalnerven (mit Ausnahme des 1., der der oberen Extremität angehört) erstreckt sich vom 2. Interkostalraum bis herab zur Symphyse und nach hinten bis zur Glutäalgegend. Oben grenzt am Thorax das Gebiet der 2. Dorsalis unmittelbar an das der 4. Cervicalis (Fig. 77), die diese Zonen trennende Linie wird als „Halsrumpfgrenze“ bezeichnet. Von der 2. Dorsalis gelangt noch ein Fortsatz in die Achselhöhle und die ihr benachbarte Innenfläche des Oberarms. Von Head, dem sich Wallenberg anschließt, wird das selbst noch für die 3. angenommen. Nach unten greift das Innervationsgebiet der Dorsalnerven wesentlich über das Verlaufsniveau ihrer Hauptstämme herab. Hier tritt es, wie Sherrington gezeigt hat, besonders deutlich zutage, daß jeder Nerv zwar ein Hauptgebiet der Hautinnervation hat, aber nach auf- und abwärts erheblich auf die Gebiete der benachbarten Nerven übergreift.

Die den einzelnen Dorsalsegmenten entsprechenden sensiblen Hautbezirke verlaufen nicht genau entsprechend den Interkostalnerven und den Rippen, sondern im wesentlichen horizontal von vorn nach hinten. So liegt an der Rückenfläche die obere Grenze eines sensiblen Bezirkes 3—4 Wirbeldornen tiefer als die Austrittsstelle des entsprechenden Nerven aus dem Wirbelkanal. Ferner sind die entsprechenden Innervationsgebiete der Haut breiter als die Zwischenrippenräume. Sie sind unregelmäßig begrenzt, zeigen verschiedene Elevationen (Eichhorst), die jedoch auch den Verbreitungsgebieten der Interkostalnerven selbst zukommen (Grosser und Fröhlich¹⁾). Als gut ausgesprochene Grenzlinie führt Seiffer hier die Intermamillarlinie zwischen 4. und 5. Dorsalis, die Xiphoidlinie zwischen 6. und 7. und die Nabellinie in Höhe der 10. Dorsalis an, während die Grenze der dorsalen Innervationsbezirke gegen die lumbalen von der Rumpf-Beinlinie gebildet wird.

Die Dermatome der Dorsalnerven umfassen also den ganzen Rumpf.

Bezüglich der Innervationssphäre der Lenden- und Sakralwurzeln sind unsere Kenntnisse noch weniger sicher begründet. Aus den vorliegenden experimentellen und klinischen Beobachtungen geht etwa folgendes hervor:

Das 1. Lumbalsegment hat vielleicht noch Teil an der Innervation der Bauchmuskeln, außerdem versorgt es den Ileopsoas und hat Anteil an der Innervation des Kremasters.

Das 2. und 3. enthält die trophischen Zentren für den Kremaster, die Beuger und Adduktoren des Oberschenkels, vielleicht auch für den Sartorius, den einzelne Forscher mit der 1. Lumbalis in Verbindung setzen.

Das 3. und 4. für die Strecker und Adduktoren des Oberschenkels, für die Abduktoren (?), für den Extensor cruris qua-

¹⁾ Morphol. Jahrbücher XXX und Z. f. N. XXIII; siehe auch Grosser, Die Metamerie der Haut, C. f. Gr. 04.

driceps, der wesentlich von der 4. Lumbalis innerviert wird, vielleicht auch für den *M. tib. ant.* Wichmann läßt auch die Kerne der Wadenmuskeln und Zehenstrecker bis ins 4. Lendensegment hinaufreichen, eine Annahme, der ich bezüglich der Wadenmuskeln nicht beitreten kann.

Auch Stertz findet den Kern des *M. tib. ant.* in 4. Lumbalsegment.

Das 5. Lenden- und 1. Sakralsegment für die Beuger des Knies, die Gesäßmuskeln (wahrscheinlich auch für *Pyiformis*, *Obturator. int.* und *Gemelli*) und die langen Strecker des Fußes und der Zehen, die aber wohl im wesentlichen aus der 1. *Sacralis* hervorgehen. Bruns meint, daß die *Mm. Peronei* unterhalb der Fuß- und Zehenstrecker ihr Kerngebiet haben. Einzelne Autoren lassen die Glutäalmuskeln aus tieferen Sakralsegmenten hervorgehen, und ich muß mich auf Grund meiner Erfahrungen diesen anschließen.

Auch Salomon (A. f. P. Bd. 48) verlegt ihre Kerne an die untere Grenze des II. Sakralsegmentes. Nach Gierlich haben auch die Beuger des Knies ihren Ursprung in tieferen Segmenten.

Parhon - Goldstein (N. C. 05) machen folgende Angaben: Der Kern für den *Quadriceps* liegt in der äußeren Gruppe des 3. und 4. Lumbalsegmentes, für den *Sartorius* in der vorderen äußeren Gruppe des 3. L., für den *Adduct. magnus* in der zentralen Gruppe des 4. L., für *Semimembr.* in der zentralen Gruppe des 5. L., für den *Tib. ant.* in derselben Höhe. Im 1. Sakralsegment findet sich in der hinteren äußeren Gruppe der Kern für den *M. Peroneus* etc.

Aus dem 1. und 2. Sakralsegment entspringen die Wurzelfasern für die Wadenmuskulatur (inklusive Zehenbeuger) und die kleinen Fußmuskeln. Einzelne Forscher (L. Müller, Minor, Leyden-Goldscheider) lassen das *Peroneusgebiet* tiefer hinabreichen als das des *Tibialis posticus*.

Ich muß mich nach meinen Erfahrungen gegen diese Annahme aussprechen, ja ich habe 2 Fälle von Rückenmarkskompression in der Höhe des 12. Dorsalwirbels gesehen, in welchen bei degenerativer Lähmung der peronealen Gruppe Fußklonus bestand. Auch ist Minor neuerdings (Z. f. N. XXX) selbst zu dieser Ansicht gekommen.

Aus dem 3. und 4. entspringen die Wurzelfasern für die *Perinealmuskeln*, die Blase und den Mastdarm (vgl. dazu jedoch die Ausführungen auf S. 140 u. f.). Auch der *Bulbocavernosus* und *Ischiocavernosus* gehören diesem Gebiete an.

Der 5. Sakralnerv und der *Coccygeus* innervieren den *Levator ani*, doch bringt Wichmann diesen Muskel in Beziehung zur 3. *Sacralis*.

Was die Beziehungen der hinteren Wurzeln dieses Gebiets zur Innervation der Haut der U. E. anlangt, so geben die Fig. 77 und 78 Aufschluß über den gegenwärtigen Stand dieser Frage. Es bleibt zu beachten, daß die Grenzen keine ganz scharfen sind, daß die Gebiete sich stellenweise überlagern, indem jeder Hautbezirk von mehreren Wurzeln innerviert wird, und daß auch individuelle Verschiedenheiten hier eine Rolle spielen.

Besonders hervorgehoben sei noch, daß die 3. und 4. Sakralwurzel die sensiblen Fasern für die Gegend des *Perineums*, für den Anus und seine Umgebung, die Blasenschleimhaut sowie für einen schmalen Streifen an der hinteren und Innenfläche des Oberschenkels enthält. Sherrington nennt diesen Teil der Haut, welcher am Gesäß, Damm und Innenfläche des Oberschenkels zugleich mit den Geschlechtsteilen versorgt wird, *genital flap* oder *sexual skin*.

Der Coccygeus (und 5. Sacralis) schickt sensible Fasern zur Steißbeingegend.

Wegen Einzelheiten in dieser Anordnung vgl. Grosser.

Nach Kocher, Schlesinger u. A. enthält der Conus medullaris die motorischen Zentren für Blase und Anus in seinem unteren Teil, dort wo der 4. Sakralnerv entspringt, während die zugehörigen sensiblen Gebiete etwas höher gelegen sind. (?) Der Erektionsreflex kommt nach diesen Autoren wahrscheinlich im 2. Sakralsegment zustande, während das Ejakulationszentrum tiefer liegt. Bei Erkrankung des Conus ist trotz Anästhesie der Skrotalhaut der Hoden selbst empfindlich, ebenso ist der Kremasterreflex erhalten, auch kann die Libido sexualis und Erektionsfähigkeit erhalten sein bei fehlender Ejaculatio seminis.

Was endlich die Beziehung der Wurzeln und Segmente zu den reflektorischen Funktionen anlangt, so sind außer den angeführten besonders die folgenden von Bedeutung für die spinale Lokalisation: Der Abdominalreflex wird durch die 8. bis 12. Dorsalwurzel, der Kremasterreflex durch die 1. und 2. Lendenwurzel vermittelt. Es ist jedoch dabei zu bemerken, daß ich unter Abdominalreflex nur die von der Bauchhaut aus anzulösenden Reflexbewegungen dieser Muskeln verstehe. Man kann dann weiter den supraumbilikalen Bauchreflex von dem infraumbilikalen unterscheiden und darf für den ersteren im wesentlichen die 8. und 9., für den letzteren die 10. und 11.—12. Dorsalwurzel in Anspruch nehmen. — Der Reflexbogen für das Kniephänomen geht durch das 2., 3. und besonders durch das 4. Lumbalsegment und die entsprechenden Wurzeln.

Für das Phänomen von der Achillessehne kommt die 5. Lumbal- und besonders die 1. Sakralwurzel — nach meinen Beobachtungen sowie nach Sarbo¹⁾ die 1. und 2. Sacralis — für den Sohlenreflex die 1. und 2. Sakralwurzel in Frage. Der Analreflex: Kontraktion des Sphincter ani bei Einführung des Fingers in den Anus (schon die Reizung der Haut in der Umgebung des Anus bringt diese Kontraktion bei vielen Menschen hervor) wird durch den untersten Abschnitt des Rückenmarks und seine Wurzeln (5. Sacralis und Coccygeus) vermittelt. Ich fand den Reflex bei einer Erkrankung des Epiconus lebhaft gesteigert. Auch diese Angaben können durch spätere Beobachtungen modifiziert werden.

Der Reflexbogen für das Supinatorphänomen nimmt seinen Weg durch das V., der für das Trizepsphänomen durch das VIII. Zervikalsegment. Kommt es bei Beklopfen des Proc. styloid. Radii nur zu einer Fingerbeugung, während die Beugung des Unterarms fehlt, so soll mit dieser „Umkehr des Radiusreflexes“ eine Erkrankung des Halsmarks angezeigt sein (Babinski).

Auch durch anatomische Untersuchungen hat man (Kaiser, Collins, Hammond, Onuf, Marinesco) die Lage und Ausdehnung der verschiedenen spinalen Nervenkerne zu bestimmen versucht.

Besonders zahlreich und gründlich sind die experimentellen und die an Amputierten, meist unter Anwendung der Nisslschen Methode angestellten Untersuchungen, die manchen wertvollen Beitrag zu dieser Frage geliefert haben. Da aber die Ergebnisse noch widerspruchsvoll und die Deutung der Befunde noch eine unsichere ist, beschränke ich mich darauf, auf die wichtigsten dieser Untersuchungen — es sind das die von Sano, Gehuechten, Buck, Crocq, Marinesco, E. Flatau, Parhon-Goldstein, Bruce, Bikeles-Franke, Blumenau-Nielsen u. A. — hinzuweisen.

¹⁾ M. f. P. XXVII.

Beachtenswerte Tatsachen bezüglich der spinalen Lokalisation der Muskeln sind ferner von Monakow, Dejerine, Stewart, Turner-Onuf, Rosenberg, Brissaud-Bauer u. A. festgestellt worden.

Ein Teil der Autoren, es sind besonders Marinesco, Sano, Parhon-Goldstein haben sich auch mit der Lage und Anordnung der als Kerne gedeuteten Zellgruppen auf dem Querschnitt beschäftigt und sind dabei zu bemerkenswerten Ergebnissen gelangt.

Die atrophische Lähmung eines Muskelgebietes gestattet somit, wenn sie spinalen Ursprungs ist, einen bestimmten Rückschluß auf den Hörensitz des Krankheitsprozesses. Bei der Verwertung der Sensibilitätsstörungen für die Niveaudiagnose der Erkrankungen ist große Vorsicht erforderlich. Es ist dabei zu erwägen, daß völlige Anästhesie in einem Gebiete erst auftritt, wenn auch die benachbarten Wurzeln resp. Segmente betroffen sind. Zerstörung des 6. Dorsalsegments würde z. B. eine Anästhesie der von ihm versorgten Haut erst dann bedingen, wenn auch das 5. und vielleicht auch noch das 4. von der Erkrankung ergriffen sind.

Sherrington hat, wie schon oben erwähnt, gezeigt, daß die Durchschneidung einer hinteren Wurzel beim Affen nur einen Ausfall in bezug auf die Schmerz- und Temperaturempfindung, dagegen keine Störung der taktilen Sensibilität bedingt, woraus er schließt, daß das Übergreifen der segmentalen Felder für die Tastempfindung ein ausgiebigeres ist als für die anderen Reizqualitäten. Für diese Annahme hat sich auch Muskens ausgesprochen.

Am Menschen sind Läsionen einzelner Wurzeln bisher nur in spärlicher Zahl beobachtet worden, so von Chareot, Princee, Wallenberg, E. Bramwell, F. Buzzard Respinger.

Da sich in den nur partiell geschädigten Wurzelgebieten häufig Hyperästhesie entwickelt, kann diese, indem sie die obere Grenze des Krankheitsprozesses anzeigt, für die Höhendiagnose von großem Wert sein.

Das Verhalten der Reflexe gibt ebenfalls einen Fingerzeig für die Lokaldiagnose. So bildete, um nur ein Beispiel anzuführen, in einem von mir richtig lokalisierten Falle von Rückenmarksgeschwulst in der Höhe des 8. Dorsalnerven das Fehlen des Bauchreflexes auf dieser Seite das erste objektive Zeichen der Krankheit. Es ist aber zu berücksichtigen, daß Erkrankungen des Rückenmarks, welche eine vollkommene Leitungsunterbrechung bedingen, auch dann, wenn sie ihren Sitz weit oberhalb der Reflexzentren haben, die Reflexe, namentlich die tiefen zum Schwinden bringen können (Bastian, Bruns u. A.), vgl. S. 136 u. ff. Ebenso darf man nie vergessen, daß ein Teil der Reflexe auch bei Gesunden inkonstant ist.

Von großer Bedeutung für diese Fragen ist ferner die Beziehung der Rückenmarkssegmente zu den Wirbeln und die der Wurzelursprünge zu ihrer Austrittsstelle aus dem Wirbelkanal.

Ihr Ursprung am Rückenmark liegt — wenn wir von dem obersten Halsmark absehen — höher als ihre Austrittsstelle aus dem Wirbelkanal, und der Abstand nimmt von oben nach unten zu (s. Fig. 79). Aber die individuellen Verschiedenheiten, die sich in dieser Hinsicht geltend machen, sind recht bedeutende (Reid, Starr). In der Regel entspringt der 7. Halswirbel schon dem 1. Dorsalsegment, und es entspringt die 8. Zervikalwurzel gegenüber dem unteren Rande des 6. Halswirbelkörpers. Im Dorsalmark entspringen die Wurzeln aus dem Marke 1 bis $1\frac{1}{2}$ bis 3 Wirbelkörper höher, als sie aus dem Wirbelkanal austreten. Die

Differenz nimmt von oben nach unten zu. So entspricht die Ursprungsstelle der 6. Dorsalwurzel der Bandscheibe zwischen dem 4. und 5. Wirbel-

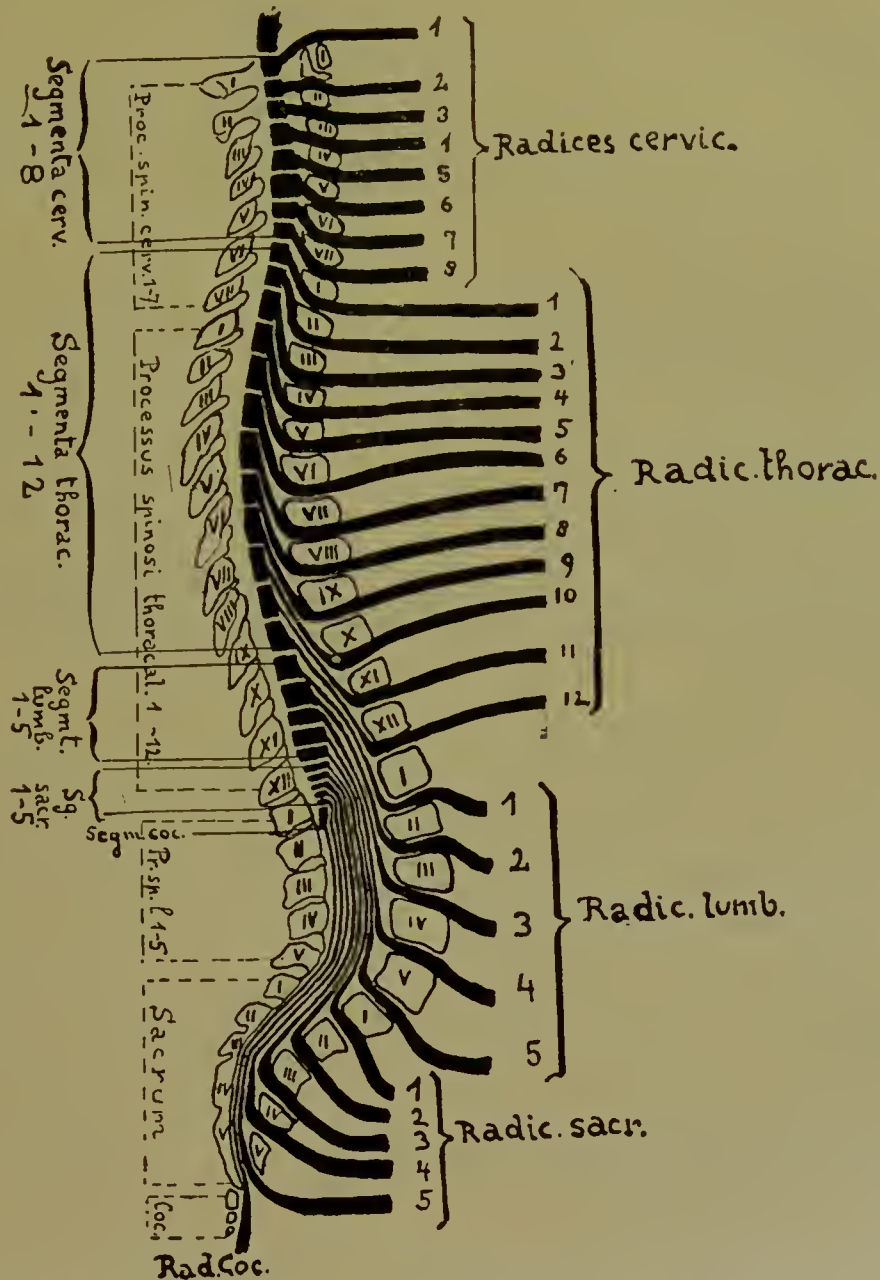


Fig. 79. Topograph. Korrelationen zwischen den Rückenmarkssegmenten und den Wirbelkörpern, Dornfortsätzen und Wurzelaustritten. (Nach Bing.)

körper, der Ursprung der 10. entspricht dem 8. Wirbel. Gegenüber dem 11. Brustwirbel entspringt der 1., zwischen dem 11. und 12. der 2. Lenden- nerv, gegenüber dem 12. der 3. und 4., zwischen diesem und dem 1. Lendenwirbel der 5. Lenden- und 1. Sakralnerv, die übrigen Sakral-

nerven gegenüber dem 1. Lendenwirbel und etwa noch der Bandscheibe zwischen 1. und 2. Lendenwirbel (Fig. 79). Das ganze Lenden- und Sakralmark entspricht also dem Teile des Wirbelkanals, der vom 11. Brustwirbel bis zum 1. Lendenwirbel inklusive gebildet wird.

Indem sie von ihrem Ursprung bis zu ihrem Austritt aus dem Wirbelkanal eine mehr oder weniger lange Strecke weit am Marke herabziehen, streifen die Wurzeln die Segmente einer mehr oder weniger großen Zahl der unter ihnen entspringenden Wurzeln. Ganz besonders gilt das für die Lendenwurzeln, die in ihrem Verlauf fast das ganze Sakralmark streifen.

Weitere Schwierigkeiten erwachsen für die Niveaudiagnose aus dem Umstande, daß wir bei der Bestimmung der Wirbelhöhe von den Dornfortsätzen auszugehen gezwungen sind, während die Beziehung der Intervertebrallöcher — der Austrittsstelle der Wurzeln — zu den Dornfortsätzen keineswegs in allen Höhen die gleiche und im ganzen eine sehr wechselnde ist. Im Halsteil, wo diese Fortsätze gerade nach hinten gehen, befindet sich das Intervertebralloch in der Mitte zwischen den Dornfortsätzen der benachbarten Wirbel; im Brustteil, wo sie stark nach abwärts geneigt sind, liegt das entsprechende Intervertebralloch etwa um einen Dornfortsatz höher, z. B. das zwischen dem 9. und 10. Dorsalwirbel liegende entspricht etwa der Spitze des 8. Dornfortsatzes (nach Chipault liegt es sogar noch höher). An den Lendenwirbeln liegt der Dornfortsatz wieder in der Höhe des Wirbelkörpers.

In neuerer Zeit hat uns das Röntgenverfahren in den Stand gesetzt, uns über Lage und Beschaffenheit der einzelnen Teile der Wirbelsäule am Lebenden ein Urteil zu bilden, doch setzt die richtige Verwertung viel Übung, Kenntnis und Erfahrung voraus. S. dazu Simon, Die Röntgenanatomie der Wirbelsäule etc., Fortschr. auf d. Gebiet der Röntgenstrahlen 10.

Die Halbseitenläsion des Rückenmarks, Brown-Séquardsche Lähmung.

Durch experimentelle Untersuchungen hat Brown-Séguard zuerst die Erscheinungen ermittelt, welche durch eine halbseitige — die Leitung auf der einen Hälfte des Querschnitts unterbrechende — Affektion des Rückenmarks hervorgerufen werden. Es sind folgende:

Lähmung auf der entsprechenden, Anästhesie auf der gekreuzten Seite. Die Anästhesie ist aber eine unvollkommene, sie verschont die Empfindung der tiefen Teile (Bathyästhesie), besonders die Lageempfindung, die nun in der Regel auf der Seite der Lähmung herabgesetzt oder erloschen ist. Im übrigen besteht auf dieser eine gewisse Hyperästhesie besonders für die schmerzhaften Reize, außerdem gewöhnlich eine Temperatursteigerung von 0,5—1,0 C. Störungen der Blasen- und Mastdarmfunktion können hinzukommen, sind aber keine konstante Erscheinung.

Diese Symptome wurden so gedeutet: Die gleichseitige Lähmung erklärt sich ohne weiteres aus der Tatsache, daß die motorische Leitungsbahn, wenigstens die hier vorwiegend in Frage kommende Hauptbahn, der Pyramidenseitenstrang, im Rückenmarke eine direkte Bahn ist. Das Verhalten der Sensibilität mußte dagegen zur Annahme einer vollkommenen Kreuzung der sensiblen Bahnen gleich nach ihrem Eintritt ins Rückenmark führen, an welcher nur die der Leitung des Muskelgefühls dienenden keinen Anteil hätten.

Die experimentellen Beobachtungen Brown-Séquards wurden durch die Untersuchungen von Ferrier, Turner¹⁾ u. A. nur zum Teil bestätigt. Insbesondere gelangten aber Mott, Horsley, Schäfer u. A. zu Resultaten, die in direktem Widerspruch zur Lehre Brown-Séquards standen, und vor allem hat die Erklärung der Erscheinungen mannigfachen Widerspruch hervorgerufen, ja sie ist schließlich von dem Autor selbst umgestoßen worden.

Die Beobachtungen am kranken Menschen*) stehen aber im wesentlichen im Einklang mit der Brown-Séquardschen Lehre, und auch die neueren Anschauungen in bezug auf den Faserverlauf im Rückenmark decken sich wenigstens im großen und ganzen mit der Deutung, die er den Tatsachen früher gegeben hat.

Am häufigsten betrifft hier die Halbseitenläsion das Dorsalmark. Wir finden dann: a) auf der entsprechenden Seite: 1. Lähmung des Beins, meistens verbunden mit Erhöhung der gleichseitigen Sehnenphänomene, doch können sie anfangs — und wie ich beobachtete, selbst Wochen lang — abgeschwächt und erloschen sein. 2. Hyperästhesie der Haut für schmerzhaft oder für alle Reize. Sie ist nicht immer deutlich ausgesprochen, bildet sich zuweilen schnell wieder zurück, kann aber auch zu den hartnäckigsten Erscheinungen gehören. 3. Aufhebung des Lagegefühls (Bathyanästhesie). Das Verhalten dieser Empfindung ist zwar kein ganz konstantes, meist war sie aber entsprechend der Brown-Séquardschen Lehre auf der erkrankten Seite herabgesetzt. 4. Mit der Wiederkehr der Beweglichkeit kann sich Ataxie im Bein einstellen (Bottazzi, Herhold, Kocher, eigene Beobachtungen). b) Auf der gekreuzten Seite: Anästhesie, und zwar für alle Empfindungen mit Ausnahme des Lagegefühls oder weit häufiger nur: Analgesie und Thermanästhesie (Gowers, Oppenheim, Mann, Kocher, Laehr, Brissaud, Petrán).

Auf der der Läsion entsprechenden Seite besteht innerhalb des gerade betroffenen Wurzelgebietes Halbgürtelschmerz und Hypästhesie resp. Anästhesie, während auf der gekreuzten die anästhetische Zone nach oben von einer hyperästhetischen begrenzt wird; diese kann sich aber auch auf die gelähmte Seite erstrecken und hier einen schmalen Bezirk oberhalb des anästhetischen einnehmen. Die Fig. 80 nach Brissaud sucht für das Zustandekommen dieser Erscheinungen eine Deutung zu

¹⁾ Turner fand für die untere Extremität Übereinstimmung mit Brown-Séquad, für die obere läßt er nur die Bahnen der Schmerzempfindung sich kreuzen. Nach Bechterew ist die Kreuzung der Bahnen für die Tastempfindung eine unvollständige, und zwar für die unteren Extremitäten vollständiger als für die oberen; er schließt sich im wesentlichen Turner an.

*) Es ist besonders auf die Mitteilungen von Brown-Séquad selbst, dann auf die von Köbner, Enderlen, Raymond, Brissaud, Laehr, Mann, Kocher, Schlesinger, meine eigenen (A. f. A. 1899) sowie auf die von Jolly, Henneberg, Dejerine, Petrán, Wagner-Stolper, Peugnier-Philippe etc. zu verweisen. Vgl. auch die Literaturzusammenstellung bei G. Flatau, Die Stiehverletzungen des Rückenmarks, C. f. Gr. 05, ferner bei Krauss (Journ. of nerv. 06), H. Werner, Die Stiehverletzungen des Rückenmarks vom gerichtsarztl. Standpunkt aus, Friedreichs Blätter 10 (ref. N. C. 11) und die im wesentlichen die alte Lehre Brown-Séquards bestätigenden Beobachtungen von Head und Thompson (Br. 06). S. ferner Fabritius, M. f. P. XXXI.

geben; sie berücksichtigt indes nur die sensiblen Bahnen, die sich bald nach ihrem Eintritt ins Rückenmark kreuzen.

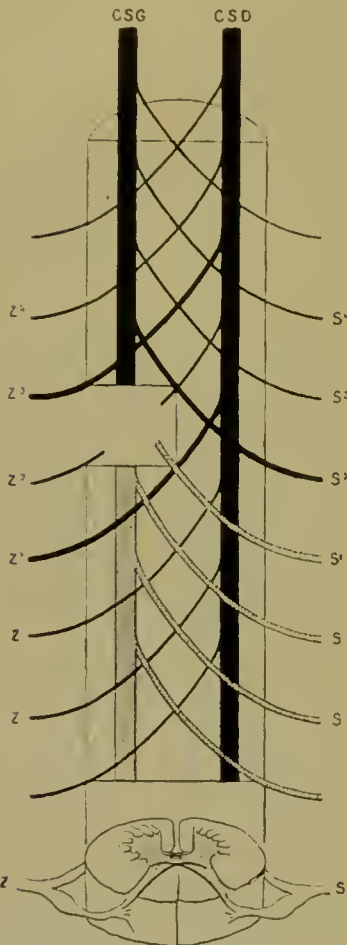


Fig. 80. (Nach Brissaud.)
Schematische Darstellung zum Verständnis der Sensibilitätsverhältnisse bei Brown-Séquard'scher Lähmung. CSG und CSD sensible Leitungsbahnen der rechten und linken Seite. S—S⁴ hintere Wurzeln der linken Seite Z—Z⁴ der rechten Seite. Der Einschnitt zwischen Z² und Z³ repräsentiert die Halbseitenläsion. Die Anästhesie betrifft die unterhalb des Herdes in das Rückenmark eintretenden Wurzeln der linken Seite (S, S, S), die in den Herd selbst einmündende Wurzel Z² der rechten Seite, während sich im Gebiet von Z¹ und Z¹ der rechten und S² der linken Seite Hyperästhesie entwickelt.

Sitzt die Affektion im Halsmark, so besteht Hemiplegia spinalis, d. h. Arm und Bein sind auf der entsprechenden Seite gelähmt. Die Lähmung verbindet sich gewöhnlich mit Kontraktur, die bald nur angedeutet ist, bald einen hohen Grad erreicht. Die Anästhesie findet sich am Bein und Rumpf der andern Seite, sie reicht nach oben nicht bis in den Verbreitungsbezirk der Wurzeln, die in der Höhe der Läsion ins Mark treten, da diese ihre partielle Kreuzung doch erst in einer höheren Etage des Rückenmarks erfahren. Dagegen können auf Seite der Läsion okulopupilläre Erscheinungen hervortreten.

Wenn die halbseitige Affektion tief im Lendenmark resp. Sakralmark sitzt, so betrifft die Lähmung und im wesentlichen auch die Gefühlsstörung das Bein der entsprechenden Seite, da in dieser Höhe naturgemäß nur wenige sensible Wurzeln auf die andere Seite gelangt sind.

Wernicke und Mann (Z. f. N. X) haben gezeigt, daß es auch einen Typus der Halbseitenläsion bei den Erkrankungen des Lendenmarks gibt, falls diese so hoch sitzt, daß überhaupt schon Gefühlsbahnen auf die gekreuzte Seite gelangt sind. Sie fanden an dem gelähmten atrophischen Bein Anästhesie, außerdem auf der kontralateralen Seite Anästhesie in der Gegend des Serotum, Perineum, Penis. Ich habe neuerdings ähnliches gesehen.

Entsteht die der Halbseitenlähmung zugrunde liegende Krankheit in der Jugend, vor Abschluß der Wachstumsperiode, so bleiben die gelähmten Glieder verkürzt, und ihre Muskulatur bleibt ebenfalls in der Entwicklung zurück. Diese Wachstumshemmung machte sich sogar noch in einem Falle meiner Beobachtung geltend, in dem die Lähmung sich fast völlig ausgeglichen hatte.

Das Verhalten der Sensibilität bei Brown-Séquard'scher Halbseitenläsion läßt sich an der Hand der heutigen Erfahrungen und Kenntnisse vom Faserverlauf im Rückenmark in ziemlich befriedigender Weise erklären. Es ist sehr wahrscheinlich, daß die das Lage-

gefühl vermittelnden Leitungsbahnen im Rückenmark einen ungekreuzten Verlauf durch den Hinterstrang, vielleicht auch zum Teil mittels der Clarkeschen Säulen durch den Kleinhirnseitenstrang nehmen. Rothmann nimmt sogar Hinter-, Seiten- und Vorderstrang dafür in Anspruch, während nach unseren Erfahrungen ganz vorwiegend der Hinterstrang in Frage

kommt. Die der Leitung der Schmerz- und Temperaturempfindung dienenden Bahnen nehmen ihren Weg im wesentlichen oder ganz durch die graue Substanz. Es ist jedoch nicht anzunehmen, daß sie in dieser sich nach oben fortsetzen, da es lange Leitungsbahnen in der grauen Substanz nicht gibt. Nur auf eine kurze Strecke (Böttiger nimmt dafür vier Segmente in Anspruch) verbleiben sie in dieser. Der größte Teil oder sie alle gelangen nach der herrschenden Lehre in das Vorderseitenstranggebiet der gekreuzten Seite*), wobei es dahingestellt bleibt, ob diese Kreuzung wesentlich in der vorderen oder in der hinteren Commissur stattfindet. Indes sprechen die neueren Erfahrungen, wie oben (S. 132) schon angeführt, für die Richtigkeit der ersteren Annahme. Während also die graue Substanz im wesentlichen nur eine Durchgangsstation für die in der betreffenden Höhe einmündenden sensiblen Fasern bildet, enthält der Vorderseitenstrang des Brustmarks die gesammelten Leitungsbahnen für Schmerz- und Temperatursinn des Beines der gekreuzten Seite. Unter den Forschern, die in der neueren Zeit zu dieser Frage Stellung genommen haben, vertritt Ziehen eine andere Anschauung, indem er aus der Gesamtheit der vorliegenden experimentellen und klinischen Untersuchungen den Schluß zieht, daß die Leitung der Berührungs-, Schmerz- und Temperaturempfindung beim Menschen (Affen und Hund) eine gleichseitige und gekreuzte ist. Zweifellos hat sich Ziehen bei dieser Schlußfolgerung vorwiegend von den experimentellen Erfahrungen leiten lassen.

Auch Lewandowsky sowie Rothmann standen der alten Lehre Brown-Séquards skeptisch bzw. ablehnend gegenüber, während Rothmann (B. k. W. 06 u. Z. f. N. Bd. 43) für den Menschen neuerdings zu Anschauungen gelangt, die sich den hier entwickelten nähern.

Nach den gründlichen Untersuchungen von Head und Thompson (Br. 06) erfahren die sensiblen Bahnen für die verschiedenen Gefühlsqualitäten beim Eintritt ins Rückenmark eine Umlagerung (gegenüber der Anordnung in den peripherischen Nerven), dabei findet für die Bahnen der Schmerz- und Temperatursinnleitung eine völlige (oder nahezu völlige) Kreuzung statt, die sich innerhalb weniger Segmente vollendet mit getrenntem Verlauf der Kälte- und Wärmebahnen. Die die Tastempfindung leitenden Fasern gelangen auch auf die andere Seite, aber sehr allmählich, so daß die Leitung für lange Strecken eine doppelseitige ist. Die Leitungsbahn für die Bewegungsempfindungen bleibt im ganzen Rückenmark eine ungekreuzte.

Übrigens haben Kalischer und Lewandowsky mittels der Dressurmethode des ersteren auch für den Hund die Kreuzung der Temperatursinnbahn nachgewiesen.

Wie das Verhalten der taktilen Empfindung bei der Brown-Séquardschen Lähmung noch am wenigsten klargestellt ist, so ist auch die Frage nach der Leitung der Berührungsreize noch eine ungelöste. Manche Erfahrung deutet darauf hin, daß sie in den Hintersträngen nach oben geleitet werden, wie das besonders von Schiff vertreten worden ist, aber damit ist die Tatsache schwer vereinbar, daß die taktile Sensibilität bei der Halbseitenläsion so oft verschont bleibt. Man hat ferner an Fasern gedacht, die aus den hinteren Wurzeln direkt in die Grenzschicht der grauen Substanz gelangen sollen (?), ferner an ein System kurzer Bahnen unter wiederholter Einschaltung grauer Sub-

*) Schon Woroschiloff, Holzinger und Beechterew haben gefunden, daß eine Durchschneidung des Seitenstrangs Analgesio hervorruft.

stanz etc. Die größte Beachtung verdient zweifellos die Auffassung Manns: daß den Berührungsreizen jeder zentripetale Weg offen stehe, daß, solange überhaupt noch Fasern für die Fortleitung zentripetaler Erregungen vorhanden seien, diese von den Berührungsreizen betreten werden können, wenn auch in erster Linie dieser Funktion die Hinterstränge dienen mögen. Auch Petré¹⁾ nimmt eine ungekreuzte und eine gekreuzte Bahn für die Fortleitung dieser Impulse an (ebenso Borchert, Rothmann, der den gleichseitigen Hinter- und kontralateralen Vorderstrang für sie in Anspruch nimmt u. A.). Auf die Bedeutung der letzteren weist eine Beobachtung Jollys. Petré¹⁾ hat seine Anschauung neuerdings wieder durch gute Beobachtungen gestützt. Einzelne Autoren (Langendorf, Münzer-Wiener, Ziehen) lassen die Berührungsreize dieselben Bahnen betreten, wie die Schmerz- (und Temperatur-) Reize. Dafür sprechen die experimentellen Ergebnisse Borcherts und Borowikows. Andere Forscher stellen es überhaupt in Abrede, daß es gesonderte Bahnen für die verschiedenen Reizqualitäten der Empfindung gibt.

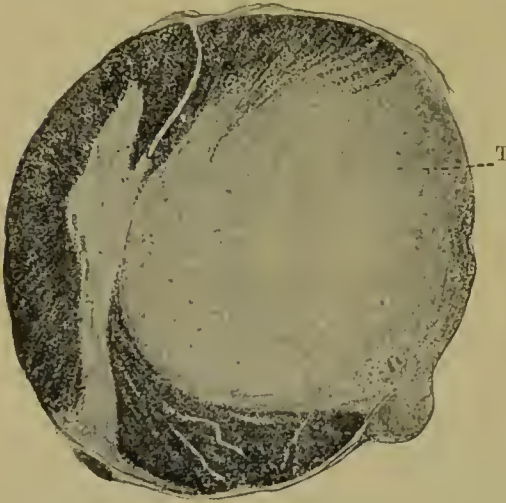


Fig. 81. Rückenmarksquerschnitt von einem Falle, in welchem ein Tumor der rechten Rückenmarkshälfte (T) die Erscheinungen der Halbseitenläsion in nicht-vollkommener Entwicklung erzeugt hatte. (Nach einem Henneberg'schen Präparat meiner Sammlung.)

So schloß auch Rothmann aus seinen Experimenten, daß keine Sensibilitätsqualität an eine bestimmte Bahn gebunden sei.

Strümpell ist der Ansicht, daß nicht nur alle Muskelempfindungen, sondern auch alle Druckempfindungen und wahrscheinlich auch die Berührungsempfindungen ungekreuzt im Hinterstrang verlaufen.

Head und Thompson stellten fest, daß bei spinalen Erkrankungen (im Gegensatz zu peripherischen) der Drucksinn sich ebenso verhält wie die taktile Empfindung, während dem Lagegefühl die Fähigkeit der Unterscheidung der Störung dieser Empfindung ebenso wie

Tasterzirkelspitzen parallel geht, so daß die die Bathyanästhesie der Seite der Lähmung entspricht.

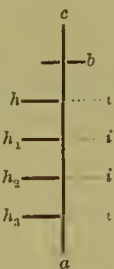
Fabritius (M. f. P. XXXI) kommt auf Grund seiner Untersuchungen zu folgender Aufstellung: Sämtliche Hautsinnesqualitäten werden durch den kontralateralen Seitenstrang nach oben geleitet; den Berührungs- und Druckempfindungen stehen außerdem Leitungswege im homolateralen Hinterstrang zur Verfügung, während es für die Schmerz- und Temperaturreize (die von Gefühlstönen begleiteten Reize) nur eine gekreuzte Leitung gibt. Diese Gesetzmäßigkeit zeigt sich aber nur im Beginn der Halbseitenläsion, nach einiger Zeit tritt eine Änderung ein, insofern auch starke Schmerz- und Temperaturreize eine eigenartige Kitzelempfindung erzeugen, aber es fehlt das normale Schmerzgefühl und die Fähigkeit warm und kalt zu unterscheiden; der Reiz schafft sich also neue Leitungswege in der grauen Substanz.

Ich halte dafür, daß für die Leitung der taktilen Empfindung in erster Linie der homolaterale Hinterstrang in Frage kommt, daß aber nach seiner Ausschaltung auch die gekreuzten Seitenstrangbahnen betreten werden können.

¹⁾ N. C. 09, A. f. P. Bd. 47

Für die Hyperästhesie des gelähmten Beines ließ sich eine befriedigende Erklärung trotz der Versuche von Woroschiloff, Raymond, Gowers u. A. nicht geben.

Ich¹⁾ habe dann folgende Hypothese aufgestellt: In den langen aufsteigenden Bahnen werden besonders Impulse nach oben fortgeleitet, die auf subkortikale (zerebellare, bulbäre, pontine) Zentren (Koordinationszentren etc.) einwirken, ohne zum Bewußtsein zu gelangen, während die Reize, welche bewußte Empfindungen auslösen, durch die Seitenzweige vorwiegend oder ausschließlich auf die gekreuzte Seite gelangen. Jeder bei der Gefühlsprüfung angewandte Reiz spaltet sich also, nachdem er mit den Wurzeln ($h-h_3$) das Rückenmark betreten, in zwei Komponenten, von denen die eine in a e (welches die langen direkt aufsteigenden Bahnen repräsentiert) nach oben gelangt und



die subkortikalen Zentren beeinflusst, während die andere (i) nach Überleitung in die gekreuzte Seite und die sekundär aufsteigende Bahn die bewußte Empfindung auslöst. Durch eine bei b gesetzte Leitungsunterbrechung wird die Abspaltung der direkt nach oben gelangenden Impulse verhindert, und so erhalten die von h nach i fortgeleiteten, ins Bewußtsein dringenden Erregungen einen Intensitätszuwachs.

Münzer und Wiener sind unabhängig von mir zu derselben Auffassung gelangt, die auch in einer vortrefflichen Beobachtung Hennebergs eine Stütze findet. Eine andere Theorie vertritt Fabritius (Z. f. N. Bd. 37).

Sensible Reizerseheinungen spielen sonst keine wesentliche Rolle bei diesem Symptomenkomplex; indes können durch das Grundleiden, besonders wenn es sich um eine Neubildung handelt, Schmerzen verursacht werden. Sehr selten kommt die von mir beschriebene Spasmodynia crueiata (tonische Krämpfe in den Muskeln der gelähmten, dabei gleichzeitig Schmerzen in den Gliedmaßen der gekreuzten Körperseite) vor. Einige Male wurde Allocheirie (Brown-Séquard, Jolly) beobachtet und die Erklärung dafür von Jolly in präformierten Verbindungen der beiderseitigen sensiblen Bahnen, die aber nur unter besonderen Verhältnissen beschriftet werden, gesucht. Rothmann erklärt sie durch die Annahme, daß es beim Menschen eine schwächere homolaterale und eine bedeutendere kontralaterale Leitungsbahn für Schmerz- und Temperaturreize gebe; nach Ausschaltung der letzteren würde nur die erstere benutzt etc. Auffallende Störungen des Lokalisationsvermögens auf der gekreuzten Seite beschreiben Schittenhelm sowie A. Schmidt (Z. f. N. XXVI).

Die Pathologie lehrt, daß es zunächst Traumen, und zwar besonders Stichverletzungen und Schußverletzungen des Markes sind, welche die Erscheinungen der Halbseitenläsion hervorrufen. Blutungen können ebenfalls zu einer entsprechenden Leitungsunterbrechung führen. Einmal sah ich nach einer brüskten Bewegung beim Kegeln die Brown-Séquardsche Lähmung auftreten und langsam wieder zurückgehen. Neuerdings haben auch chirurgische Eingriffe — Wurzeldurchschneidung bei Neuralgien (Monod-Chipault, Prince) — den Grund zur Entwicklung dieses Symptomenkomplexes gelegt. Außerdem sind es die Tumoren, und besonders oft die Lues spinalis, welche ihn hervorbringt (Oppenheim, Lamy, Brissaud u. A.). Ich habe ferner darauf hingewiesen, daß er auch bei der Sclerosis multiplex zuweilen vorkommt. Sehr selten bringt ihn die Myelitis hervor. Es liegt in der Natur der Sache, daß er beim Menschen selten in voller Reinheit, vielmehr meistens in unvollständiger Ausbildung, undentlich und verwaschen hervortritt, in der Weise, daß die Lähmung an dem einen, die Anästhesie an dem andern Beine überwiegt.

Es ist ferner Regel, daß der Entwicklung dieses Symptomenkomplexes die Zeichen einer diffusen Erkrankung (Paraplegie resp. Para-

¹⁾ A. f. A. u. P. 1899. Supplementband.

parese) vorausgehen oder bei den nichttraumatischen Formen nachfolgen, wie sich das in besonders charakteristischer Weise bei den Geschwülsten geltend macht.

Schließlich sei darauf hingewiesen, daß die Prognose der Halbseitenläsion, wenn sie traumatischen Ursprungs ist, eine relativ günstige ist, indem es meistens zu einer teilweisen, weit seltener zu einer völligen Rückbildung der Erscheinungen kommt. Dasselbe gilt bis zu einem gewissen Grade für die durch Lues und Hämatomyelie bedingte Form. Auch im Verlauf der multiplen Sklerose kann die Brown-Séquardsche Lähmung eine temporäre Erscheinung bilden.

Auch eine „doppelseitige Brown-Séquardsche Lähmung“ ist beschrieben worden (Hanot et Mcunier, Jolly, Schaeferl-Lähms¹⁾). Ich habe ein zeitliches Alternieren derselben beobachtet, indem der erste Anfall von der linken, der zweite von der rechten Rückenmarkshälfte ausging (alternierende Brown-Séquardsche Lähmung), während ich in einem Falle von Sclerosis multiplex zu einer an den unteren Extremitäten lokalisierten Halbseitenlähmung später eine vorwiegend die oberen, aber in entgegengesetzter Weise betreffende hinzutreten sah.

Die Therapie hat besonders Erfolge zu verzeichnen bei der syphilitischen und traumatischen Grundlage der Brown-Séquardschen Lähmung. So sind namentlich im Laufe der letzten Jahre zahlreiche Fälle beschrieben worden, in denen es gelang, durch Entfernung von Fremdkörpern und Geschossen (unter Anwendung des Röntgenverfahrens) die Lähmung zurückzubringen. Auch da, wo die Kompression des Rückenmarks durch extramedulläre Tumoren die Ursache dieses Symptomenkomplexes bildet, ist die operative Behandlung das wirksame Heilverfahren (vgl. den Abschnitt Tumoren des Rückenmarks). Ich verfüge über eine große Anzahl derartiger eigener Beobachtungen.

Die Gefäße des Rückenmarks.

Die das Organ ernährenden Arterien stammen aus den Arteriae spinales, intercostales, lumbales und sacrales. Die Spinales entspringen aus der Arteria vertebralis als zwei vordere, die meist zu einer verschmelzen, und zwei hintere. Diese Spinalarterien verlaufen an der Vorder- und Hinterfläche des Rückenmarks und geben überall kleine Zweige ab, die sie in dieses Organ hineinschieken. Schon in der Höhe des mittleren Zervikalmarks gehen sie in die Tractus arteriosi über. Die aus den Arteriae intercostales, lumbales und sacrales entspringenden Zweige ziehen mit den Rückenmarkswurzeln, teilen sich in einen auf- und einen absteigenden Ast und treten in Kommunikation mit den aus den Spinalarterien stammenden Gefäßen. So entstehen die sog. Arterienketten, die Tractus arteriosi, und zwar eine vordere und zwei seitliche bzw. hintere (Tractus arteriosus posterolateralis und posterior), die vordere ist die stärkste. Die Zweige dringen nun teils vom Boden der Fissura anterior aus in die zentrale Partie des Rückenmarks — diese versorgen die graue Substanz mit Ausschluß eines großen Bezirks der Hinterhörner — teils von der Peripherie her in die weiße Substanz und die Hinterhörner. Der Tractus arteriosus spinalis anterior gibt in allen Höhen Zweige ab, die in die Vorderspalte des Rückenmarks als Arteriae sulci oder fissurae anterioris hineindringen und bis zur vorderen Kommissur gelangen. Hier teilt sich diese Arterie (Adamkiewicz) oder biegt ungeteilt (Kadyi²⁾ nach rechts oder links um als Arteria sulco commissuralis, dringt in das Vorderhorn und versorgt unter Teilung in einen auf- und absteigenden Ast den größten Teil desselben und einen kleinen Bezirk der benachbarten weißen Substanz. Ein Zweig gelangt bis in die Clarkesehe Säule. Es gehen aber auch seitliche Äste vom vorderen Tractus ab, die eine Anastomosenkette im Bereich der vorderen Wurzeln bilden, den Tractus arteriosus anterolateralis (vgl. Fig. 82).

¹⁾ W. Kl. W. 10.

²⁾ Über die Blutgefäße des menschlichen Rückenmarks. Lemberg 1889. Neuerdings ist die Frage von Sterzi (Die Blutgefäße des Rückenmarkes. Wiesbaden 04) erörtert worden.

Außer den Zentralarterien gibt es einen von der Peripherie her in die Rückenmarksubstanz eindringenden Gefäßkranz, die Vasocorona, die von den Tractus anterolaterales, posterolaterales und posteriores gebildet wird. Diese schiebt ihre Zweige in die weiße Substanz, eine Arteria cornu posterioris zum Hinterhorn etc. Wenn somit auch die weiße und graue Substanz nicht von zwei voneinander unabhängigen Gefäßsystemen versorgt werden, so gibt es doch Gebiete, wie die inneren Teile der grauen Substanz, die ausschließlich von Zentralarterien und andere, wie das periphere Gebiet der weißen, die nur von der Vasocorona gespeist werden.

Sowohl die Arteriae sulei wie alle in das Rückenmark eindringenden Stämmchen der Vasocorona sind Endarterien (Adamkiewicz, Hoche), während sie an der Oberfläche in ausgiebiger Weise anastomosieren.

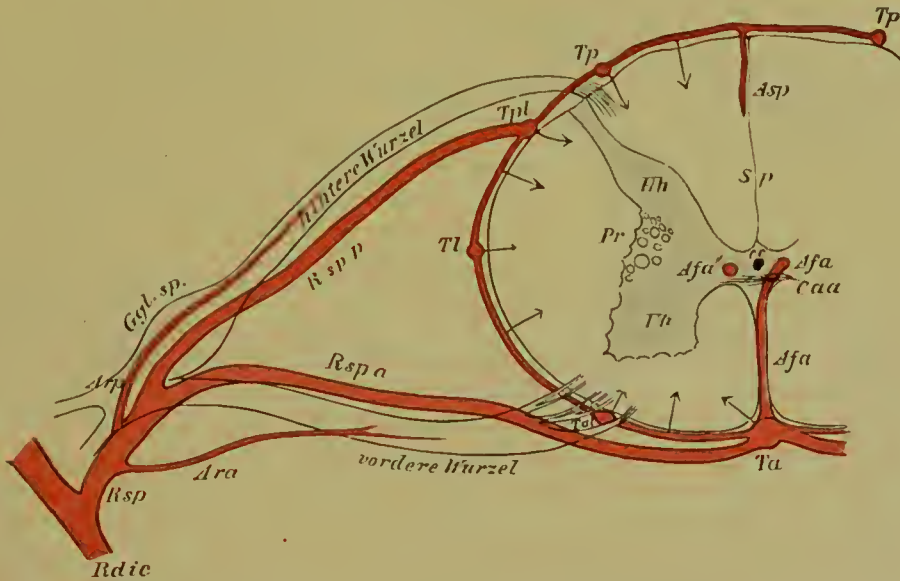


Fig. 82. Schematische Darstellung der arteriellen Gefäße eines Rückenmarkssegmentes.
(Nach Ziehen.)

Afa Arteria fissurae anterioris. Ara Art. radic. ant. Arp Art. radic. post. Asp Art. sep. med. postici.
Rdic Ram. dorsal. Arteriae intercostalis. Rspa Ram. spinal. ant. Ta Tract. arter. ant. Tl Tract.
arter. anterolat. Tp Tract. art. post. etc.

Die Venen des Rückenmarks zeigen eine ähnliche Anordnung wie die Arterien, doch sind sie an der Rückenmarksoberfläche viel mächtiger als diese. Von einer detaillierten Beschreibung dürfen wir absehen.

Einteilung der Rückenmarkskrankheiten.

Die Erkrankungen des Rückenmarks beschränken sich auf einzelne Stränge oder Fasersysteme, resp. auf einen Abschnitt der grauen Substanz von bestimmter physiologischer Dignität: Strangerkrankungen und Systemerkrankungen, oder sie verbreiten sich in diffuser Weise über das Organ: diffuse Erkrankungen.

Außerdem gibt es noch Krankheitszustände, die auf das Rückenmark bezogen werden, ohne daß das pathologisch-anatomische Wesen, die Natur derselben, bisher ergründet wäre.

Die Strang- und Systemerkrankungen des Rückenmarks.

Die *Tabes dorsalis*, Rückenmarksschwindsucht.

Die *Tabes dorsalis* nimmt durch ihre Häufigkeit den ersten Platz unter den Rückenmarkskrankheiten ein; besonders verbreitet ist sie in den Großstädten. Sie betrifft vorwiegend das mittlere Lebensalter und Männer weit häufiger als Frauen. Es kann aber auch an ihrem Vorkommen im Kindesalter — *Tabes infantilis* und *juvenilis* — nicht mehr gezweifelt werden.

Fälle dieser Art sind von B. Remak, Kellog, Gombault-Mallet, Bloeh, Raymond, Dydynski, Halban, Rad, Idelsohn, Braseh, Kaufmann, Linzer, Collins, Hirtz-Lemaire, Fischer, Stiefler u. A. beschrieben worden. Ich selbst habe nun schon weit über ein Dutzend gesehen, über einen Teil derselben haben O. Maas und Hagelstamm (Z. f. N. XXVI) berichtet.

Bezüglich des anatomischen Prozesses sind besonders die Beobachtungen von Koester (M. f. P. XVIII s. h. Lit.) und Malling (M. f. P. XXVIII) von Wichtigkeit.

Nur ausnahmsweise wird die Erkrankung im höheren Alter erworben.

Ursachen: Es steht fest, daß die *Tabes* eine Folgekrankheit der Syphilis ist. Diese Tatsache ist zuerst auf statistischem Wege ermittelt worden (Fournier, Erb*). Personen, die nicht syphilitisch infiziert gewesen sind, erkranken nie oder nur ausnahmsweise an *Tabes*. Wir haben aber doch noch nicht das Recht, mit Brissaud, Babinski, Strümpell u. A. die Syphilis zu der *conditio sine qua non* der *Tabes* zu machen, dürfen es nur als im hohen Maße wahrscheinlich hinstellen, daß ein Mensch, der an *Tabes* leidet, syphilitisch infiziert ist oder von syphilitischen Eltern stammt. Die *Tabes* ist auch keine syphilitische Krankheit im pathologisch-anatomischen Sinne, die pathologisch-anatomischen Veränderungen haben nichts gemein mit den bekannten Prozessen der viszeralen Syphilis; es ist vielmehr wahrscheinlich, daß infolge der syphilitischen Durchseuchung Gifte — chemische Körper — im Organismus entstehen, die am Nervenapparat eine einfache Entartung bestimmter Abschnitte hervorrufen.

Die in neuerer Zeit mit der Zytodiagnostik, d. h. dem Nachweis der Lymphozytose und Eiweißvermehrung im Liquor (s. u.) gemachten Erfahrungen sind besonders geeignet, die Lehre von dem syphiligen Ursprung der *Tabes* zu stützen.

Die Entdeckung der *Spirochaeta pallida*, die als der Erreger der Syphilis angesehen wird, von Schaudinn und Hoffmann hat auch Anstoß zu entsprechenden Untersuchungen bei *Tabes* gegeben, jedoch mit negativem Resultat (Marinoseo, Semaine méd. 06). Dagegen haben die serodiagnostischen Untersuchungen und Entdeckungen von Wassermann¹⁾, denen sich die von Plaut²⁾, Citron³⁾, Nonne⁴⁾ anschlossen, der Lehre von der syphilitischen Herkunft der *Tabes* eine sichere Grundlage gegeben. S. das Weitere bei der Diagnose.

*) Von den modernen Arbeiten über diesen Gegenstand verdient die von Fischer: „Über die syphiligen Erkrankungen des zentralen Nervensystems etc.“, Z. f. N. XXVIII, Beachtung. S. ferner Erb, Z. f. N. XXXIII. Für die Frauen-*Tabes* ist der Nachweis in exakter Weise von Mendel-Tobias (M. f. P. XXXI) geführt worden.

¹⁾ D. m. W. 06 u. a. a. O. ²⁾ M. m. W. 07. ³⁾ D. m. W. 07. Das Genauere und die Methodik bei Plaut, M. f. P. XXII, Z. f. N. XXXVI u. Z. f. d. g. N. I, ferner bei Fornet, M. m. W. 08. ⁴⁾ Z. f. N. XXXVI, XXXVII. S. zu dieser Frage ferner Bruek, Die Serodiagnose d. Syphilis, Berlin 10, K. Boas, Die Wassermannsche Reaktion, Berlin 11 (S. Karger).

Vielleicht sind noch andere Gifte imstande, das Leiden oder eine ihm verwandte Erkrankung zu erzeugen.

Daß das Ergotin ein der Tabes symptomatologisch und besonders anatomisch verwandtes, aber nicht progressives Leiden hervorrufen kann, haben die Beobachtungen Tuzeks, denen sich die von Jahrmärker (A. f. P. XXXV) anschließen, gezeigt. Die experimentellen Studien von Mosse und Rothmann verdienen hier auch Beachtung, ebenso die von Spielmeier (M. m. W. 06). Auf eine eventuelle Beziehung der Tabes zur chronischen Blei-Intoxikation scheinen einzelne Fälle hinzudeuten.

Auf die syphilitische Infektion folgt die Tabes gewöhnlich erst nach einem Intervall von 5—15 Jahren, selten früher oder später. Die Erscheinungen der Syphilis waren meistens nicht schwerer Natur, oft läßt sich überhaupt nur feststellen, daß ein Ulcus venereum vorgelegen hat, über dessen Charakter die Anamnese nicht immer Aufschluß gibt. Hitzig sprach die Vermutung aus, daß das die Tabes hervorrufende Virus auch mit dem weichen Schanker übertragen werden könne. — Ich kenne mehrere Fälle, in denen diese Krankheit im Mannesalter zur Entwicklung kam bei Individuen, die selbst von einer syphilitischen Infektion nichts wußten, deren Väter aber an Lues (oder auch an Tabes) gelitten hatten. Das gleiche geben Erb, Fournier, S. Kalischer, Babinski und Nonne an. Ich weiß von einem Falle, in dem das Leiden bei Großvater, Vater und Tochter auftrat. Die Tabes infantilis und juvenilis konnte auch meist auf hereditäre Lues zurückgeführt werden. Das Vorkommen von Tabes bei Eheleuten (Tabes conjugalis), das nun schon in einer großen Anzahl von Fällen konstatiert wurde, ist auch nur durch die Annahme der syphilitischen Genese zu erklären.

Die an Tabes Leidenden bieten nicht oft Erscheinungen konstitutioneller Syphilis*). Bei Frauen läßt auch die anamnestische Nachforschung gewöhnlich im Stiche, während mit Hilfe der neueren Untersuchungsmethode auch hier der Nachweis der Syphilis meist gelingt (Mendel-Tobias).

Andere Ursachen der Tabes kennen wir nicht. Zweifellos wird aber die Disposition für dieses Leiden gesteigert durch hereditäre Belastung, für deren besonders schon von Chacot hervorgehobene Bedeutung neuerdings wieder Bittorf eingetreten ist, und sind andererseits Erkältungen, körperliche Strapazen**), Traumen, sexuelle Exzesse, Alkoholismus etc. als Hilfsursachen anzusehen. Was die traumatische Entstehung anlangt, so konnte ich in der Mehrzahl der Fälle, in denen sie beschuldigt wurde, feststellen, daß tabische Symptome bereits vor der Verletzung bestanden hatten und daß eine syphilitische Infektion vorausgegangen war. Zweifellos sind Traumen aber imstande, den Fortschritt des Prozesses wesentlich zu beschleunigen und ihm eine bestimmte Richtung zu geben, so daß der verletzte Körperteil von den tabischen Symptomen in höherem Maße betroffen wird.

Ich habe mich schon wiederholt in diesem Sinne ausgesprochen. So will ich von vielen Beispielen folgende anführen: Ein im Anfangsstadium der Tabes stehender Arbeiter, dessen Arme bis da verschont waren, erleidet eine starke Quetschung der

*) S. jedoch die Zusammenstellung von Adrian in Z. f. k. M. LV.

**) Edinger hat bei Tieren durch Überanstrengung Hinterstrangdegeneration experimentell hervorgerufen. Bezüglich seiner Abnutzungs- bzw. Aufbrauchstheorie vgl. D. m. W. 04 und „Der Anteil der Funktion an der Entstehung von Nervenkrankheiten.“ Wiesbaden 08, ferner Bing, Z. f. N. XXVI.

linken Hand, danach entwickelt sich innerhalb einiger Monate eine hochgradige Anästhesie und Ataxie des linken Armes. Bei einem an *Tabes cervicalis* (s. u.) leidenden Manne, dessen Beine bis da frei waren, entwickelt sich nach einem Sturz auf das Kreuz eine Anästhesie, Ataxie und Hypotonie der Beine mit Schwund der Schenkelphänomene. Ich sah im Laufe der letzten Jahre aber nur einen Fall, in welchem sich an ein Trauma ein Leiden vom klinischen Charakter der *Tabes* anschloß und bei dem auch die modernsten Hilfsmittel der Diagnostik keine Anhaltspunkte für *Luca* ergaben. Nonne (Z. f. N. Bd. 38) bringt einen derartigen Fall mit Obduktionsbefund.

Eingehend ist die Frage von Hitzig (Über traumatische *Tabes*, Berlin 1894), F. Klemperer u. A. bearbeitet worden. S. ferner Ladame, Singer, M. Kl. II, Schultze, Z. f. N. XXXVII.

Symptomatologie: Die Erscheinungen und Erscheinungsformen der *Tabes* sind überaus mannigfaltige, doch gibt es eine Anzahl von Symptomen, die fast in allen Fällen wiederkehren, die als die Grund- und Erstlingszeichen des Leidens zu betrachten sind. Im Frühstadium können sie die einzigen Äußerungen desselben bilden, in den späteren bieten sie immer die sicherste Handhabe für die Diagnose. Aber ich möchte hier gleich die Bemerkung vorausschicken, daß kein Zeichen der *Tabes* so konstant ist, daß an seinem Fehlen die Diagnose scheitern müßte. Wenn die Gruppierung der Symptome auch in den verschiedenen Fällen eine sehr wechselnde ist und in dem einen ein Krankheitszeichen gleich im Beginne in voller Entwicklung hervortritt, welches in andern erst im späteren Verlauf sich einstellt, so ist es doch berechtigt, das Frühstadium gesondert zu besprechen und erst dann das Krankheitsbild zu entwerfen, wie es sich auf der Höhe der Entwicklung darstellt.

Das Frühstadium ist besonders durch folgende Symptome gekennzeichnet: 1. das Fehlen des Kniephänomens (Westphalsches Zeichen) und Fersenphänomens, 2. die reflektorische Pupillenstarre (Argyll-Robertsonsches Symptom), 3. die lanzinierenden Schmerzen, 4. die Analgesie an den unteren Extremitäten und die taktile Hypästhesie am Rumpf.

Das Westphalsche Zeichen kann den übrigen Erscheinungen jahrelang vorausgehen und gehört zu den häufigsten Symptomen des Erstlingsstadiums. Zuweilen besteht es nur einseitig, während das Kniephänomen sich am andern Bein noch deutlich oder abgeschwächt hervorrufen läßt. Es muß indes gleich hervorgehoben werden, daß auch nicht wenige Fälle vorkommen, in denen dieses Zeichen fehlt, während das Leiden sich bereits durch eine große Zahl anderer Erscheinungen verrät.

Daß auch das Achillessehnenphänomen bei *Tabes* schwinden kann, war schon von früheren Autoren (Erb, Leimbach u. A.) hervorgehoben worden. Die volle Bedeutung dieser Tatsache wurde aber erst erkannt, als bei Untersuchung nach der Babinskischen Methode (vgl. S. 12) dieses Phänomen als ein bei Gesunden nahezu konstantes betrachtet werden konnte. Nunmehr dürfen wir mit Babiński, Goldflam, Sarbó, Kollarits u. A. das Schwinden des Fersenphänomens zu den Frühsymptomen der *Tabes* rechnen, geben auch zu, daß es oft schon fehlt, wenn das Kniephänomen noch vorhanden ist, möchten aber doch vor der Überschätzung des Befundes für die Diagnose *Tabes* deshalb warnen, weil es mancherlei und sehr verbreitete Affektionen gibt

(z. B. die Ischias und die S. 16 angeführten), welche diesen Reflex schwinden machen.

Die Lichtstarre der Pupillen*) macht dem Westphalschen Zeichen insofern den Rang streitig, als sie der ausgeprägten Krankheit noch länger vorausgehen kann und oft genug geradezu als Vorbote des Leidens auftritt. Ja, ich habe Fälle beobachtet, in denen sie 10 bis 15 Jahre oder noch länger das einzige objektive Symptom der Tabes bildete. Andererseits ist es kein konstantes Zeichen und wird nicht so selten im Anfang oder selbst im weiteren Verlauf der Tabes vermißt. Auch dieses Symptom ist manchmal nur auf einem Auge deutlich ausgeprägt. Dem absoluten Erlöschen des Reflexes geht zuweilen eine Abschwächung, eine Trägheit der Reaktion voraus**). Dabei sind die Pupillen oft entrundet und unregelmäßig verzogen. In ganz vereinzelt Fällen (Eichhorst, Treupel, Mantoux) wurde ein Intermittieren dieses Symptoms beobachtet, d. h. die Pupillenstarre war nur zeitweilig vorhanden, um dann wieder zurückzugehen. In der Regel ist die bei Konvergenz eintretende Verengung der Pupillen trotz Lichtstarre in normaler Weise vorhanden, doch gibt es Ausnahmen.

Die lanzinierenden Schmerzen würden als ein den genannten ebenwertiges Zeichen zu betrachten sein, wenn es sich nicht um ein subjektives Symptom handelte, bei dessen Beurteilung wir meistens wesentlich auf die Angaben des Kranken hingewiesen sind. Die Schmerzen sind ausgezeichnet durch ihre Heftigkeit, durch ihr anfallsweises Auftreten, sowie durch den blitzschnellen Verlauf des Einzelschmerzes. Die schmerzfreien Intervalle sind von sehr verschiedener Dauer; sie können Tage, Wochen, Monate währen. Die Anfälle erstrecken sich meistens nur auf Stunden, zuweilen sind sie von so kurzem Bestande, daß der Kranke ihrer nicht achtet und erst auf besonderen Hinweis sich erinnert, ab und zu an „Reißen“ „Rheumatismus“ etc. zu leiden; sie können aber auch tage- und wochenlang unausgesetzt fortbestehen. Sie haben ihren Sitz an den verschiedensten Stellen, besonders betreffen sie die unteren Extremitäten, können aber auch an den Armen, dem Rumpf, im Quintusgebiet, in der Hoden-, Blasen-, Anusgegend etc. auftreten. Bald sind es kurze Rucke, bald durchfährt der Schmerzblitz die ganze Extremität oder einen großen Abschnitt derselben. Die Richtung ist eine wechselnde. Gewöhnlich glaubt der Kranke den Schmerz in der Tiefe „im dicken Fleisch“ oder im Knochen zu verspüren; es kommt aber auch eine Form des Schmerzes vor, bei welcher er an einer umschriebenen Stelle der Haut festsitzt, sich hier gleichsam festbohrt und in der Regel von einer beträchtlichen Hyperästhesie der Haut bei Berührung begleitet ist, so daß selbst der Druck der Bettdecke schon peinlich empfunden wird. Festes Zufassen wird dabei besser ertragen als die leichte Berührung. In den späteren Stadien kommen neben den blitzartigen auch langgezogene, dumpfe, bohrende Schmerzen vor. Sind die Paroxysmen heftig, so erschöpfen

*) Siche die Literatur bei Bumke, Die Pupillenstörungen bei Geistes- und Nervenkrankheiten. II. Aufl. Jena 11.

***) Eine abnorme Erschöpfbarkeit der Lichtreaktion der Pupille bei Tabes will Kutner beobachtet haben. Die Lichtstarre d. Pupillen bedingt keine subjekt. Beschwerden, nur zwei meiner Pat. klagten über Blendungsgefühle beim Eintritt ins Helle.

sie den Kranken und haben einen ungünstigen Einfluß auf das Allgemeinbefinden. In vereinzeltten Fällen gehen die Schmerz-Attacken mit Temperatursteigerung einher*).

Pal (M. m. W. 03, und Gefäßkrisen, Leipzig 05, ref. N. C. 06) findet Blutdrucksteigerung dabei. Auch Sugillationen und lokale Ödeme können zu den Begleiterscheinungen der lanzinierenden Schmerzen gehören (Strauß, Oppenheim). Ungewöhnlich ist es, daß sich motorische Reizerscheinungen bis zu Schüttelkrämpfen bei diesen Anfällen oder im Geleit der Parästhesien einstellen, wie wir das gesehen haben (A. f. P. XVIII Beob. IV) und wie es auch Foerster beschreibt.

Dejerine hat einige Male beobachtet, daß sich auf der Höhe eines solchen Anfalls eine vorübergehende Paraparese (durch Erschöpfung) entwickelte.

Häufig besteht Gürtelschmerz, manchmal eine schmerzhaft empfindung im Anus, „als ob ein Keil hineingetrieben würde“. Diese Afterschmerzen können zu wahren „Krisen“ (s. u.) ausarten.

Die lanzinierenden Schmerzen sind ein fast reguläres Symptom; es gibt Fälle, in denen sie nur selten auftreten und sehr geringfügig sind — ganz fehlen sie wohl nur ausnahmsweise. Andererseits können sie dem Ausbruch der übrigen Erscheinungen 10—30 Jahre vorausgehen.

Ein weiteres Krankheitszeichen, welches sich wenigstens in der Mehrzahl der Fälle schon im frühen Beginn des Leidens nachweisen läßt, ist die Analgesie, die meistens zuerst an den unteren Extremitäten gefunden wird. Während nämlich die Sensibilität im allgemeinen noch unbeeinträchtigt ist, tritt die eigentümliche Erscheinung hervor, daß Nadelstiche kein oder nur ein geringes Schmerzgefühl erzeugen. Hebt man eine Hautfalte auf und durchsticht sie mit der Nadel, so fühlt der Kranke wohl, daß er berührt oder gedrückt, daß eine Nadel eingestochen wird — aber die Empfindung ist nicht schmerzhaft. Einer meiner Patienten hatte sich eine Hautfalte des Oberschenkels mittels einer Nadel an die Bettdecke geheftet und das erst nach Stunden zufällig bemerkt. Eine Dame, die an einer bis da nicht erkannten Tabes litt, befestigte sich mit einer Sicherheitsnadel einen Blumenstrauß an der Brust und trug ihn so beim Tanze vom Abend bis zum andern Morgen, um erst dann die Nadel im Fleisch zu bemerken. Die Analgesie ist indes ein weniger konstantes Frühsymptom als die bisher erwähnten. Dagegen haben die Untersuchungen von Hitzig und besonders von Laehr¹⁾, dessen Beobachtungen durch Patrick, Marinesco, Burr, Grebner, Muskens und auch durch meine eigene Erfahrung bestätigt werden, dargetan, daß sich sehr häufig schon im Erstlingsstadium des Leidens eine Zone am Rumpf, namentlich in der Höhe der Mammæ resp. des 3. bis 6. Dorsalnerven findet, in der die taktile Sensibilität abgestumpft oder erloschen ist. Anfangs hat diese Störung eine ganz unbeschriebene, fleckförmige, später eine gürtelförmige (radikuläre) Verbreitung.

*) Ich habe das selbst beobachtet, ebenso Goldflam (N. C. 02). Auch sonst hat man anfallsweise auftretende Temperatursteigerung im Verlauf der Tabes konstatiert (J. Hoffmann) und als „crises fébriles“ gedeutet (Pel, B. k. W. 1899, B. Oppler, B. k. W. 12; s. ferner Wagner, Charité-Annalen 08, Stange - Brustein, Wratsh 10, Messing, ebenda). Bei einem meiner Patienten kam es im Verlaufe des Leidens wiederholt zu mehrtägigen Attaquen, in denen die Temperatur bis auf 40° stieg, dabei Schüttelfrost, beträchtlicher Kräfteverfall. Es handelte sich aber um ein sehr sensibiles Individuum, bei dem auch die Einführung des Katheters zu kollapsähnlichen Zuständen führte etc.

¹⁾ A. f. P. XXVII.

Auch Analgesie findet sich in diesem Gebiet sehr oft, aber die Störung der Berührungsempfindung geht ihr hier gewöhnlich voraus.

Wenn nach den Untersuchungen Freys der Schwellenwert der Empfindung an der Brustwarze und Umgebung besonders hoch liegt, so verdient das in zweifelhaften Fällen Berücksichtigung; der pathologische Charakter der tabischen Hypästhesie ist aber meistens aus dem Grade der Störung und der radikulären Verbreitung sicher zu erkennen; auch liegt die Zone häufig über den Brustwarzen oder greift nach oben und unten über dieses Gebiet hinaus.

Eine Abnahme der Vibrationsempfindung (s. S. 60) kommt namentlich an den Unterschenkeln schon im Frühstadium des Leidens nicht selten vor.

Zu den Symptomen des Erstlingsstadiums könnte man auch noch, obgleich es meist nicht ganz so früh eintritt, wie die erwähnten, das Schwanken bei Augenschluß (Rombergsches Symptom) rechnen. Man lasse den Patienten zunächst mit geschlossenen Füßen und geöffneten Augen stehen, zuweilen stellt sich schon dabei ein Schwanken ein, welches dann bei Augenschluß viel deutlicher wird. Ein ganz geringes Schwanken kommt jedoch auch bei gesunden und namentlich bei ängstlichen Individuen vor, schwindet aber meist bei abgelenkter Aufmerksamkeit. Die pathologische Erscheinung tritt viel deutlicher zutage, wenn man den Patienten sich bei Augenschluß bücken und wiederaufrichten läßt. Die in dieser Weise von mir modifizierte Prüfung kann in zweifelhaften Fällen von diagnostischem Werte sein.

Neben diesen Erscheinungen können nun schon im frühen Beginne der Erkrankung anderweitige Beschwerden hervor- und so sehr in den Vordergrund treten, daß sie überhaupt erst die Aufmerksamkeit des Patienten auf sein Leiden lenken. Ich will sie zunächst nur anführen und erst nachher analysieren. Bald ist es eine Erschwerung der Harnentleerung, bald eine Abnahme der Potenz, in vielen Fällen eine Augenmuskellähmung, in nicht wenigen eine Abnahme der Sehkraft, die das Leiden eröffnet. Gastrische Störungen, Krampfhusten, Stimmbandlähmung, Gelenk- und Knochenaffektionen etc. etc.; alle diese Erscheinungen können schon im Frühstadium sich geltend machen und diesem ihr Gepräge aufdrücken. Wenn sich somit die beginnende Tabes hinter einem Augen-, Magen-, Kehlkopf-, Gelenk-, Blasenleiden verstecken kann, so hat doch fast jedes dieser Symptome einen so bestimmten Charakter, daß es die Grundkrankheit verrät oder doch wenigstens ihre Existenz vermuten läßt, die nun durch den Nachweis eines oder mehrerer Frühsymptome sichergestellt wird.

Die Krankheit erlangt ihre volle Entwicklung mit der Ausbildung der Ataxie. Die Bewegungsstörung bei Tabes — wenigstens soweit sie in den Extremitäten hervortritt — ist nicht motorische Schwäche, sondern Inkoordination. Während die Einzelbewegungen der Beine und Arme in voller Ausdehnung und mit guter Kraft ausgeführt werden können, liegt doch eine schwere Störung vor, indem der motorische Akt nicht auf kürzestem Wege, sondern unter wiederholter Ablenkung von demselben, ferner unter Vergeudung von Bewegungsenergie bewerkstelligt wird.

Über das Wesen der Ataxie ist S. 33 das Wesentliche gesagt worden. Es trifft für die tabische Ataxie zu, daß sie fast immer mit Störungen der bewußten Empfindung, also mit Sensibilitätsstörungen im gebräuchlichen Sinne, besonders mit Bathyanästhesie

verknüpft ist, aber sie beruht in erster Linie auf dem Ausfall zentripetaler Impulse, die nicht zu bewußten Empfindungen werden. Man hat auch die Augenmuskellähmung und andere motorische Ausfallserscheinungen bei Tabes auf den Ausfall derartiger zentripetaler Erregungen zurückführen wollen (wie das noch von Feilchenfeld sowie von Mirallié - Desclaus versucht wird), doch scheint uns diese Theorie nicht haltbar. Vgl. auch dazu die interessanten Untersuchungen von Lapinsky (A. f. P. Bd. 42).

Diese Inkoordination befällt in der Mehrzahl der Fälle zuerst die Muskeln der unteren Extremitäten und wird von dem Kranken selbst zunächst als Unsicherheit beim Gehen (besonders im Dunkeln) und Treppabsteigen empfunden. Objektiv ist sie manchmal schon zu erkennen, bevor der Patient noch entsprechende Störungen wahrgenommen hat. Besonders beachtenswert ist es, daß die Ataxie bei Tabes in stärkerem Maße hervortritt, wenn die Kontrolle der Augen wegfällt. Der Tabische beansichtigt jede Bewegung mit den Augen und schränkt dadurch den Grad der Koordinationsstörung wesentlich ein. Will man diese also in vollem Umfange erkennen, so muß man die entsprechenden Bewegungen bei geschlossenen Augen ausführen lassen.

Die Ataxie der Beine bedingt eine charakteristische Gehstörung, die fast pathognomonisch für die Tabes dorsalis ist. In ihrer höchsten Entwicklung kennzeichnet sie sich durch folgende Momente: Der Kranke hebt das pendelnde Bein übermäßig durch übertriebene Beugung und Auswärtsrotation im Hüftgelenke, er wirft es dann mit Wucht nieder, und zwar unter übermäßiger Streckung des Unterschenkels und Fußes, so daß er den Fuß stampfend mit der Ferse niedersetzt und dann das Knie des ruhenden Beines abnorm stark durchdrückt. Er geht gewöhnlich schnell, mit ungleichen Schritten, fixiert dabei fortdauernd den Fußboden und droht umzustürzen, sobald er wegblickt. Zuweilen kommt es vor, daß er plötzlich in den Knien einknickt und hinfällt.

Die Ataxie kann in der Rückenlage schon nachweisbar sein, während sie sich im Gehen noch nicht bemerklich macht. Auch das Umgekehrte kommt vor. Die leichteren Grade der ataktischen Gehstörung sind besonders an dem stampfenden Ansetzen der Fersen zu erkennen. Das Kehrtmachen geschieht unsicher, der Patient gerät dabei leicht ins Torkeln. Daß auch die Art des Sichniedersetzens und Aufstehens etc. durch die Ataxie in charakteristischer Weise beeinflußt wird, ist besonders durch die schönen Untersuchungen O. Foersters¹⁾ dargetan worden.

Die Unfähigkeit, mit leichtgebeugten Knien zu gehen, ist auch ein die Ataxie früh offenbarendes Zeichen (Brissaud). Nicht so selten befällt die Ataxie zuerst die oberen Extremitäten. Es sind zunächst die feineren, komplizierteren Bewegungen der Hände, deren Ausführung Schwierigkeiten bereitet, wie das Schreiben, das Zuknöpfen der Kleidung etc. Meist sind dann auch die andern Erscheinungen — die Schmerzen, Parästhesien und die Gefühlsabstumpfung — zuerst oder allein an den oberen Extremitäten hervorgetreten (Tabes cervicalis).

Eine eigentümliche Erscheinung macht sich häufig im Geleit der Ataxie bemerklich, namentlich wenn diese die Arme befällt: Der Kranke kann sie, auch wenn sie unterstützt sind, nicht ganz ruhig halten, es

¹⁾ Die Physiol. und Pathol. der Koordination. Jena 02.

wird ein Finger, oder es werden mehrere gleichzeitig langsam gestreckt und wieder gebeugt oder auch ad- und abduziert, es hebt sich selbst die ganze Hand empor; in schweren Fällen kann der Arm sich von der Unterlage erheben und bis zur Vertikalen gebracht werden, ohne daß der Kranke eine Empfindung davon hat. Ich¹⁾ habe die Erscheinung als „Spontanbewegungen“ beschrieben; sie lassen sich nicht scharf von der statischen Ataxie trennen. Mit der Athetose dürfen sie nicht identifiziert werden, wenn sie ihr auch in der äußeren Erscheinung nahestehen.

Abnorme Mitbewegungen kommen auch in denjenigen Körperteilen, auf deren Lokomotion der Willensimpuls gar nicht gerichtet ist, vor (Oppenheim²⁾, Stintzing³⁾).

Die Ataxie ergreift nur sehr selten die Gesichts- und Zungenmuskulatur und führt dann zu einer eigentümlichen, auf der exzessiven Bewegung der Lippen-, Zungen- und Kiefermuskeln beruhenden Sprachstörung. — Auch die Schlingmuskeln kann sie ausnahmsweise ergreifen.

Eine Ataxie des Zwerchfells will Varet röntgenologisch festgestellt haben.

Die Ataxie gehört keineswegs zu den Frühsymptomen der Tabes; wenn sie entwickelt ist, ist immer schon eine Reihe anderer Störungen nachzuweisen. Hand in Hand mit ihr geht eine Atonie der Muskulatur, mit der sich auch im späteren Verlauf eine Erschlaffung des Band- und Kapselapparates verbindet, so daß die passive Beweglichkeit ungemein erleichtert ist*). Vgl. Fig. 1 S. 15. Eine Hypotonie kann sich schon in frühen Stadien des Leidens bemerklich machen.

Die Erscheinungen, die nunmehr besprochen werden sollen, können sich in jedem Stadium der Krankheit entwickeln, und zwar sollen diejenigen zuerst angeführt werden, welche in den vorgeschrittenen Fällen mit großer Regelmäßigkeit auftreten, darauf die selteneren und ungewöhnlichen.

Von den Gefühlsstörungen sind die Schmerzen schon geschildert. Parästhesien der mannigfaltigsten Art bilden ein fast konstantes Symptom: Ein Gefühl von Kriebeln, Taubsein, Ameisenlaufen etc. an den Extremitäten, in der Thorax- oder Abdominalgegend, besonders häufig eine Empfindung, als ob die Fußsohle mit Gummi, Filz, Pelz oder dergl. bedeckt sei, als ob der Kranke auf einem Gummikissen sitze, als ob der Rumpf von einem Gurt, Riemen oder Panzer eingeschnürt sei, etc. etc. Sehr häufig wird über ein peinigendes Kältegefühl, namentlich an den Beinen, geklagt. Auch eine Kälte-Parästhesie in Gürtelform kommt vor.

Während die Parästhesien an den unteren Extremitäten an ein bestimmtes Nervengebiet nicht gebunden sind, betreffen sie an den

1) Vgl. z. B. Oppenheim u. Siemerling, Beiträge zur Path. der Tab. dors. etc. A. f. P. XVIII. 2) B. k. W. 1884. 3) C. f. N. 1886.

*) Diese Erscheinung ist seit langem bekannt, auf sie wurde ja von Westphal das Schwinden der Schenkelphänomene direkt zurückgeführt. Auch hat Westphal kein Semester vorübergehen lassen, ohne seinen Zuhörern zu demonstrieren, in welcher exzessiven Weise sich die passiven Bewegungen bei vorgeschrittener Tabes ausführen lassen. Frenkel hat dann die allgemeine Aufmerksamkeit auf das Symptom gelenkt und ist auch neuerdings (N. C. 12) auf die Frage zurückgekommen. Orschansky (N. C. 06) macht darauf aufmerksam, daß sich an dem gestreckt liegenden Bein die Ferse mehr oder weniger weit von der Unterlage emporheben läßt und erblickt in diesem „Kniewinkelphänomen“ ein beachtungswertes Symptom der Hypotonie bzw. Tabes.

Armen vorwiegend und meist zuerst die vom Nervus ulnaris resp. die von der 8. Zervikal- und 1. Dorsalwurzel versorgten Hautpartien, besonders den vierten und fünften Finger.

Von den objektiv nachweisbaren Anomalien der Sensibilität ist die schon erwähnte Hypästhesie am Rumpf und Analgesie an den Beinen das früheste Zeichen. Weit seltener kommt eine andauernde Hyperästhesie vor, so daß schon die leiseste Berührung — namentlich am Rumpfe — eine quälende Schmerzempfindung erzeugt.

Ich habe auf dieses Symptom schon in der zweiten Auflage hingewiesen und es seitdem häufig konstatiert. Die betreffenden Patienten werden aufs äußerste dadurch gequält, daß sie den Kontakt der Haut mit dem Hemde oder der Unterjacke an der Brust überaus schmerzhaft empfinden. Bei einem meiner Kranken erstreckte sich die Hyperästhesie über den ganzen Körper inklus. Anus und Urethra. Auch Dejerine erwähnt das Symptom in seiner Semiologie; andere (Riche-Gothard) haben die Hyperästhesie besonders für den Temperatursinn nachweisen können. Bei einem meiner Patienten löste jeder thermische Reiz Gürtelschmerz aus.

Der Temperatursinn bleibt oft bis in die spätesten Stadien erhalten, die taktile Empfindung kann ebenfalls lange Zeit unbeeinträchtigt bleiben.

Die Abstumpfung der Sensibilität zeigt bald eine diffuse Ausbreitung, so daß sie am ganzen Bein oder an beiden Beinen, wenn auch hier und dort stärker ausgeprägt, nachzuweisen ist, häufiger sind es umschriebene Partien der Haut, etwa die Außenfläche des Oberschenkels, der Innenrand des Fußes, die Planta pedis etc., an welchen die Anästhesie resp. Hypästhesie gefunden wird. Es können selbst kleine Flecke in einem sonst fühlenden Bezirk eine stumpfe Empfindung besitzen, so daß von zwei Nadelstichen, die dicht nebeneinander appliziert werden, der eine schmerzhaft, der andere schmerzlos empfunden wird. Im ganzen lassen aber die neueren Untersuchungen (Laehr, Dejerine u. A.) erkennen, daß die Verbreitung der radikulären Innervation der Haut entspricht.

Daß sie an den Beinen in der Regel vom Gebiet des 1. Sakral- und 5. Lumbalnerven ausgeht, wird von Marinesco, Frenkel-Foerster und besonders von Grebner angegeben.

Häufig ist die Schmerzleitung verlangsamt, indem ein schmerzhafter Reiz erst nach einem Intervall von 2—5 Sekunden empfunden wird. Mit dieser Erscheinung engverwandt ist die von Nannyn und Remak¹⁾ beschriebene Doppelpfindung. Sie äußert sich dadurch, daß ein Nadelstich zunächst eine Berührungsempfindung hervorruft, auf die nach einem merklichen Intervall erst die Schmerzempfindung folgt.

Einige Male konstatierte ich, daß ein Nadelstich eine Empfindung erzeugte, als ob die Haut an zwei benachbarten Stellen gleichzeitig oder kurz nacheinander von Nadelstichen getroffen wäre.

Bemerkenswert ist noch ein weiteres Phänomen: daß nämlich an Stellen der Haut, an welchen Nadelstiche nicht schmerzhaft perzipiert werden, ein mit der Nadel gezogener Riß zuweilen einen heftigen und nachdauernden Schmerz erzeugt. Diese durch ältere (eigene u. a.) Beobachtungen festgestellte und auf Summation der Reize bezogene Erscheinung wurde neuerdings von Egger auch experimentell erhärtet.

Die Sensibilität der tieferen Teile wird gewöhnlich erst später in dentlicherem Grade beteiligt, und es wird diese Störung da, wo die Ataxie sich entwickelt hat, fast niemals ganz vermißt, wenngleich sie

¹⁾ A. f. P. VII. S. dazu auch B. Stern, A. f. P. XVII.

zur Ataxie in keinem bestimmten Verhältnis steht. In weit vorgeschrittenen Stadien der Tabes hat der Kranke gemeiniglich keine Ahnung von der Lage seiner Glieder, weiß nicht, ob sie sich im Bett oder außerhalb desselben befinden. Die Schmerzempfindlichkeit der tiefen Teile kann schon im Initialstadium der Erkrankung abgestumpft sein. So fand ich in einigen Fällen von tabischer Gelenkerkrankung, in welchen die Hautsensibilität noch ganz normal war, die Bewegungen des kranken Gelenks absolut schmerzlos. Chirurgische Eingriffe an tabischen Gelenken konnten manchmal wie an der Leiche ausgeführt werden (Bier). Ebenso ist die „Vibrationsempfindung“ oder „Pallästhesie“ oft früh herabgesetzt (Egger, Seiffer-Rydel, eigene Beobachtungen, Herzel) doch läßt sich in bezug auf das Verhalten dieser Empfindungsart nichts Gesetzmäßiges feststellen. Auch auf die inneren bzw. in der Tiefe liegenden Organe erstreckt sich namentlich in den späteren Stadien die Analgesie, so daß der Druck auf die Trachea, den Magen, die Testikel, die Sehnen und Muskeln, den Bulbus etc. oft keinen Schmerz erregt (Pitres, Dejerine, Sicard, Abadie, Racine, Bechterew, Haenel¹⁾). Die Nervenstämme sind ebenfalls oft druckempfindlich (Biernacki).

Die Anästhesie der Eingeweide kann es bedingen, daß schwere innere Krankheiten, die sich sonst durch enorme Schmerzen ankündigen, z. B. selbst Peritonitis, unermant bleiben (Conner, Journ. Amer. Med. Assoc. 10, R. of N. 11).

Die Hautreflexerregbarkeit erfährt keine wesentliche Veränderung bei dieser Krankheit; es ist aber bemerkenswert, daß die Hautreflexe anfangs oft gesteigert sind und auch bei bestehender Anästhesie und völligem Verlust der Sehnenphänomene, z. B. der Sohlen- und namentlich der Bauchreflex, sehr lebhaft sein können. Ich fand den letzteren im Frühstadium sogar häufiger gesteigert. Der Zehenreflex entspricht immer dem normalen Typus (Plantarflexion).

Die Blasenfunktion ist fast in allen Fällen beeinträchtigt; diese Störungen können sich in jedem Stadium geltend machen. Das erste Anzeichen ist gewöhnlich eine Erschwerung der Harnentleerung: der Kranke muß stärker und länger pressen, ehe der Harn abfließt. Andermalen berichtet er sogar mit einer gewissen Genugtuung, daß er den Harn sehr lange halten könne, etwa nur ein- oder zweimal am Tage den Drang verspüre. Auch das deutet auf einen pathologischen Zustand. Ja, er scheint mir sogar meistens der Erschwerung des Harnens voranzugehen. Ausnahmsweise wird über einen schneidenden Schmerz bei der Harnentleerung geklagt. Beträchtliche Störungen, wie völlige Inkontinenz oder Harnverhaltung, pflegen erst im späteren Verlauf einzutreten und können sich trotz des progressiven Charakters des Gesamtleidens wieder zurückbilden.

Anatomische Veränderungen, die auch zystoskopisch nachweisbar sind, wie die sog. Balkenblase, können sich schon relativ früh entwickeln (Böhme, M. m. W. 08). In den späteren Stadien kommt es häufig zu den bekannten Veränderungen, wie sie durch die Harnverhaltung, die event. Infektion etc. bedingt werden.

Zu Incontinentia alvi kommt es nur in wenigen Fällen und auch dann pflegt sie ein passageres Symptom zu bilden. Meistens besteht Verstopfung, selten ein quälender Tenesmus.

¹⁾ N. C. 10.

Impotenz ist zuweilen Frühsymptom; die Potenz kann aber auch lange Zeit erhalten bleiben, ja es ist keineswegs unmöglich, daß im Verlauf der Krankheit Kinder gezeugt werden. Auch Satyriasis kommt im Beginn vor. In einem Falle meiner Beobachtung bildete ein wochenlang anhaltender, nicht von Wollustempfindung begleiteter Priapismus, der das Urinieren sehr schmerzhaft machte, die erste Beschwerde, dann folgte absolute Impotenz. In einem andern kam es zu nächtlichen Anfällen von Priapismus mit Incontinentia urinae. Andauernder Priapismus wird auch von Pitres und Raichline geschildert.

Als crises elitoridiennes sind bei tabischen Frauen zuweilen auftretende Paroxysmen von Wollustempfindung mit vulvovaginaler Sekretion beschrieben worden (Pitres, Köster).

Abadie (R. n. 05) und Conzen (N. C. 09) schildern wehenartige Anfälle, die letzterer als Uteruskrisen deutet. Von Ovarialkrisen spricht Offergeld (ref. D. m. W. 11).

Betrachten wir nun die krankhaften Erscheinungen im Bereich der Hirnnerven, so gehört zu den am häufigsten vorkommenden die Augenmuskellähmung*). Bald ist der Abducens, bald ist ein oder es sind mehrere Zweige des Oculomotorius gelähmt: so besteht recht häufig Ptosis, die aber nicht immer auf Lähmung beruht, sondern durch Atonie des Levat. bedingt und dann geringfügig und unbeständig sein kann. Das Lid hängt dann zwar zeitweilig tief herab, kann aber durch Willensanspannung völlig gehoben werden. Auch Akkommodationsparese kommt vor, kann sogar zu den ersten Zeichen gehören. Die Augenmuskellähmung und die eventuelle Diplopie ist meist flüchtiger Natur, schwindet und kann rezidivieren. Eine andauernde Augenmuskellähmung kann zwar schon im Beginn vorhanden sein, wird aber häufiger in den späteren Etappen der Erkrankung beobachtet. Die Lähmung ist niemals eine assoziierte, sondern unregelmäßig auf die verschiedenen Muskeln eines oder beider Augen verteilt; selbst eine vollständige Ophthalmoplegie kommt vor, während der isolierten, vollständigen Ophthalmoplegia interna nur ausnahmsweise Tabes zugrunde liegt (Uhthoff). Sehr häufig — und oft schon frühzeitig — sind die Pupillen abnorm verengt (Miosis), nur eine beträchtliche Verengerung darf ohne weiteres als pathologisch betrachtet werden. Seltener besteht Mydriasis, häufig Pupillendifferenz, in vereinzelt Fällen das Symptom der springenden Pupille (s. S. 101).

In nicht wenigen Fällen nimmt der Sehnerv an der Erkrankung teil. Die Art der Erkrankung ist eine typische. Es handelt sich fast immer um eine doppelseitige, einfache, fortschreitende Atrophie des Sehnerven, die meist zur völligen Erblindung führt. Doch kommen auch in ganz vereinzelt Fällen (eigene Beob.) Stillstände vor. Wenn auch ein Auge gewöhnlich stärker und früher befallen wird als das andere, so beschränkt sich der Prozeß doch fast niemals dauernd auf eine Seite. Das ophthalmoskopische Bild der grauen und weißen Verfärbung der Papille ist charakteristisch.

Die Sehstörung ist meistens eine unregelmäßig konzentrische oder sektorförmige Einengung, die sich auch frühzeitig auf die Farben (rot und grün) erstreckt. Hingegen

*) Eine eingehende Besprechung und die Literatur der Frage findet sich bei Uhthoff, Die Augenveränderungen bei den Erkrank. d. Nervensyst. Graefe-Saemisch Handbuch 2. Aufl. Bd. XI Kap. 22. 04.

kommen zentrale Skotome nur ganz ausnahmsweise vor und dürften dann auf eine Komplikation bzw. auf ein besonderes ätiologisches Moment (Alkoholismus, Saturnismus u. dgl.) zu beziehen sein. Wenigstens habe ich das in den von mir beobachteten Fällen dieser Art meist (aber nicht immer!) feststellen können.

In den letzten Jahren haben sich besonders Marie und Léri¹⁾ mit dem Studium der tabischen Sehnervenatrophie beschäftigt.

Die Atrophia nervi optici stellt sich in der Regel frühzeitig ein; sie kann lange Zeit das einzige Symptom der Tabes bilden; nur ausnahmsweise entwickelt sie sich erst im späteren Verlauf der Erkrankung.

Das Gebiet des Nervus Trigemini ist nicht selten in Mitleidenschaft gezogen. Nicht nur Schmerzen und Parästhesien (Kriebeln, Taubheitsgefühl, Empfindung, als ob das Gesicht unter einer Maske stecke, als ob die Zähne aufeinandergepreßt würden etc.) treten in demselben auf, sondern auch häufig Anästhesie resp. Hypästhesie, insbesondere für die schmerzhaften Reize. Die Analgesie kann sich auch auf die Mund- und Kieferschleimhaut beschränken. Ausnahmsweise betrifft die Anästhesie die Kornea. Dazu kommen zuweilen trophische Störungen, unter denen der spontane Zahnausfall (Demange, Oppenheim²⁾ u. A.) prävaliert. Der Kranke bemerkt, daß sich die Zähne lockern und daß er innerhalb eines Zeitraumes von wenigen Tagen oder Wochen sich ohne Schmerz, ohne Blutung eine große Anzahl von Zähnen mit den Fingern aus der Kieferlade herausziehen kann. Die Zähne können dabei ganz normale Beschaffenheit haben. Manchmal stoßen sich kleine Sequester des Processus alveolaris mit ab. Dieser atrophiert, nachdem die Zähne ausgefallen sind. In einem von Sabrazès-Fouquet³⁾ beschriebenen Falle kam es bei dem Versuch der Zahnextraktion zu einer Fraktur beider Proc. alveolares. Trophische Störungen anderer Art (Keratitis nenroparalytica, Ulzerationen der Mundschleimhaut, Geschwürsbildung im Gesicht, Herpes, Hemiatrophia facialis) wurden nur höchst selten von uns u. A. beobachtet. — Sehr selten ist auch der Geschmack auf der entsprechenden vorderen Zungenhälfte herabgesetzt. Einer meiner Patienten klagte, daß er nur im ersten Moment eine Geschmacksempfindung habe, dann aber die Speisen genieße, ohne sie zu schmecken; ein anderer hatte erst beim Schlucken Geschmacksempfindung. Widerliche Geschmacks- und Geruchsempfindungen werden von Erben und Umber erwähnt. Zu den Anomalien im Quintusgebiet ist wohl auch das andauernde Tränenträufeln zu rechnen, das zuweilen bei Tabikern vorkommt.

Als „Augenkrisen“ ist ein anfallsweise auftretender heftiger Augenschmerz mit Tränenträufeln, lebhaftem Zucken der Orbiculares und Hyperästhesie des Auges nebst seiner Umgebung beschrieben worden (Pel, Haskovec, Knauer⁴⁾). Es bleiben jedoch weitere Erfahrungen abzuwarten, ehe man diese Anfälle der Symptomatologie der Tabes einreihen kann. Mir selbst ist häufiger eine Hyperästhesie der Retina aufgefallen, welche die Prüfung des Lichtreflexes im hohen Maße erschwerte, da sich bei jedem Versuche die Augen mit Tränen füllten.

Nur ganz ausnahmsweise liegen Erscheinungen vor, die auf eine Beteiligung des motorischen Trigemini hinweisen: Schwäche und Atrophie der Kaumuskelatur (Schultze⁵⁾, Marie-Léri⁶⁾, Souques-Chenét⁷⁾). — Auf eine Affektion des N. acusticus sind die in einzelnen

¹⁾ Thèse des Paris 04, R. n. 04 u. 05 etc., s. auch Saenger, Z. f. N. XXXVI, Elsehnig, M. Kl. 11. ²⁾ A. f. P. XX. ³⁾ Nouv. Icon. 1900. ⁴⁾ M. m. W. 08.
⁵⁾ A. f. P. XXI. ⁶⁾ R. n. 05. ⁷⁾ R. n. 09.

Fällen konstatierten Gehörstörungen bezogen worden, doch sind die klinischen und anatomischen Beweise noch spärliche. Pierre Bonnier¹⁾ will allerdings der Beteiligung der Labyrinthnerven eine große Rolle in der Symptomatologie der Tabes zuschreiben und nicht nur Gehörstörungen, sondern auch Schwindel und Gleichgewichtsstörung etc. von ihr ableiten. Störungen des Geruchs und Geschmacks werden besonders von Klippel²⁾ und Jullian³⁾ erwähnt, doch sind sie nach unsern Erfahrungen selten.

Vor einiger Zeit konsultierte mich ein Apotheker, bei dem die Anosmie und Hypogeusie zu den ersten Zeichen der Tabes gehörte. Er gab an, das besonders peinlich zu empfinden, weil er im Beruf auf seine Geruchsnerve stets sehr angewiesen sei. Hier könnte man an eine Deutung im Sinne Edingers denken.

Sehr beachtenswert ist eine Reihe von Symptomen, die sich im Gebiet des Vago-Accessorius und Sympathicus abspielen. Hierhin gehört zunächst die habituelle Beschleunigung der Pulsfrequenz, die in nicht wenigen Fällen der Tabes und oft schon frühzeitig zu konstatieren ist. Zuweilen hat der Kranke selbst eine Empfindung davon. Als Herzkrisen sind seltene Zustände beschrieben worden, in denen ein heftiger Schmerz in der Herzgegend — von dieser nach den Schultern, besonders der linken, ausstrahlend — mit Oppressionsgefühl und einer während des Anfalls nachweisbaren Beschleunigung und Unregelmäßigkeit der Herzaktion auftritt. Der Zustand hat Ähnlichkeit mit der Angina pectoris. Tachypnoe kann auch zu den Erscheinungen gehören. Eine auffällige Bradypnoe wurde von Egger beobachtet und auf doppelseitige Vaguslähmung bezogen.

S. auch die Mitt. von L. Jacobsohn (B. k. W. 10) über krisenartig auftretende Bewußtlosigkeit mit Atemstillstand, ferner Guillain-Laroche, Eppinger-Hess (W. Kl. W. 09). Von Gefäßkrisen spricht Pal⁴⁾.

Weit häufiger als die angeführten sind die gastrischen Krisen (Topinard, Delamarre) oder die krampfhaften Brechanfälle. Sie haben meistens einen typischen Verlauf. Plötzlich stellt sich der Anfall ein: der Kranke verspürt einen heftigen Schmerz in der Magengegend oder eine schmerzhaft empfundene Zusammenziehung, es kommt zum Würgen und zu starkem Erbrechen, durch welches anfangs die aufgenommene Nahrung, später gallige Massen, nur ganz ausnahmsweise Kot herausbefördert werden. Obgleich nun die Nahrungsaufnahme völlig sistiert, dauert das Erbrechen an, ebenso die überaus peinigen Schmerzen; der Kräfteverfall ist ein erheblicher, das Gesicht ist bleich und verfallen, der Harn ist spärlich und konzentriert, der Puls kann beschleunigt und unregelmäßig sein, die Zunge zeigt meistens eine normale Beschaffenheit. Nachdem der Anfall Stunden, Tage oder selbst Wochen gedauert hat, hört er plötzlich auf, und der Patient kann nun sofort in gewohnter Weise Nahrung zu sich nehmen; doch kommen auch allmähliche Übergänge vor. Die Intervalle zwischen den einzelnen Anfällen sind von sehr verschiedener Dauer. Sie können sich so häufen und verlängern, daß sich ein Dauerzustand entwickelt (Schaffers Status criticus). Es gibt auch unvollkommen ausgebildete Formen (Schmerzattacken ohne Erbrechen, Brechanfälle ohne Schmerzen etc.).

1) Nouv. Icon. 1899. 2) Arch. de Neurol. 1897. 3) Thèse de Paris 1900.
4) M. m. W. 03 und Gefäßkrisen, Leipzig 05.

Überhaupt habe ich ziemlich oft Formen der gastrischen Krise beobachtet, die von der geschilderten typischen wesentlich abwichen. Namentlich kam es nicht selten vor, daß der Anfall sich allmählich entwickelte und besonders, daß er allmählich aufhörte oder daß die scheinbar beendigte Krise wieder einsetzte. Als Ursache des Rückfalls oder auch des Anfalls selbst wurde dabei mehrmals eine Störung der Darmfunktion angegeben, so hatte das an Obstipatio alvi leidende Individuum ein Abführmittel oder ein Klysma genommen und mit der Anregung der Darmtätigkeit war es aufs neue zu Brechanfällen gekommen. Es ist aber auch nicht ungewöhnlich, daß sich mit dem Brechanfall von vornherein Durchfall verbindet.

In einigen meiner Fälle unterschied sich der Anfall nicht wesentlich vom vomitus matutinus.

Die Attacke kann sich auch mit Geruchs- und Geschmacks-halluzinationen einleiten (Umbert). Roux (Thèse de Paris 1900) erwähnt eine Form der gastrischen Krisen, bei der dyspeptische Störungen eine wesentliche Rolle spielen und Diätfehler den einzelnen Anfall auslösen sollen.

Bei einem meiner Kranken begann die Attacke jedesmal mit einem Nackenschmerz, bei einem andern mit einem Schmerz in der „Blasengegend“.

Ausnahmsweise kommt es zu Hämatemesis bei den gastrischen Krisen (Vulpian, Chareot, eigene Beobachtungen, Noorden, Eekert¹⁾, Rubin, Neumann). Der Magenbefund kann dabei ein negativer sein (Kollarits, N. C. 09), doch ist auch ein Ulcus ventriculi in einem tödlichen Falle von Schüller (N. C. 09) festgestellt worden. S. ferner Eichhorst, M. Kl. 09. Dalbe, Thèse de Paris 11/12.

Von Interesse ist es, daß einige Male nur während der Krise eine Anästhesie (Egger, Heitz und Lortat-Jacob) oder eine Hyperästhesie am Rumpf (Foerster) nachgewiesen werden konnte. Foerster legt auf das Symptom der Hyperästhesie und Steigerung des Bauchreflexes großes Gewicht und sucht die Ursache der Krise in einer Reizung der sensiblen Sympathikusfasern und entsprechenden (7.—10.) hinteren Dorsalwurzeln; er gibt aber zu, daß auch Krisen vom Vagussystem ausgehen können, die nur intensive Nausea, keinen Schmerz mit sich bringen. — Vermehrte Absonderung des Bronchialsekrets, Temperatursteigerung wurde ebenfalls von ihm konstatiert. Dergleichen wurde beobachtet, daß nur während der Krise die Pupillenstarre eine absolute war oder nur während dieser bestand (Mantoux).

Etwas Ähnliches konnten Josefowitsch - Lifschütz (Z. f. N. Bd. 40) bezüglich des Kniephänomens feststellen.

Es ist ferner zu bedenken, daß nicht jeder Brechanfall bei Tabes als gastrische Krise gedeutet werden kann (s. Diagnose).

Auch eine einfache Anorexie sowie ein völliger Verlust des Hungergefühls kann zu den Erscheinungen dieses Leidens gehören. In einem Falle, den ich behandelte, kam es zur Glykosurie, und es entwickelten sich weiterhin die Symptome eines Diabetes mellitus, die aber wieder zurücktraten. Ähnliche Beobachtungen sind dann von Reumont, E. Meyer u. A. angestellt worden.

Das ungewöhnliche Symptom der Galaktorrhoe bei einer 62j. Patientin beschreibt Siding (W. Kl. W. 09), und de la Camp (M. m. N. 09) schildert derartige Zustände als Mamma-Krisen.

Viel seltener als die gastrischen sind die Larynxkrisen, die krampfhaften Hustenanfälle (Féréol). Es ist ein plötzlich einsetzendes Erstickungsgefühl mit langgezogenem, inspiratorischem Stridor von sekunden- bis minutenlanger Dauer oder ein dem Keuchhustenanfall entsprechender Paroxysmus, in welchem die Atemnot und Zyanose eine erhebliche ist. Diese Anfälle treten ohne erkennbare Ursache auf, oder sie werden durch ein Sichverschlucken ausgelöst. In einem unserer²⁾ Fälle verbanden sich Nieskrämpfe mit den Hustenattacken. Später haben französische Autoren (Klippel³⁾, Sullivan, Jullian) derartige Nies-

¹⁾ Inaug. Diss., Berlin 1887. ²⁾ B. k. W. 1885. ³⁾ S. Klippel-Lhermitte, Semaine méd. 09.

krämpfe als „crises nasales“ geschildert. Die laryngoskopische Untersuchung ergibt meistens nichts Abnormes. Indes kann die Lähmung der Kehlkopfmuskeln nicht als ein ungewöhnliches Symptom der Tabes bezeichnet werden*). Die häufigste Form ist die Lähmung der *Crico-arytaenoidei postici*, der Stimmbänderweiterer. Ist sie nicht vollständig, so verursacht sie keine erheblichen subjektiven Beschwerden, doch wird gewöhnlich über Atemnot geklagt, auch kann man bei ruhiger Atmung einen mehr oder weniger deutlichen Stridor vernehmen. Auch die Adduktoren können betroffen sein; selbst völlige Lähmung eines Stimmbandes wird beobachtet. Ich fand die elektrische Erregbarkeit des *Laryngeus recurrens* in Fällen dieser Art erloschen. Ferner läßt sich zuweilen ein Punkt am Halse zwischen Kehlkopf und *Sternocleidomastoideus* finden, an welchem ein leichter Druck Schmerz



Fig. 83. Hemiatrophia linguae bei Tabes. (Eigene Beobachtung.)

erzeugt; es gelang selbst einigemale, von diesem Punkt aus durch Druck einen Hustenanfall auszulösen. Nur in vereinzelt Fällen wurden Gaumenlähmung und noch seltener Lähmungserscheinungen im Gebiet des spinalen *Accessorius* konstatiert (Martius¹), Avdakoff, Seiffer, Ilberg²). Ich sah einen Fall, in welchem die Tabes durch eine einseitige totale Lähmung des *Vagus* und *Accessorius* völlig kaschiert wurde. — Auch die halbseitige Zungenatrophie (Ballet, Westphal, Koch³) ist ein ungewöhnliches Symptom (s. Fig. 83). Einseitige Phrenikuslähmung wird nur in vereinzelt Fällen (Gerhardt⁴), Levy-Dorn) erwähnt.

In einigen Fällen (Oppenheim, Eisenlohr, Howard, Jacobsohn, Bloch, Cassirer-Schiff⁵), Spiller) waren die angeführten Symptome von seiten des Kehlkopfes, der Gaumen- und Rachenmuskulatur etc. so ausgesprochen, daß man von dem „bulbärparalytischen Symptomenkomplex der Tabes“ sprechen konnte. Auch Salivation kam dabei vor, während einem meiner Patienten das Schlucken schwer wurde, weil die „Einspeichelung“ der Nahrung beim Kauen fehlte. Die Kombination mit *Diplegia facialis* und *Bulbärsymptomen* ist mir ebenfalls begegnet.

Eine seltene Form der Krisen ist die, die ich⁶) unter der Bezeichnung *Pharynxkrisen* geschildert habe: es sind Attacken, in denen heftige Schlingbewegungen in schneller Folge auftreten; man hört dabei ein glucksendes, gurrendes Geräusch. Der Anfall dauert mehrere Minuten bis zu einer halben Stunde, es können 24 Schlingbewegungen auf die

*) Beobachtungen von Schnitzler, Rosenthal, Krishaber-Chareot, Oppenheim, Semon, Landgraf, Fraenkel, Schüller, Green, Faure und besonders in den zusammenfassenden Statistiken und Monographien von Krause, Semon, Burger, Sendziak und Dorendorf. Siehe die ältere Literatur in meiner Arbeit: Über *Vagus-Erkrankung* im Verlauf der *Tab. dors. B. k. W.* 1885 und Neue Beitr. zur *Path. d. Tab. A. f. P. XX*, ferner die neuere bei Sendziak, *Klin. Vorträge aus d. Geb. d. Otol. etc.* IV. 01.

¹) B. k. W. 1887. S. auch Ehrenberg, Dissert. Berlin 1893. ²) *Charité-Annalen* 1893. ³) *Revue de Méd.* 1888. ⁴) B. k. W. 1893. ⁵) Obersteiner 1896. ⁶) A. f. P. XX.

Minute kommen. Der Paroxysmus ließ sich gewöhnlich durch einen Druck, der zur Seite des oberen Kehlkopfabschnittes in die Tiefe dringt, auflösen. Nach mir hat Courmont¹⁾ krampfartige Erscheinungen anderer Art am Pharynx beschrieben, ebenso Bechterew, der von einem periodischen Schlucksen spricht. Auch eine Art von Globus kommt bei Tabes vor. Singultuskrisen erwähnt Stembo.

Als Darmkrisen²⁾ sind Kolikanfälle mit diarrhoischen Entleerungen, die schon im Beginn der Tabes auftreten können, als Nierenkrisen, Blasenkrisen, heftige Schmerzattacken in der Nieren-Blasengegend, ev. auch verbunden mit Harnzwang, bezeichnet worden. Auch von Leberkrisen (A. Jolly, Bernhardt) ist die Rede.

O. Foerster (M. f. P. IX) spricht auch von Geschmacks-, Gehörs- sowie von Extremitätenkrisen und versteht unter letzteren lanzierende Schmerzen mit tonischen und klonischen Muskelkrämpfen in den Extremitäten (s. o.). Reizzustände in sensiblen Bahnen und die sie begleitenden Reflexerscheinungen machen nach ihm das Wesen der Krise aus, sie zeige demgemäß drei Elemente: 1. anfallsweise auftretende sensible Reizerscheinungen, 2. anfallsweise auftretende motorische Akte (Erbrechen, Husten etc.), 3. starke Hyperästhesie des betreffenden Organes.

Trophische Störungen: Die Muskulatur des Rumpfes und der Extremitäten behält bei Tabes ihr normales Volumen und ihre normale elektrische Erregbarkeit. Indes kommt es zuweilen vor, daß sich im Beginn oder Verlauf des Leidens eine Lähmung eines peripherischen Nerven (Peroneus, Radialis etc.) einstellt, deren Entstehung durch die brusken Bewegungen des ataktischen Kranken sowie durch die Unempfindlichkeit gegen Druck und Stoß begünstigt, aber doch wohl nicht allein erklärt wird. Fälle dieser Art werden von Joffroy, Strümpell, Bernhardt, Fischer, Remak u. A. beschrieben; ich habe eine nicht kleine Anzahl gesehen. Bei einem unserer Patienten war die Peroneuslähmung eine direkte Folge der Arthropathie des Kniegelenks, bei welcher der Nerv durch einen Knochenteil gedrückt und von der Unterlage abgehoben wurde (Finkelnburg).

Es kann sich aber auch eine Muskelatrophie bei Tabes entwickeln, die sich nicht auf das Gebiet eines peripherischen Nerven beschränkt und sich durch ihre allmähliche Entstehung von der eben beschriebenen unterscheidet. Sie ergreift ganze Muskelgruppen, z. B. die kleinen Hand- oder Fußmuskeln.



Fig. 81. Fall von Tab. dors., in welchem eine hochgradige allgemeine Abmagerung zu den Erscheinungen gehörte (marantische Tabes). (Eigene Beobachtung.)

¹⁾ Revue de Méd. 1894.] ²⁾ S. von neueren Arbeiten die von Loeper (Semaine méd. 09).

Eingehend ist die Frage der Muskelatrophie bei Tabes in neuerer Zeit von Dejerine sowie von Lapinsky (A. f. P. Bd. 40 u. 42) behandelt worden. S. auch Brissaud - Foix (R. n. 10), Rose - Rendu (Sem. méd. 10). Wegen d. Kombination von progr. Muskelatrophie mit Tabes s. Hunt (Med. Record 10), K. Wilson (R. of N. 11), Marie (R. n. 09). Von amyotrophischer Tabes sprechen Chrétien u. André-Thomas.

Lokalisierte Atrophie der Rücken- und Bauchmuskeln wurde von Dejerine-Leonhardt (R. n. 05) beobachtet; auch hat mir Gowers in seiner Klinik einen Fall von einseitiger Bauchmuskellähmung bei einem Tabiker demonstriert.

Temporäre Lähmung des Biceps und Brachialis anticus wurde von Gilbert-Carnot - Descomps (R. n. 09) beschrieben.

Die Fälle, die sich durch das im ganzen seltene Symptom der Muskelatrophie auszeichnen, haben manchmal auch andere Besonderheiten, bald in ätiologischer, bald in symptomatologischer Hinsicht. So hatten zwei meiner Kranken dieser Kategorie unter der Einwirkung von Giften (Blei) gestanden, in zwei andern Fällen trat neben der lokalisierten Muskelatrophie ein auffallender allgemeiner Marasmus hervor (Fig. 84). Überhaupt glaube ich auf Grund eigener Erfahrungen annehmen zu dürfen, daß die allgemeine Macies zu den Symptomen der Tabes gehören kann, daß es eine seltene Form dieses Leidens (die marantische) gibt, die sich durch den frühen Eintritt einer beträchtlichen allgemeinen Abmagerung kennzeichnet. Schweiger (W. kl. R. 09) bestätigt das.



Fig. 85. Tabischer Fuß.
(Eigene Beobachtung.)



Fig. 86. Genu inversum bei tabischer
Arthropathie. (Eigene Beobachtung.)

Namentlich aber bilden trophische Störungen am Gelenk- und Knochenapparat kein außergewöhnliches Vorkommnis. Die Arthropathies tabétiques (Charcot*) treten gewöhnlich schon im frühen Stadium auf. Am häufigsten wird das Kniegelenk (ein- oder doppelseitig) befallen. Die Störung entsteht meistens plötzlich: das Gelenk schwillt, die Schwellung erstreckt sich aber auch auf die Umgebung, so daß ein Ödem am ganzen Unterschenkel den Kniegelenkerguß begleiten kann. Die Flüssigkeitsansammlung kann eine ganz beträchtliche sein**. Kein Schmerz, keine Rötung, kein Fieber. Sehr schnell folgt die Destruktion der Gelenkenden und durch diese sowie die gleichzeitige

*) Bezüglich Literatur und Einzelheiten der Arthropathien und Frakturen siehe das Sammelreferat von S. Adler, Über tabische Knochen- und Gelenkerkrankungen. C. f. Gr. 03, ferner Levy, D. m. W. 08, Braun, Z. f. Chir. Bd. 89, Zoepffel, B. K. W. 11.

***) Auch Blutergüsse haben wir gelegentlich in den Gelenken gefunden und beschrieben (A. f. P. XVIII). Später haben französ. Forscher (Brissaud, Charcot-Dufour) dem Vorkommen dieser Erscheinung, der „Hémarthrose tabétique“ größere Beachtung geschenkt. Das sekundäre Auftreten der Tuberkulose in einem tabischen Gelenk ist einige Male konstatiert worden. Auch Vereiterung des Gelenkes wurde beobachtet (Brissaud - Bauer, R. n. 09).

Erschlaffung des Kapsel- und Bandapparats die Deformität in Form einer Luxation oder Subluxation (Fig. 85—89). Gleichzeitig kommt es zur Knochenneubildung, zu einer diffusen und ganz unregelmäßigen Auftreibung der Gelenkenden mit Bildung knöcherner Exkreszenzen und freier Körper. Diese Vorgänge schaffen einen Zustand des Gelenks, der dem der deformierenden Arthritis sehr verwandt ist, sich aber durch die Art der Entwicklung und die in der Regel vorhandene absolute Schmerzlosigkeit von dieser unterscheidet. Besonders charakteristisch sind auch die periartikulären Knochenneubildungen. Das Hüftgelenk kann ebenfalls ergriffen werden. So sah ich bei einem Kranken, der ans Bett gefesselt war, eine Spontanluxation des Hüftgelenks entstehen, von der er selbst keine Empfindung hatte. Es fand sich hier eine gewaltige Zerstörung des Hüftgelenks (Fig. 91). Seltener wird das Schulter- (Fig. 89) und Ellenbogengelenk, die Wirbelsäule (Krönig¹), Abadie²), Spiller, Frank, Haenel, Salvadori³), sowie der Gelenkapparat des Fußes betroffen. Die Arthropathie kann hier eine eigentümliche Deformität schaffen, die als *ped tabétique* (Charcot, Féré) beschrieben worden ist (Fig. 85 u. 86). Dabei sitzt die Erkrankung gewöhnlich in den Fußwurzelgelenken und bedingt einen Vorsprung am Innenrand in der Gegend des os scaphoideum und 1. Keilbeins, während der Vorderfuß nach außen abweicht.

Von einem tabischen Klumpfuß (*ped bot tabétique*) spricht Joffroy. Nur in vereinzelten Fällen (Infeld) wurde eine Arthropathie des Kiefergelenks beobachtet.



Fig. 87. Mal perforant in der Planta des rechten Fußes sowie ein vernarbtcs Geschwür dieser Art zwischen 1. u. 2. Zehe des linken. (Eigene Beobachtung.)

Es gibt auch eine Form der Gelenkerkrankung bei Tabes, die sich dadurch als eine gutartige von der eben geschilderten unterscheidet, daß es nur zu einem Erguß kommt, der schnell wieder resorbiert wird.

Zuweilen sind die Knochen abnorm brüchig, so daß Frakturen ohne Einwirkung äußerer Gewalt entstehen. Öfters sah ich Spontanfraktur des Oberschenkels in Fällen nicht vorgeschrittener Tabes. Bei einem dieser Kranken waren selbst 18 Jahre nach Eintritt der Fraktur nur die Initialsymptome der Tabes nachweisbar. Touche erzählt von einem Patienten, bei welchem sich Spontanfraktur beider Oberschenkel im Beginn des Leidens einstellte. Am os ischii wurde das von Siebold, an der Patella von Cohn und Gauthier, am Becken von Rommel beobachtet.

Die Arthropathie ist zuweilen mit Fraktur verbunden (Rotter), wie das namentlich in neuerer Zeit durch Anwendung der Radiographie mehrfach, so auch von uns, konstatiert wurde (s. Fig. 92 Tafel II).

¹) Z. f. kl. M. 1888. ²) Nouv. Icon. 1900.

³) Nouv. Icon. 10. S. ferner Dufour (R. n. 10).

Auch feinere Veränderungen im Knochengewebe, die verschieden gedeutet worden sind (Nalbandoff, Kienböck, Donath, Leyden-Grünmach, Cohn, Levy-Ludloff, Jacobsohn) sind dabei nachgewiesen worden.

Sehr selten kommt die spontane Sehnenzerreißung — an der Achilles- oder Quadrizepssehne — vor.

Ich behandle einen Herrn, bei welchem die spontane Zerreißung des Quadriceps bei einer Bewegung auf ebener Erde scheinbar das erste Zeichen der Tabes war.

Von trophischen Störungen sind ferner zu erwähnen:

1. Das *malum perforans*, ein sich in der *Planta pedis* (selten auf dem Dorsum), besonders in der Zehenballengegend, aber auch an andern Stellen (Fig. 87) entwickelndes rundliches Geschwür, das große Neigung besitzt, in die Tiefe zu greifen, selbst bis auf den Knochen und die Gelenke, und der Therapie großen Widerstand bietet*). Es gibt aber auch eine gutartige Form. Von einem *mal perforant* der Wangenschleimhaut



Fig. 88. *Genu eversum* bei tabischer Arthropathie des linken Kniegelenkes. Schwellung auch in der Umgebung. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 89. Arthropathie tabétique des linken Schultergelenkes. (Eigene Beobachtung.)

ist in der französischen Literatur einige Male die Rede gewesen. 2. Die spontane Gangrän (Joffroy, Pitres), die in vereinzelt Fällen beobachtet wurde.

Auch mannigfache Ernährungsstörungen an der Haut (z. B. der Vitiligo) und den Nägeln sowie der spontane Ausfall der letzteren sind als Symptom dieser Krankheit beschrieben worden.

Zu den seltenen Erscheinungen gehören ferner die Hemihyperidrosis unilateralis, die Sugillationen, die sich im Anschluß an die Schmerzattacken (Strauß), aber, wie ich sah, auch ohne diese bilden können, der Herpes, der in drei unserer Beobachtungen das erste Zeichen der Erkrankung darstellte und auch als Begleitsymptom der gastrischen

*) Eine gute Darstellung und Zusammenfassung bietet das Sammelreferat von Adrian im C. f. Gr. 04. S. ferner Levy, Mitt. a. d. Grenz. XXI, Hofman. Beitr. z. Kl. Chir. Bd. 73. R. Levy ist der Ansicht, daß ein Prozeß am Gelenk- u. Knochenapparat der Ausgangspunkt der Geschwürsbildung ist.

Krisen (Rauschke) und der lanzinierenden Schmerzen (Seiffer) auftreten kann, sowie andere Exantheme.

Schließlich haben wir noch eines Symptomes zu gedenken, das in Beziehung zur Tabes gebracht worden ist (Debove), ohne daß die Art des Zusammenhangs bisher klargestellt werden konnte. Es sind die apoplektiformen Anfälle, die sich gelegentlich, aber nach meiner Erfahrung doch recht selten, im Beginn oder im Verlauf der Erkrankung einstellen und eine Hemiplegie hinterlassen können, welche sich meistens wieder zurückbildet. Auch paraplegische Zustände können im Verlaufe der Tabes entstehen und wieder zurückgehen. Höchstwahrscheinlich liegen diesen Störungen, wie



Fig. 90. Deformität infolge Arthropathie tabétique der Kniegelenke. (Nach Westphal.)

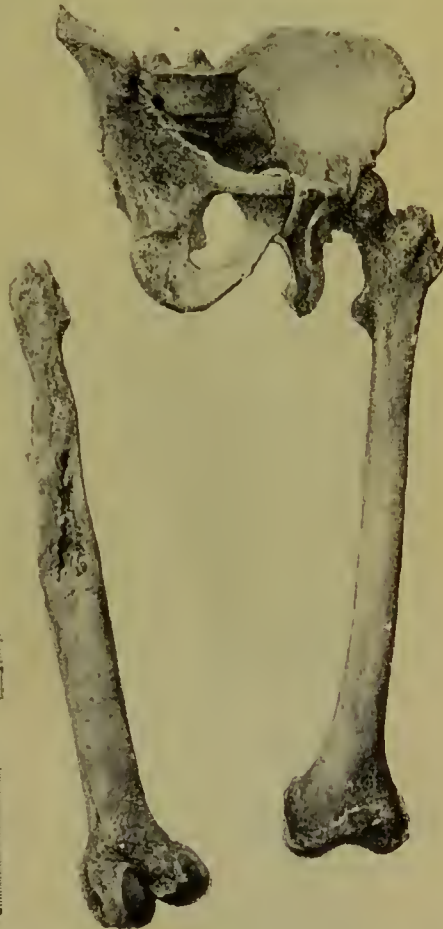


Fig. 91. Arthropathie des Hüftgelenkes. (Eigene Beobachtung u. nach Sonnenburg.)

ich mit Minor (Z. f. k. M. 1891) u. A. annehme, meistens Herderkrankungen zugrunde, die nicht in direkter Beziehung zur Tabes stehen, sondern von syphilitischen Prozessen abhängig sind. In neuerer Zeit haben Cayla, Lapinsky und A. Schüller (W. m. W. 06) die Frage besprochen. Von dem letzteren werden die Zustände als tabische Attacken bezeichnet. Es handelt sich um Lähmungsanfälle von meist paraplegischer Verbreitung, die mit Hypotonie und Areflexie verbunden sind, im Frühstadium der Tabes auftreten und meist wieder ganz oder teilweise verschwinden. Ich habe das auch einige Male beobachtet und öfter noch anamnestic feststellen können. Lapinsky (A. f. P. Bd. 42) bringt sie in Analogie zu den experimentell nach Durchschneidung der hintern Wurzeln entstehenden Lähmungen. Auch unter dem Bilde einer maximalen temporären Ataxie können diese Anfälle auftreten (Schüller, eigene Beobachtungen),

ausnahmsweise unter dem der Landry'schen Lähmung. Natürlich dürfen die Zustände nicht verwechselt werden mit der ataktischen Paraplegie, der eine kombinierte Hinter- und Seitenstrangaffektion (vgl. das entspr. Kapitel) zugrunde liegt.

Foerster (B. k. W. 09) hat in einem Fall von Tabes mit apoplekt. Beginn irrtümlich ein Wirbelleiden diagnostiziert und eine operative Behandlung vornehmen lassen, die natürlich ein negatives Ergebnis hatte.

Die Insuffizienz der Aortenklappen, auf deren Zusammentreffen mit der Tabes Berger und Rosenbach zuerst hinwiesen, bildet wohl nur eine Komplikation der Tabes, ist aber auch auf trophische Störungen zurückgeführt worden. Auch Aortenaneurysmen werden bei Tabikern nicht so selten gefunden. Ihre Kombination mit Pupillenstarre hat Babinski zutreffend so gedeutet. Sicher ist, wie ich schon früher hervorgehoben habe, die Lues das Bindeglied. Auf die Häufigkeit der Aortenerkrankungen bei Tabes und ihren diagnostischen Wert hat Strümpell (D. m. W. 07) hingewiesen. S. auch Rogge und E. Müller, D. A. f. kl. Med. Bd. 89; Deneke (ref. N. C. 12).

Wiederholentlich ist Wanderniere bei Tabes gefunden worden, es ist möglich, daß eine durch das Grundleiden bedingte Erschlaffung der Ligamente diesen Zustand herbeiführt.

Diagnostische Bemerkungen.

In vorgeschrittenen Fällen von Tabes bietet die Diagnose keine besonderen Schwierigkeiten. Eine Verwechslung ist möglich, die von einer wesentlichen Tragweite ist, nämlich die mit der multiplen Neuritis. Dieses Leiden entwickelt sich jedoch fast immer akut oder subakut, erreicht in einem Zeitraum von wenigen Wochen oder höchstens einigen Monaten den Höhepunkt, um dann tödlich zu endigen oder in der großen Mehrzahl der Fälle in eine, wenn auch häufig nur langsam fortschreitende Genesung auszugehen. Ferner hat die multiple Neuritis zwar die Schmerzen, die Gefühlsstörung, die Ataxie, das Westphalsche und Rombergsche Zeichen etc. mit der Tabes gemein, aber es fehlt hier in der Regel die Blasenstörung, das Gürtelgefühl, die Pupillenstarre*). Die Verbreitung der Anästhesie entspricht bei der Polyneuritis dem Typus der peripherischen, während sie bei Tabes der radikulären Innervation folgt. Die fortschreitende doppelseitige Sehnervenatrophie kommt bei der Polyneuritis nicht vor, wohl aber eine Neuritis optica mit dem Ausgang in partielle Atrophie und einer Sehstörung in Form des zentralen Skotoms (besonders bei Alkoholismus beobachtet). Andererseits finden wir bei der multiplen Neuritis Erscheinungen, die der Tabes fehlen, nämlich die wenigstens in der Regel deutlich ausgesprochene Druckschmerzhaftigkeit der peripherischen Nerven und Muskeln sowie vor allem die degenerative Lähmung der peripherischen Nerven (letztere kommt allerdings als Komplikation bei Tabes vor, beschränkt sich dann aber auf einen Nerven, z. B. den oder die Radiales oder den Peroneus). Auch treten im Geleit der multiplen Neuritis nicht selten psychische Störungen auf, die in dieser Art bei Tabes nicht vorkommen. Endlich weist die Berücksichtigung der Ätiologie auf wichtige Differenzen hin, sie zeigt uns als Ursache der Tabes die Lues, als Ursache der multiplen Neuritis eine Intoxikation (Alkohol, Blei, Arsenik etc.) oder eine Infektion

*) Die isolierte Lichtstarre (refl. Pupillenstarre) entsteht jedenfalls nur ganz ausnahmsweise auf dem Boden des chronischen Alkoholismus, während die absolute Pupillenstarre dabei weniger selten vorzukommen scheint (s. Bumke l. c., Nonne. Z. f. N. XXXVI). Nonne (N. C. 12) hat aber den Beweis erbracht, daß der Alkoholismus chronicus an sich das Symptom der Lichtstarre der Pupillen hervorbringen kann.



Fig. 92.

Spontanfraktur und Arthropathie bei Tabes.
(Eigene Beobachtung)

(die akuten Infektionskrankheiten, die Tuberkulose), während die Syphilis hier nur höchst selten im Spiele ist.

Ich muß allerdings einschränkend bemerken, daß nach meinen neueren Erfahrungen auch der chronische Alkoholismus zu den der Entstehung der Tabes Vorschub leistenden Momenten gerechnet werden muß. Und besonders hat Nonne (N. C. 07) gezeigt, daß sich kombinierte Systemerkrankungen des Rückenmarkes auf dem Boden des Alkoholismus entwickeln können. S. zu dieser Frage auch Heilbronner, M. f. P. IV.

Eine Krankheitsform, die wohl auch im wesentlichen auf eine multiple Neuritis zurückzuführen ist, ist noch besonders hervorzuheben wegen ihrer großen Ähnlichkeit mit der Tabes bei überaus verschiedener Prognose. Ich meine die diphtheritische Lähmung. Bei der generalisierten Form, die gar nicht so selten ist, finden wir: Ataxie, Westphalsches Symptom, Gefühlsstörung an den Extremitäten, Rombergsches Zeichen, Augenmuskellähmung etc. Indes führt die Anamnese hier schon fast immer zur Entscheidung. Wir erfahren, daß vor einigen Wochen oder Monaten eine fieberhafte Halserkrankung vorausgegangen, daß sich dann zunächst Schlingbeschwerden, näselnde Sprache, eventuell Rachen- und Kehlkopflähmung etc. eingestellt haben, und daß erst auf diese lokalisierte Lähmung die Erscheinungen in den Extremitäten gefolgt sind.

Vergleiche auch die Ausführungen über die „akute Ataxie“ in dem Kapitel Myelitis.

Ich (N. C. 11) habe gezeigt, daß sich auf dem Boden der Entartung, besonders bei Alkoholismus der Eltern eine kongenitale oder im frühen Kindesalter hervortretende unilaterale oder bilaterale Ataxie entwickeln kann, die von der Tabes, auch von der infantilen, zu trennen ist (*Ataxia spinalis chronica infantilis et congenita*).

Mannigfache Berührungspunkte hat die Tabes dorsalis mit dem Diabetes mellitus.

Einmal kann die Glykosurie ein Symptom der Tabes sein oder eine Komplikation derselben bilden, außerdem kann der Diabetes eine große Anzahl der Erscheinungen hervorrufen, die wir zum Symptomenbilde der Tabes gerechnet haben: die Schmerzattacken, das Westphalsche Zeichen (Boucharde), Gefühlsstörungen, die Augenmuskellähmung, den spontanen Zahnausfall, die Impotenz, die Brechanfälle etc. Die Grundlage der Mehrzahl dieser Symptome ist wohl in einer Neuritis (die von Lapinsky auch in mehreren Fällen durch die anatomische Untersuchung nachgewiesen ist) zu suchen, so daß es sich meistens um eine Pseudotabes diabetica handelt. Daß sich auf dieser Grundlage die Pupillenstarre und Blasenlähmung entwickeln kann, ist allerdings zu bezweifeln, doch ist die Möglichkeit des Vorkommens der reflekt. Pupillenstarre auf dem Boden des Diabetes schon von Biermann (N. C. 12) dargetan worden. In neuerer Zeit ist die Frage von Pitres sowie von Williamson behandelt worden. Nun ist aber auch in vereinzelten Fällen von Diabetes eine Hinterstrangdegeneration nachgewiesen worden (Williamson, Souques, Marinesco, Schweiger¹⁾). Und endlich ist es nicht zu bezweifeln, daß sich beide Erkrankungen miteinander verbinden, nebeneinander bestehen können, wie ich es einigemal gesehen habe. Es kann nun im gegebenen Falle recht schwierig sein, zu entscheiden, ob ein Diabetes mit tabischen Symptomen oder eine echte Tabes neben dem Diabetes vorliegt.

Auch der Morbus Addisonii kann einzelne Erscheinungen, wie das Westphalsche Zeichen, mit der Tabes gemein haben. Ein Fall dieser Art wurde mir unter der Diagnose Tabes überwiesen. Sobald jedoch die Pigmentation deutlich ausgesprochen ist, ist die Verwechslung nicht mehr möglich. Übrigens ist auch bei diesem Leiden ein Degenerationsprozeß in den Hintersträngen nachgewiesen worden (Bonardi).

Daß die Zystizerkenmeningitis (s. *Cysticercus cerebri* unter Hirnkrankheiten) zu Hinterstrangdegeneration und tabiformen Symptomen führen kann, beweisen Beobachtungen von mir und von Henneberg (Z. f. d. g. N. O. IX).

¹⁾ W. m. W. 07.

Im übrigen kann nur das Frühstadium des Leidens diagnostische Schwierigkeiten bereiten, weil die Gruppierung der Symptome in diesem eine überaus mannigfaltige sein kann. Ich will eine Anzahl von Symptombildern, unter denen die Tabes in die Erscheinung tritt, hier anführen:

Lanzinierende Schmerzen, Westphalsches Zeichen, refl. Pupillenstarre.

Blasenschwäche, Westphalsches Zeichen, Gürtelgefühl.

Pupillenstarre und Rumpfanästhesie.

Pupillenstarre und Fehlen des Fersenphänomens.

Sehnervenatrophie, Westphalsches Zeichen oder Gürtelgefühl mit entsprechender Hypästhesie, Analgesie.

Sehnervenatrophie, lanzinierende Schmerzen, Impotenz.

Brechanfälle, Westphalsches Zeichen (bzw. Fehlen des Fersenphänomens) oder Pupillenstarre.

Gastrische Krisen und Rumpfanästhesie etc.

Gelenkerkrankung, Analgesie, Westphalsches Zeichen oder Pupillenstarre.

Stimmbandlähmung (mit oder ohne Hustenanfälle), Westphalsches Zeichen, Pupillenstarre.

Spontaner Anfall der Zähne mit Gefühlsstörung im Trigeminalg Gebiet, Westphalsches Zeichen oder Fehlen des Fersenphänomens, Blasenstörung etc.

Augenmuskellähmung, Gürtelgefühl, Analgesie etc.

Sehnervenatrophie und Rumpfanästhesie etc.

Auch jedwede andere Kombination der Erscheinungen ist denkbar und wird beobachtet; eine weitere Ausführung ist nicht notwendig*). Schwierigkeiten entstehen nur da, wo nur ein einzelnes Symptom vorliegt oder mehrere, die auch als Vorboten der Dementia paralytica vorkommen. So würde die Pupillenstarre als einziges nachweisbares Symptom nicht ansreichen, die Diagnose Tabes zu begründen, wenngleich vereinzelt Fälle beobachtet sind (Cassirer-Strauß, Dufour), in denen sie das einzige Zeichen einer tabischen Hinterstrangdegeneration war. Sie ist also zweifellos ein Symptom, welches den Verdacht erwecken muß, daß eine beginnende Tabes vorliegt. Mehr noch gilt das für die einfache fortschreitende Sehnervenatrophie.

Die gastrischen Krisen, die lanzinierenden Schmerzen können ein Dezennium hindurch und länger das einzige Symptom bilden. Auch eine Arthropathie kann lange Zeit das einzige Merkmal des Leidens sein.

Besonders oft kommen diagnostische Fehler in der Hinsicht vor, daß ein einzelnes Symptom irrtümlich auf die lokale Erkrankung eines inneren Organes bezogen, z. B. die gastrische Krise in diesem Sinne mißdeutet und lange Zeit falsch behandelt wird. So ist es oft zu Laparotomie oder Gastroenterostomie etc. in Fällen von Tabes gekommen, ohne daß natürlich eine örtliche Veränderung gefunden worden wäre (s. z. B. Eschbaum, M. m. W. 08). — Das von Leyden beschriebene periodische Erbrechen deckt sich zweifellos mit den gastrischen Krisen der Tabes; aber es kann sich hinter period. Erbrechen larvierte Hemikranie verstecken (Möbius, M. Halls sick-giddines, Kuttner, Th. d. Geg. 12); auch habe ich einmal eine familiäre Form period. Erbrechens beobachtet, die an gastr. Krisen erinnerte. Ich sah ferner in mehreren Fällen die Kombination der

*) Die Frage der atypischen und der „formes frustes“ der Tabes, auf die schon in den früheren Auflagen dieses Lehrbuches hingewiesen wurde, ist in den letzten Jahren wiederholt, so von Erb, G. Flatau, Determann, Pennero, Raymond, Schüller, Hudovernig u. A. behandelt worden.

Tabes mit psychogenen gastrischen Störungen und Heilung auf psychotherapeutischem Wege. Auch durch Morphiumsucht bedingte gastrische Störungen können Krisen vortäuschen oder ihr Bild verwischen (s. d. These v. Sauveroehe, Paris 08, Ostankow, N. C. 10).

Fragstein sah einen Fall, in welchem eine Neuralgie des Trigeminus, zu der sich später Anästhesie in seinem Verbreitungsgebiet gesellte, lange Zeit das einzige Zeichen der Tabes war.

Die Feststellung vorausgegangener Syphilis ist zwar kein diagnostisches Kriterium, aber ein sehr willkommenes Beweisstück. Oft genug bietet Anamnese und Allgemeinuntersuchung des Patienten keinen Anhaltspunkt, aber ich kann nicht genug betonen, wie wertvoll es ist, in solchen Fällen die andere Eehälfte (bzw. auch die Kinder) zu untersuchen und die Diagnose „ex uxore“ zu stellen. Findet man auch nicht oft die Zeichen der Lues an dem Ehegenossen, so ist es eine Pupillenstarre oder das Westphalsche Symptom, das die konjugale Tabes und damit auch die Lues konstatieren läßt.

In den letzten Jahren haben die Untersuchungen des Liquor cerebrospinalis für die Feststellung der Syphilis und speziell auch für die der Tabes große Bedeutung erlangt. Zuerst zeigten französische Forscher (Sicard, Widal, Ravaut, Raymond, Babinski, Brissaud, Milan u. a.), daß die Zytodiagnose, d. h. die mikroskopische Untersuchung des durch Lumbalpunktion gewonnenen Liquor cerebrospinalis, zur Feststellung der Tabes wesentlich beitragen kann, da eine mehr oder weniger hochgradige Lymphozytose eine nahezu konstante und schon im ersten Beginn nachweisbare Erscheinung bildet. Schönborn, Frenkel, Diukler, J. Fraenkel, Niedner-Mamlock, Apelt, Meyer und viele Andere haben die Beobachtungen bestätigt und namentlich sind Erb¹⁾ und Nonne für ihre Bedeutung eingetreten.

Die Lymphozytose ist auch in Fällen nachgewiesen worden, in denen die reflektorische Pupillenstarre das einzige Krankheitszeichen bildete und es ist daraus gefolgert worden, daß das Symptom den sicheren Rückschluß auf Lues gestattet (Babinski, Cestan, Dupuy - Dutemps). Das scheint mir aber zu weit gegangen.

Zur Ausführung dieser Untersuchung bedient man sich einer höchstens 1 mm starken Hohnadel aus Platiniridium mit einem Platindraht als Mandrin. Die Nadel wird in III. oder IV. Interarkualraum der Lendenwirbelsäule eingeführt (vgl. das Kapitel Lumbalpunktion). Der Liquor, von dem nur 4—6 cem entleert werden, wird in ein sterilisiertes Spitzglas aufgefangen und ca. 20 Minuten lang zentrifugiert, der Inhalt sofort abgossen und von dem an der Glaswand adhärierenden, sich im Fundus wieder sammelnden Rest der Flüssigkeit ein Tropfen in einer Pipette entnommen, auf den Objektträger gebracht, fixiert und gefärbt. Zur Färbung wird Methylenblau oder Ehrlichs Triacid oder Haematoxylin-Eosin verwandt. Während man im normalen Liquor bei einer Vergrößerung von 400—450 im mikroskopischen Gesichtsfeld nur 3—4 Lymphozyten findet, erhält man bei Tabes 30—60 und weit darüber. Nonne bezeichnet die Lymphozytose als stark positive, wenn sich über 60 im Gesichtsfeld finden. Er empfiehlt zum Nachweis die Fuchs - Rosenthalsche Methode.

Wir wissen heute, daß nur die starke Pleozytose eine vorwiegend, aber nicht ausschließlich bei Tabes (und Paralyse) vorkommende Erscheinung bildet, daß dieser Befund das Bestehen der Syphilis und besonders einer metasyphilitischen Erkrankung wahrscheinlich macht, aber keineswegs beweist.

Daß auch der Eiweißgehalt des Liquors bei den metasyphilitischen Erkrankungen des Nervensystems vermehrt sei, war schon von Nissl u. A. hervorgehoben worden. Besonders aber ist es das Verdienst Nonnes, nach Ausbildung einer speziellen Untersuchungsmethode — der fraktionierten Ausfällung, s. d. Beschreibung A. f. P. Bd. 43 — festgestellt zu haben, daß die sich durch Phase I-Reaktion zu erkennen gebende

¹⁾ Z. f. N. XXXIII.

beträchtliche Vermehrung des Eiweißes im Liquor ganz vorwiegend der Tabes und Paralyse zukommt und bei diesen Erkrankungen meistens gefunden wird.

Dazu kam nun der große Fortschritt, der durch die Entdeckung Wassermanns angebahnt wurde. Es zeigte sich, daß in einem großen Prozentsatz der Fälle von Tabes die Blutuntersuchung auf Wassermannsche Reaktion ein positives Ergebnis hatte, aber abgesehen davon, daß die Frage, ob diese Reaktion eine absolut spezifische und ein sicherer Beweis der syphilitischen Infektion ist, als eine definitiv gelöste noch nicht betrachtet werden kann, steht es doch fest, daß bei einem nicht kleinen Prozentsatz der Tabiker diese Reaktion negativ ausfällt. Ich verweise auf die entsprechenden, allerdings ziemlich weit divergierenden Angaben der Autoren und muß namentlich nach meinen persönlichen Erfahrungen erklären, daß ein negatives Ergebnis der Blutuntersuchung auf Syphilis bei Tabes nichts Ungewöhnliches ist.

Nun wurde die Wassermannsche Prüfung auf den Liquor ausgedehnt (Plaut) und da war das Ergebnis zunächst ein überraschendes, indem die Komplementablenkung des Liquors bei Tabes (im Gegensatz zu Paralyse etc.) meist zu fehlen schien.

Erst als Nonne und seine Schüler Hauptmann und Holzmann das Verfahren modifizierten und größere Mengen Liquor, als der ursprünglichen Vorschrift entsprach, zu dieser Untersuchung verwandten (Auswertungsverfahren), zeigte es sich, daß der Liquor fast immer positiv reagierte.

So ist Nonne zur Aufstellung folgender Formel für die Tabes gelangt:

1. W. R. (Wassermannsche Reaktion) im Blut + in 60—70 %
2. Phase I des Liquor + in 90—95 %
3. Lymphozytose „ + in 90 %
4. W. R. im Liquor a) Originalmethode (0,2 ccm) + in 5—10%,
b) höhere Lignormengen in fast 100 %.

Wir kommen somit zu dem Ergebnis, daß die moderne Untersuchung des Blutes und des Liquor der Diagnose Tabes eine wertvolle Stütze geben kann, namentlich dann, wenn alle die genannten Kriterien im positiven Sinne ausfallen. Insbesondere ist es zuzugeben, daß durch den Nachweis einer starken Pleozytose und einer starken Phase I-Reaktion und mehr noch durch die Feststellung der W. R. im Liquor die Annahme eines syphilogenen Nervenleidens überaus wahrscheinlich gemacht wird, aber als durchaus beweisend, als ganz zuverlässige Zeichen dürfen selbst nach Nonne diese Reaktionen nicht betrachtet werden.

S. zu dieser Frage auch die zwischen Frenkel einerseits, Nonne und Hauptmann andererseits geführte Diskussion in N. C. 11 u. 12, ferner Maas-Neumark, N. C. 12.

Da nun die Lumbalpunktion (s. d.) kein ganz gleichgültiger Eingriff ist und die Diagnose der Tabes meist auf dem gewöhnlichen Wege der klinischen Diagnostik gestellt werden kann, sollte man sich nur in zweifelhaften Fällen, in denen die Entscheidung im Interesse des Kranken dringend erwünscht ist, zur Anwendung dieses Verfahrens entschließen.

Literatur dieser Frage: Nonne - Apelt, A. f. P. Bd. 43, Nonne, Z. f. N. Bd. 36, Plaut, Z. f. N. XXXVI, Apelt, A. f. P. Bd. 46, Nonne - Holzmann, Z. f.

N. Bd. 37 u. M. f. P. XXVII, Plaut, Z. f. d. ges. N. I, Wassermann-Diskussion B. k. W. 10. 26, Kronfeld, Z. f. d. g. N. 1, Frey, ebenda und N. C. 11, Plaut, ebenda, Nonne, Z. f. N. Bd. 40, Nonne, Z. f. N. Bd. 42, Wassermeyer-Bering, A. f. P. Bd. 47, Klieneberger, A. f. P. Bd. 48, Scheidemantel, D. A. f. kl. M. Bd. 101, Bruck, Die Scrodiagnose der Syphilis, Berlin 10, K. Boas, Die Wassermannsche Reaktion, Berlin 11, Sarbo-Kiss, C. Fraenkel, M. Kl. 11, Plehn, D. m. W. 11.

Die Atrophie der Sehnerven, die Pupillenstarre und das Westphal'sche Zeichen sind nun auch nicht selten Vorboten der Dementia paralytica. Nach dieser Richtung sind dann für die Differentialdiagnose entscheidend vor allem: die psychischen Störungen, die Sprachstörung und die paralytischen Anfälle. Man hüte sich aber, bei jedweder psychischen Alteration, die im Verlauf der Tabes auftritt, an Dementia paralytica zu denken.

Das Ergebnis der Blut- und Liquoruntersuchung bietet für diese Differentialdiagnose keine sichere Handhabe, da die Reaktionen bei beiden Affektionen ziemlich gleichmäßig ausfallen, mit dem Unterschiede, daß sich eine positive W. R. im Liquor schon bei Verwertung kleiner Liquormengen (0.1—0.2 cem) vorwiegend bei Paralyse, seltener bei Tabes findet. Nach einer mündlichen Mitteilung Wassermanns spricht es für Paralyse, wenn seine Reaktion im Liquor stärker ausfällt als im Blute.

Strümpell spricht von einer auf chronischer Nikotinvergiftung beruhenden, der Tabes verwandten Erkrankung, ohne daß er jedoch über das Wesen und die Unterscheidungsmerkmale derselben Aufschluß gibt. Vgl. dazu Frankl-Hochwart¹⁾, der von einer chronischen, vorwiegend sensibel-ataktischen Nikotin-Polyneuritis spricht. — Bezüglich der Unterscheidung der Tabes von der Pseudotabes syphilitica vgl. das Kapitel Rückenmarkssyphilis.

Pathologische Anatomie*).

Von den der Tabes dorsalis zugrunde liegenden pathologisch-anatomischen Veränderungen ist die wichtigste: die graue Degeneration der Hinterstränge. Sie tritt fast immer schon makroskopisch deutlich hervor: die Hinterstränge heben sich durch ihren grauen Farbenton von der übrigen weißen Substanz ab und sind gewöhnlich auch verschmälert und eingesunken. Nur in Fällen, die früh zur Obduktion oder Biopsie (s. Foerstersche Operation) kommen, kann die Betrachtung mit bloßem Auge zu einem unsicheren Ergebnis führen.

Die mikroskopische Untersuchung lehrt, daß der Prozeß in den Burdach'schen Strängen, und zwar meistens im oberen Lendenmark, beginnt. Zuerst erkranken zwei symmetrisch gelegene Felder (Fig. 93 und 94) im Gebiet der Wurzeintrittszone, d. h. desjenigen Abschnittes der Keilstränge, welchen die hinteren Wurzeln passieren, resp. welchen sie selbst formieren. Dieser Atrophie der Burdach'schen Stränge entspricht in höheren Abschnitten eine Entartung der Goll'schen, die zum Teil eine direkte Folge der ersteren ist. In vorgeschrittenen Stadien ist im Lenden- und Brustmark das gesamte Gebiet der Hinterstränge degeneriert (bis auf kleine Felder an der hinteren Kommissur). Im Halsmark beschränkt sich die Affektion anfangs auf die Goll'schen Stränge,

¹⁾ Die nervösen Erkrankungen der Tabakraucher, Wien 1912.

*) Eine sehr eingehende Schilderung mit besonderer Berücksichtigung der patholog. Histologie gibt Schaffer im Lewandowsky'schen Handbuch der Nervenkrankheiten.

später erkranken auch Abschnitte des äußeren Hinterstrangfeldes. Dann zeigt die Degeneration gewöhnlich die durch Fig. 95 illustrierte Verbreitung. Bei der sog. *Tabes cervicalis* werden die Burdachschen Stränge des Halsmarks zuerst ergriffen.

Von einer *Tabes sacralis* mit entsprechenden klinischen Erscheinungen, bei der der Krankheitsprozeß vorwiegend das Sakralmark betrifft, ist auch die Rede (Achar-Léri, Pineles, Leopold¹⁾, Dejerine).

Was das Wesen des Prozesses anlangt, so handelt es sich überall um Untergang der Nervenröhren, während die Glia restiert oder auch wuchert.

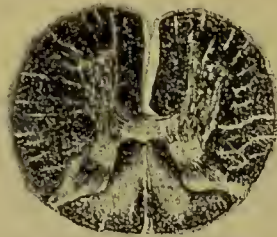


Fig. 93. Querschnitt eines Rückenmarks im Frühstadium der *Tabes dorsalis*. (Weigertsche Färbung.)



Fig. 94. Lokalisation der Hinterstrangdegeneration im Frühstadium der *Tabes*. Die erkrankte Partie schraffiert (nach Westphal).

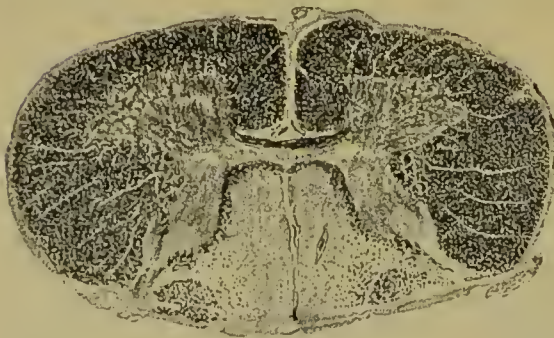


Fig. 95. Querschnitt durch die Halsanschwellung des Rückenmarks bei vorgeschrittener *Tabes dorsalis*. (Weigertsche Färbung.)

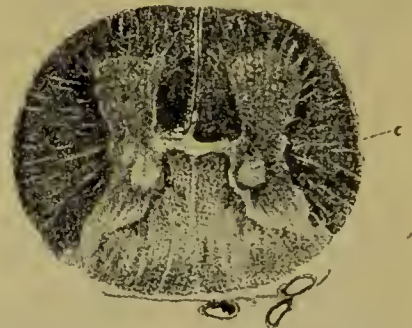


Fig. 96. Degeneration der Hinterstränge und Clarkeschen Säulen bei *Tabes dorsalis*, c=Clarkesche Säule. (Weigertsche Färbung.)

Die Erkrankung des Rückenmarks beschränkt sich jedoch nicht auf die weiße Substanz, vielmehr betrifft der Faserschwund auch die graue, und zwar 1. die Clarkeschen Säulen, die, wie es scheint, regelmäßig betroffen sind (Fig. 96), 2. die Hinterhörner, und hier besonders die Lissauersche Randzone.

In den typischen und reinen Fällen bleibt die vordere graue Substanz immer verschont, doch konnte die als seltenes Symptom oder Komplikation des Leidens beobachtete Muskelatrophie einige Male (so von Pierret, Charcot, Raymond-Philippe, Dauwe et Hollander, Névraxe 10) auf eine Erkrankung der Vorderhornzellen zurückgeführt werden. Lapinsky hat für die tabische Muskelatrophie spinalen Ursprungs bestimmte Merkmale aufgestellt, die sie von der peripher-neuritischen unterscheiden sollen. Ob den feineren Zellenveränderungen, die mit der Nissl'schen Methode nachgewiesen wurden (Schaffer u. A.), eine wesentliche Bedeutung zukommt, ist

¹⁾ Journ. of Nerv. 09.

zweifelhaft. Geringfügige Veränderungen in den Seitensträngen sind einige Male auch in Fällen gefunden worden, die klinisch das Bild der reinen Tabes boten.

Mit großer Regelmäßigkeit atrophieren die hinteren Wurzeln, ja, diese Atrophie bildet nach der Annahme einiger Autoren den Ausgangspunkt des Prozesses, und die Veränderungen im Rückenmark sind eine einfache Folge derselben (Leyden, Redlich etc.). Von diesem Gesichtspunkt aus hat es denn ein besonderes Interesse, daß wir¹⁾ in einzelnen Fällen die Erkrankung der hinteren Wurzeln bis in ihr trophisches Zentrum hinein verfolgen konnten, bis in die Spinalganglien (Fig. 97a und b), in denen von uns, sowie von Thomas



Fig. 97a (vgl. mit b).
Längshorizontalschnitt durch Spinalganglion mit hinterer, vorderer Wurzel und austretendem Nerven. (Nach einem mit Weigertschem Haematoxylin gefärbten Präparate.)



Fig. 97b (vgl. mit a).
Atrophie der hinteren Wurzel und des Spinalganglions bei Tabes dorsalis. (Weigertsche Färbung.)

und Hauser²⁾, vornehmlich ein Untergang der markhaltigen Fasern, einige Male (von uns und besonders von Wollenberg, von Stroebe und Babes) aber auch eine Atrophie der Ganglienzellen nachgewiesen wurde, während Marinesco, Schaffer u. A. wesentliche, gröbere Veränderungen an diesen nicht feststellen konnten, und Marburg sie für sekundär und bedeutungslos hält.

Eingehende Untersuchungen der Spinalganglien hat dann neuerdings Bieschowsky³⁾ angestellt. Bei ihm sowie bei K. Schaffer (Z. f. d. g. N. O. I und Lewandowsky Handbuch) sind die Details und die Abbildungen einzusehen. Es be-

¹⁾ Oppenheim-Siemerling, A. f. P. XVIII. ²⁾ s. ihre neuere Arbeit in Nouv. Icon. 04. ³⁾ Journ. f. Ps. XI.

dürfte jedoch noch weiterer sehr umfassender Untersuchungen bei konsumierten Krankheiten, ehe diese histolog. Befunde als charakteristisch angesehen werden können.

Nicht selten schreitet die Erkrankung auf die Medulla oblongata fort und bringt hier die spinale Trigeminuswurzel und manchmal auch das Solitärbandel (Fig. 98a und b) sowie den hinteren Vagus-kern zur Atrophie, während wir den N. ambiguus nie erkrankt fanden. Nur ausnahmsweise nehmen andere Teile der Med. oblongata, wie der sensible Trigeminuskern (Oppenheim), der motorische (Raymond-Artaud), der Kern des Acusticus, der Hypoglossuskern (Raymond-Artaud, Koch-Marie) an der Degeneration teil. Zuweilen betrifft die Atrophie die Kerne der Augenmuskelnerven (vgl. Fig. 99b).

In vereinzelt Fällen ist eine Atrophie fast sämtlicher Hirnnervenkerne festgestellt worden (z. B. Berger, Marburg, W. Kl. R. 09).

Daneben erkranken einzelne Hirnnerven selbständig: am häufigsten die Sehnerven. Die graue Degeneration der Optici bildet einen ge-

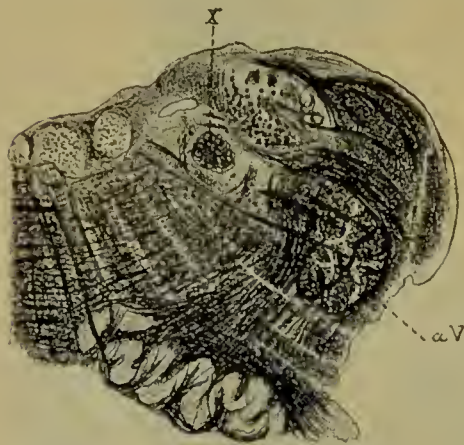


Fig. 98a (zum Vergleich mit b).
Teil eines Querschnitts durch die Medulla oblongata in der Höhe des XII. und X. Hirnnerven. X = Solitärbandel aV — spinale Trigeminuswurzel. Normal. (Weigertsche Färbung.)



Fig. 98b.
Teil eines Querschnitts durch die Medulla oblongata in der Höhe des XII. und X. Atrophie des Solitärbandels X und der spinalen Trigeminuswurzel aV bei Tabes. (Weigertsche Färbung.)

wöhnlichen Befund. Das pathologisch-histologische Wesen dieser Optikusaffektion wurde in den letzten Jahren besonders von Marie und Léri studiert. Auch die Augenmuskelnerven können einer Atrophie anheimfallen, ohne daß ihre Kerne verändert erscheinen, dasselbe konnte ich für den Vagus und Laryngeus recurrens, auch einmal für den Glossopharyngeus feststellen. Nach Cahn beruht die tabische Kehlkopflähmung sogar meistens auf einer Degeneration der Kehlkopfnerve. Veränderungen in den Herznerve und -ganglien konstatierte Heitz. Die Hemiatrophia linguae kann ebenfalls peripherischen Ursprungs sein (Obersteiner, Cassirer und Schiff). Die peripherische resp. radikuläre Genese der Akzessoriuslähmung wird von Seiffer u. A. angenommen. Nach Léri-Boudet hat sie einen verschiedenartigen Ursprung. Sehr selten kommt die graue Degeneration des Acusticus resp. seiner Endausbreitungen vor (Strümpell, Oppenheim-Siemering, Brühl).

Fig. 100 b zeigt eine Degeneration des Ganglion Gasseri in bezug auf Ganglienzellen und Fasern, wie ich sie in einem Falle konstatiert



Fig. 99 a. Teil eines Frontalschnitts durch den vorderen Vierhügel eines normalen Individuums. W = Westphal-Edingersche Kerngruppe. H = Okulomotoriushauptkern.



Fig. 99 b. (Vgl. mit 99 a.) Teil eines Frontalschnitts durch den vorderen Vierhügel bei Tabes dorsalis mit Augenmuskellähmung. W = Westphal-Edingersche Kerngruppe. H = Okulomotoriushauptkern, der einen ziemlich erheblichen Grad von Atrophie zeigt.

habe, es ist dieser Befund deshalb bemerkenswert, weil das Ganglion Gasseri den Ursprung der spinalen Trigemiuswurzel bildet.

Endlich ist noch hervorzuheben die Atrophie der sensiblen Hautnerven, welche schon von Westphal beobachtet und dann

besonders gründlich von Dejerine, Siemerling und mir¹⁾ erforscht und von Gumpertz²⁾ auch an den dem Lebenden entnommenen Hautstückchen nachgewiesen wurde. Sie bildet, wie es scheint, einen regelmäßigen Befund bei Tabes; vornehmlich sind die sensiblen Hautnerven der unteren Extremitäten betroffen (Fig. 101). Welche Rolle diese

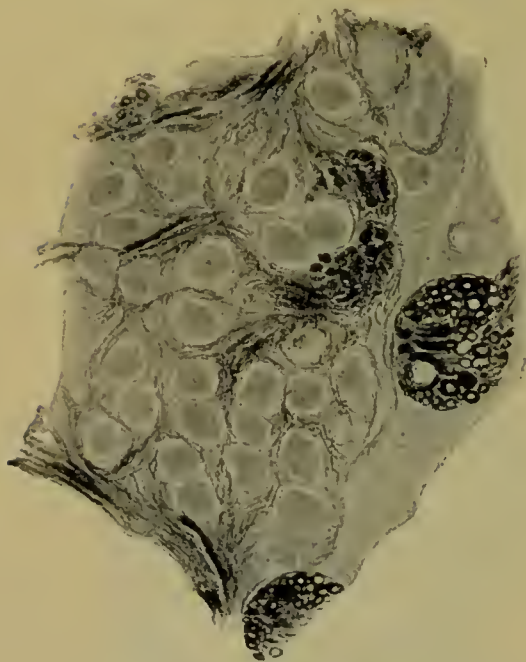


Fig. 100 a.
Schnitt durch das normale Ganglion Gasseri.
Behandlung mit Überosmiumsäure.



Fig. 100 b.
Schnitt durch das atrophische Ganglion Gasseri
bei Tabes dorsalis.

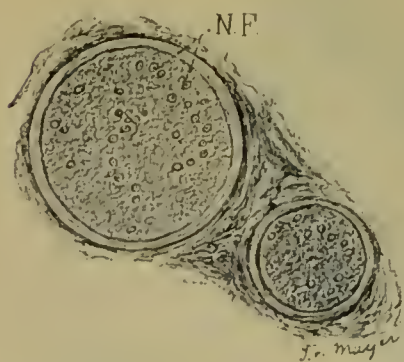


Fig. 101. Atrophischer Hautnerv auf dem
Querschnitt. NF = normale Fasern.

Affektion in der Symptomatologie spielt, wissen wir nicht; ebenso ist es bislang nicht zu entscheiden, ob es sich um eine primäre oder akzessorische Veränderung handelt und diese in bestimmten Beziehungen zu der Spinal- resp. Spinalganglienerkrankung steht. Daß die Nervenitis der peripherischen Nerven — auch motorische werden bei Tabes zuweilen betroffen — allein einen der Tabes dorsalis sehr verwandten Symptomenkomplex (Névrotabes périphérique) hervorrufen kann, ist besonders durch die Untersuchungen Dejerines bewiesen worden.

Eine Beteiligung des Sympathicus — Schwund eines Teils der feinen markhaltigen Fasern — ist besonders von Roux³⁾ konstatiert und als Grundlage der viszerale Sensibilitätsstörungen hingestellt worden.

¹⁾ A. f. P. XVIII. ²⁾ N. C. 1897. S. auch Nonne, Jahrbuch der Hamburger Staatskr. 1889. ³⁾ Soc. de Biol. 1899, Thèse de Paris 1900.

Während die große Mehrzahl der Krankheitserscheinungen sich von dem anatomischen Prozeß gut ableiten läßt, haben einzelne bislang kein pathologisch-anatomisches Substrat gefunden, dahin gehört besonders die refl. Pupillenstarre. Nach den Anschauungen und Untersuchungen von Rieger, G. Wolff, Schmaus-Sacki ist es nicht im Kerngebiet des Oculomotorius, sondern im Halsmark zu suchen. Dafür schien auch eine Beobachtung von Dreyfus zu sprechen, und besonders ist Reichardt sowie Wunderlich (Inaug. Diss. Würzburg 07) für diese Annahme eingetreten, die aber von Bünke¹⁾ mit Recht bekämpft wird. Die in einzelnen Fällen (Cassirer-Maas, Siemerling) erhobenen Befunde stehen nicht im Einklang mit dieser Annahme. Ferner verdienen die von Marina im Ganglion ciliare nachgewiesenen Veränderungen Beachtung, wenngleich ihnen die negativen Befunde von André-Thomas (R. n. 10) entgegenstehen.

Den Ausgangspunkt der Tabes dorsalis hat man an verschiedenen Orten gesucht. Von den herrschenden Auffassungen verdienen besonders zwei hier angeführt zu werden. Die erste ist namentlich von Marie begründet, von mir²⁾ auf Grund eigener Untersuchungen modifiziert und so formuliert worden: Das die Tabes erzeugende Agens wirkt auf die Spinalganglien und ihre Homologa (Gangl. Gasseri, jugulare etc.), schädigt sie, ohne sie zunächst strukturell zu verändern; diese Läsion genügt, um die aus ihnen entspringenden sensiblen Fasern im Rückenmark, in der Med. oblongata und an der Peripherie zunächst an ihren Endpunkten zur Atrophie zu bringen; diese Atrophie steigt allmählich auf, d. h. schreitet nach der Spinalganglienzelle zu fort, um schließlich auch ihre Faserung zum Schwunde zu bringen. Marie selbst ist aber von dieser Auffassung der Pathogenese zurückgekommen und zu der Ansicht gelangt, daß das Leiden auf einer syphilitischen Erkrankung des Lymphgefäßapparats der Hinterstränge und der ihnen entsprechenden Meningen beruhe*).

Die zweite berührt sich mit der erörterten insofern, als auch sie einen exogenen Ursprung der Tabes annimmt und diese, wie es früher schon Leyden getan, von den hinteren Wurzeln ausgehen läßt. Obersteiner und Redlich³⁾ haben darauf hingewiesen, daß die hinteren Wurzeln bei ihrem Durchtritt durch die Pia mater eine Einschnürung erfahren, so daß jede Affektion der Meningen, die zu ihrer Verdickung und Schrumpfung führt, die Wurzeln an dieser Stelle schädigt und zur Atrophie bringt. So wollen sie von einer Meningitis posterior den gesamten Krankheitsprozeß ableiten. Ähnlich haben sich Nageotte sowie Thomas und Hauser auf Grund ihrer Befunde ausgesprochen.

Nageotte (Pathogénie du Tabes dors. Paris 03) hat als regelmäßigen Befund eine Wurzelneuritis in dem Abschnitt der hinteren Wurzel gefunden, in dem diese nach Austritt aus dem Spinalganglion mit der vorderen Wurzel gemeinschaftlich verläuft (Nerf radicaire) und erblickt in diesem Prozeß, den er als einen von den die Wurzeln umhüllenden Bindegewebe ausgehenden, meist syphilitischen Entzündungsvorgang ansieht, den Ursprung des Leidens. Auch Köster (Zur Physiologie der Spinalganglienzellen, Leipzig 04) läßt die Erkrankung von den hinteren Wurzeln ausgehen. Die Theorie des meningealen Ursprungs wird auch von Vincent (Des méningites chroniques syphil. Paris 10) vertreten und von Nageotte (R. n. 11. 24) aufrecht erhalten.

Die Anschauung, welche sich auf den meningealen Ursprung des Leidens bezieht, hat viel Bestechendes, doch läßt sich gegen sie mancher Einwand erheben. Vor allem der (von mir, Schwarz, Dambacher

¹⁾ Klin. Mon. f. Aug. 07. ²⁾ Zur path. Anat. d. Tab. dors. B. k. W. 1894.

*) Vgl. Marie et Guillain, R. n. 03.

³⁾ Redlich, Die pathol. Anat. der tabischen Hinterstrangerkrankung. Jena 1897.

erhobene), daß diese Meningitis nicht immer vorhanden ist, daß sie die Hirnnervenerkrankung nicht erklärt etc. Schaffer hat sich ebenfalls gegen diese Lehre angesprochen. In den letzten Jahren ist die Pariser Schule wieder sehr dafür eingetreten, daß die Meningitis (syphilitica) zu den konstanten und grundlegenden Veränderungen der Tabes gehöre, sie hat sich dabei besonders auf die schon erwähnten Ergebnisse der Zytodiagnose gestützt.

S. auch Panegrossi (M. f. P. XXIII), Williams (R. of N. 08) und die wertvollen Beiträge von Rhein (Contrib. of Penna. 09/10). Bei einem Tabiker, den ich wegen schwerer gastrischer Krisen nach Foerster operieren ließ, fanden wir eine auffallend starke Spannung und Vermehrung des Liquor sowie leichte arachnoideale Verwachsungen an der freigelegten Stelle des Dorsalmarks.

Für die Genese der Optikusatrophie ist eine ähnliche Anschauung ausgesprochen worden (Schlagenhauser), während eine andere Lehre (Moxter) für den peripherischen Ursprung derselben eintritt; s. ferner Stargardt (M. Kl. 12).

Endlich hatten die Erfahrungen (vgl. S. 147), nach welchen Erkrankungen der peripherischen Nerven eine Affektion der Spinalganglien und selbst der hinteren Wurzeln und Hinterstränge zur Folge haben können, die Möglichkeit eines peripherischen Ursprungs der Tabes dorsalis wieder schärfer ins Auge fassen lassen.

Keine dieser Theorien kann Anspruch auf allgemeine Gültigkeit erheben. Und so wird von vielen Forschern das Leiden einfach als eine Affektion bestimmter, durch ihre Entwicklungsgeschichte und ihre Funktion als ein zusammengehöriges Fasersystem charakterisierter Nervenbahnen angesprochen, ohne daß damit über den Ausgangspunkt etwas präjudiziert werden soll.

Die Jendrassik'sche Lehre, nach welcher Veränderungen, nämlich Faserschwund in der Hirnrinde ein wesentliches Element der Erkrankung bilden, hat wenig Anklang und Stütze durch neuere Beobachtungen (Philippe) gefunden. Allerdings hat Schaffer die Angaben Jendrassik's bestätigt, und Strümpell hat den Befund so gedeutet, daß es sich um die Degeneration der letzten Ausläufer der zentralen sensiblen Neurone handle.

Atrophie der Ganglienzellen in der hinteren Zentralwindung will Campbell nachgewiesen haben, doch ist ihm Holmes (R. of N. 08) entgegengetreten.

Veränderungen im Kleinhirn wurden von Jellinek, Weigert, Spielmeier, Homburger nachgewiesen, dürften aber für das Krankheitsbild keine wesentliche Bedeutung haben.

Verlauf und Prognose.

Die Tabes ist eine Krankheit von durchaus chronischem Verlaufe. Sie erstreckt sich durchschnittlich über den Zeitraum von 2—3 Dezennien, kann aber auch länger bestehen. Seltener sind die Fälle, in denen das Leiden schon nach einer Dauer von wenigen Jahren tödlich endigt. Wenn sich die Ataxie und die Störungen der Blasenfunktion frühzeitig entwickeln und schnell an Intensität zunehmen, ist auf einen kürzeren Verlauf zu rechnen, als in den Fällen, in denen das Leiden lange im Frühstadium verharret. So habe ich vereinzelte Fälle gesehen, in denen die Ataxie auffallend früh und sogar akut einsetzte und sich sehr schnell fortentwickelte. Doch gibt es auch eine akute Ataxie im Beginn der Tabes, die eine Tendenz zur unvollkommenen Rückbildung besitzt (s. o.). Auch da, wo die Optikusatrophie zu den Erstlingssymptomen gehört, ist gewöhnlich auf eine lange Dauer zu rechnen, und es pflegen unter

diesen Bedingungen die andern Erscheinungen, namentlich die Ataxie, besonders spät zur Entwicklung zu kommen. Es dürfte das im wesentlichen in der Lokalisation des anatomischen Prozesses begründet liegen. Indes kann auch der Umstand, daß der Kranke infolge seiner Blindheit vor mancher Schädlichkeit bewahrt bleibt und gezwungen ist, gewissermaßen eine kontinuierliche Übungstherapie (s. u.) anzuwenden, dazu beitragen, daß die übrigen Symptome der Tabes hier spät und unvollkommen ausgebildet werden. Doch gilt das keineswegs für alle Fälle dieser Art.

Im Schlußstadium, das man in nicht ganz zutreffender Weise auch als das paraplektische oder paralytische bezeichnet, ist der Kranke gewöhnlich dauernd ans Bett gefesselt. Die allgemeine Abmagerung, die schon zu den frühen Erscheinungen gehören kann, erreicht meistens einen hohen Grad. Die Bewegungsfähigkeit der Beine ist zuletzt auch durch die allgemeine Schwäche, durch die Folgen der andauernden Inaktivität und durch die sekundären Veränderungen (Spitzfußstellung infolge der andauernden Position und des Druckes der Bettdecke) stark eingeschränkt. Eine echte Paraplegie kommt aber auch dann nur selten vor. In diesem Zustande geht Patient an Marasmus, an Cystitis und Pyelo-Nephritis, an der vom Decubitus (selten) ausgehenden Infektion oder besonders oft an einer interkurrenten Krankheit zugrunde. Daß im allgemeinen die Lebensdauer durch das Leiden nicht wesentlich verkürzt wird, ist neuerdings besonders von Marie¹⁾ gezeigt worden.

Die Prognose der Krankheit ist eine im ganzen ungünstige. Eine Heilung wird nur ansahmsweise erzielt, und nur außerordentlich selten, wenn das Leiden bereits in das ataktische Stadium getreten ist. Andererseits kommt es nicht selten vor, daß es auf einer frühen — und oft durchaus erträglichen — Stufe der Entwicklung dauernd verharret. So sind einzelne Fälle mitgeteilt worden, in denen es insofern als geheilt betrachtet werden konnte, als die subjektiven Beschwerden gänzlich zurückgetreten waren, während die pathologisch-anatomischen Veränderungen in den Hintersträngen bei der durch ein komplizierendes Leiden vermittelten Autopsie noch nachzuweisen waren.

Auch ist es zu beachten, daß die Prognose des Einzelfalles nicht unwesentlich beeinflußt wird durch den Charakter der Symptome. Sind die blitzartigen Schmerzen sehr heftig und die Anfälle nur durch kurze Intervalle getrennt, so ist das Leben des Kranken überaus qualvoll und sein Wirken fast in jeder Berufssphäre erheblich beeinträchtigt; das gleiche gilt für die gastrischen Krisen, die, wenn sie heftig sind, lange anhalten und häufig erfolgen, einen unerträglichen Zustand schaffen und das Allgemeinbefinden aufs äußerste schädigen. Demgegenüber stehen andere Fälle der Tabes, in denen die Krankheitszeichen — man möchte fast sagen — nur einen diagnostischen Wert haben, ohne daß die Lebens- und Schaffensfreudigkeit der Betroffenen wesentlich durch sie beeinträchtigt wird. So behandelte ich einen Herrn, der seit 30 Jahren an mäßigen lanzinierenden Schmerzen leidet und noch heute, trotz bestehender Tabes, seinem Beruf als Kaufmann gut vorstehen kann;

¹⁾ R. n. 04. Vgl. dagegen Goldflam, N. C. 05.

ein anderer, bei dem die Blitzschmerzen im Jahre 1870 zuerst aufgetreten sind, war 1898 noch sicher auf den Beinen und jedes Lebensgenusses fähig. Ein Dritter, der Lues vor 40 Jahren erwarb und bei dem vor 20 Jahren Pupillenerweiterung eintrat, bot 1898 außer der Pupillenstarre, dem Westphalschen Zeichen und der Blasenschwäche keine Symptome. Eine Patientin, die ich in der Charité an Tabes behandelte, zeigt 10 Jahre später denselben Status praesens etc.

Diese Angaben waren schon in der I. bzw. II. Aufl. enthalten. Seither habe ich nun eine große Zahl ähnlicher Erfahrungen gesammelt und u. a. einen Fall von juveniler Tabes vorstellen können, in welchem das Leiden seit 17 Jahren zum Stillstand gekommen ist. Ihm reiht sich ein weiterer an, in welchem der Stillstand ebenfalls noch nach 18 Jahren von mir kontrolliert werden konnte. Vor einiger Zeit konsultierte mich ein Herr von 70 Jahren, bei dem die Diagnose Tabes schon vor 40 Jahren von Griesinger und Hitzig auf Grund initialer Symptome gestellt war, ohne daß das Leiden aus diesem Stadium herausgetreten wäre und ohne daß er seine Leistungs- und Genußfähigkeit eingebüßt hatte. Desgleichen sah ich einen Offizier mit den Erstlingssymptomen der Tabes, die schon bald nach dem deutsch-französischen Kriege bei ihm konstatiert waren, einen anderen, bei dem das Leiden seit 30 Jahren stationär ist. Neuerdings haben Brissaud, Marie, Raymond, Faure u. A. auf Grund ihrer Beobachtungen die Meinung ausgesprochen, daß die Tabes jetzt sehr häufig einen gutartigen Verlauf nehme und ihren malignen Charakter verloren habe.

An meinem poliklinischen Material ist dann die Frage eingehend von meinem Schüler Malaisé (Die Prognose der Tabes dorsalis, M. f. P. XVIII Ergänzungsheft, Berlin 06) geprüft worden. Bemerkenswerte Angaben machen auch Belugon - Faure. S. weiter Oppenheim (Z. f. N. XXXIV).

Ferner gibt es Symptome, die trotz des Fortschreitens des Grundleidens der Rückbildung fähig sind. Dies gilt insbesondere für die Augenmuskellähmung; ich habe selbst beobachtet, daß eine völlige Ophthalmoplegie, die im Beginn einer Tabes auftrat, sich fast gänzlich wieder ausglich. Auch die Blasenstörung ist häufig, die Mastdarmlähmung meist nur von flüchtigem Bestande. Ich habe selbst einen Fall gesehen, in dem der ganze anovesikogenitale Symptomenkomplex im frühen Stadium der Tabes auftrat und sich unter Lezithinbehandlung (?) wieder zurückbildete. Es ist sehr bemerkenswert, daß auch die Brechanfälle — und nach Charcot die Larynxkrisen — im weiteren Verlauf des Leidens zurücktreten können.

So habe ich eine Patientin wiedergesehen, die ich 15 Jahre vorher an gastrischen Krisen behandelt hatte so schwerer Natur, daß sie morphiumsüchtig geworden war. Die Krisen haben nun schon seit 5 Jahren aufgehört und das Morphium war ihr entzogen. Sie bot zurzeit nur noch die Erstlingssymptome der Tabes und die auch früher schon bei ihr beobachtete Arthropathie.

In seltenen Fällen (Hammond, Spitzka, Goldflam, Pick, A. Westphal) konnte man feststellen, daß das Kniephänomen, nachdem es lange Zeit gefehlt, wieder auszulösen war. In der Regel war es eine das Leiden komplizierende Hemiplegie, mit deren Eintritt dieser Wandel sich vollzog, seltener kam es ohne diese vor (Berger, Donath, Dufour). Die anatomischen Bedingungen für diesen Vorgang sind besonders von Pick studiert worden.

Ich selbst habe umgekehrt Fälle gesehen, in denen eine Hemiplegie die Tabes kaschierte. Schon beim Hereinkommen des Patienten erkannte oder vermutete ich aus Gang und Haltung — aus dem nicht spastischen, sondern die Hypotonie verratenden

Nachschleppen des Beines — die Kombination mit Tabes, die nun durch die genauere Untersuchung sichergestellt wurde. Es handelte sich in zwei dieser Fälle um Personen, die schon lange an einer bis da verkannten Tabes gelitten, zu der sich nun die Hemiplegie gesellt hatte. Die Lähmung war eine durchaus schlaffe, aber das Babinskische und Oppenheim'sche Zeichen ließen die Läsion der Pyramidenbahn erkennen. Es ist interessant, zu beobachten, in wie mannigfaltiger Weise sich beim Zusammentreffen der Tabes mit der Hemiplegie diese beiden Symptomenkomplexe modifizieren und beeinflussen.

Selbst bezüglich der Ataxie sind spontane Besserungen beobachtet worden.

Die Prognose wird noch dadurch getrübt, daß sich zur Tabes nicht selten die Dementia paralytica gesellt.

Bezüglich anderweitiger im Verlauf der Tabes auftretender Psychosen vgl. Cassirer, Tabes und Psychose, Berlin 03, O. Meyer, M. f. P. XIII, Henderson, R. of N. 11 u. A.

Eine häufige Komplikation bildet die Neurasthenie und Hysterie. Einigemale bestand neben der Tabes Paralysis agitaus; auch eine Kombination derselben mit Morbus Basedowii wurde zuweilen beobachtet. Daß sich ferner mit der Tabes echt-syphilitische Erkrankungen des zentralen Nervensystems verbinden können, ist durch zahlreiche Beobachtungen sichergestellt.

Therapie.

Die Bestrebungen, das Grundleiden zu heilen oder zu bessern, die subjektiven Beschwerden zu beseitigen oder zu mildern, haben zu der Anwendung mannigfaltiger Behandlungsmethoden geführt. Die Erfolge der Therapie sind im ganzen bescheidene, doch gelingt es zuweilen, eine wesentliche Besserung und recht häufig, eine Milderung der quälenden Symptome durch die angewandten Maßnahmen zu erzielen.

Betrachten wir zunächst die empfohlenen Heilmittel:

1. Arzneistoffe. Das Argent. nitric. in Dosen von 1 centigr. (Arg. nitr. 0.3, Bol. alb. q. s. ut f. pil. Nr. XXX. D.-S. dreimal täglich 1 Pille). Das Mittel wird einige Monate lang gegeben und kann nach einer Unterbrechung wieder verordnet werden, doch soll wegen der drohenden Argyrie der Gesamtverbrauch nicht über 10 g betragen. An seiner Stelle wurde auch Protargol (à 0.1), Kollargol sowie Natr. nitrosum, letzteres in subkutaner Lösung (1—2%) empfohlen (Darkschewitsch). Ferner: Secale cornutum (0.3 pro dosi), Jodkalium oder Jodipin in bekannter Dosierung, Auro-Natrium chloratum (0.003—0.02 pro dosi), Keratin, Hydrargyrum in Form der Inunktionskur oder der subkut. Injektion, Enesol, Kalomel, Salvarsan (s. w. u.), kakodylsaures Natron kombiniert mit Strychnin.

Zur Bekämpfung der Schmerzen:

Natrium salicylicum	1.0 — 3.0 pro dosi	} Alle diese Mittel sollten nur unter ärztlicher Kontrolle verabreicht werden.
Antifebrin	0.25—0.5	
Antipyrin	0.5	
Phenacetin	0.5	
Methylenblau	0.1	
Analgen	1.0	

Salipyrin	}	0.5 —1.0 pro dosi	} Alle diese Mittel sollten nur unter ärztlicher Kontrolle verabreicht werden.
Laktophenin			
Pyramidon	0.3 —0.5	„	
Trigemin	0.3 —0.5	„	
Aspirin	1.0 —2.0	„	
Morphium	0.01—0.02	„	
Codein	0.01 —0.05	„	

Gegen die Brechanfälle: Morphium und Cerium oxalicum (s. u.).

2. Elektrizität. Der galvanische Strom wird in der Weise angewandt, daß eine Elektrode von 50—70 qcm Querschnitt in die Nacken-, eine andere von entsprechender Größe in die Lendengegend gesetzt wird, Stromstärke von ca. 5—8 Milli-Ampères. Die Elektroden bleiben sitzen: man kann auch die obere nach und nach über die ganze Wirbelsäule nach abwärts wandern lassen. Nach einer von Erb empfohlenen Methode wird die Kathode (von mittlerer Größe) über dem Ganglion supremum Sympathici einer Seite fixiert, während die große Anode auf der gegenüberliegenden Seite der Wirbelsäule dicht neben den Dornfortsätzen zuerst auf die untersten Hals- und oberen Brustwirbel stabil, dann allmählich nach abwärts rückend appliziert wird. Diese Behandlung kann monatelang fortgesetzt werden, täglich oder dreimal in der Woche; Dauer der einzelnen Sitzung zirka fünf Minuten. Auch die stabile galvanische Behandlung der Nervenstämmen an den Beinen wird empfohlen.

Der faradische Pinsel. Die eine große Elektrode wird in die Brust- oder Nackengegend gesetzt, während die andere (die Bürste oder der Pinsel) über die Haut des Rumpfes und der unteren Extremitäten resp. über die anästhetischen Hautregionen hinweggeführt wird. Strom so stark, daß er eben als schmerzhaft empfunden zu werden beginnt, aber noch keine Muskelzuckungen auslöst. Dauer der einzelnen Sitzung zirka 10 Minuten.

Versuche, andere Symptome, wie z. B. die gastrischen Krisen, elektrisch zu behandeln (direkte Galvan. des N. vagus, galvanische Behandlung der Med. obl., des Plexus solaris etc.) blieben erfolglos. Gegen die lanzinierenden Schmerzen hat man auch die magneto-elektrischen Ströme angewandt. Über die Wirksamkeit der Arsonval'schen Ströme s. u.

3. Die Hydro- und Balneotherapie. Empfohlen werden besonders die milden kohlenstoffhaltigen Thermen und Soolbäder von Oeynhausien, sowie die Bäder von Nauheim, Wildbad, Landeck, Kudowa, Lamalou u. a. Es können auch einfache laue Bäder, sowie kalte Abreibungen verordnet werden.

4. Die mechanische Behandlung. Von der operativen Nerven-
dehnung ist man fast vollständig zurückgekommen. Angewandt wird die Suspension, die Massage und Gymnastik sowie die unblutige Nerven-
dehnung.

Die unblutige Nervendehnung wendet man nach Bonuzzi und Benedikt in folgender Weise an: die Beine des auf dem Rücken liegenden Kranken werden mit einem Handtuch an den Sprunggelenken gefaßt und nun so weit über den auf der Unterlage ruhenden Kopf hervorgezogen, daß unter starker Vorwärtsbeugung der Wirbelsäule die Knie bis zur Stirngegend oder noch darüber hinaus gebracht werden. Vorsicht ist auch da am Platze, man erinnere sich der Knochenbrüchigkeit etc. Milder ist die Methode von Blondel, der die gebeugten Kniee des Kranken dem Kinn nähern und

hier etwa 5 Minuten durch ein vom Nacken zu den Kniekehlen gehendes Band festhalten läßt. Eine andere Art von „Dehnung des Rückenmarks durch Verlängerung der Wirbelsäule“ empfohlen Gilles de la Tourette und Chipault. Die Beine des auf einem Tisch sitzenden Patienten werden in gestreckter abduzierter Stellung erhalten, während der Rumpf stark vornübergebeugt wird. 8—12 Minuten verharret der Patient in dieser Stellung.

Keine von all diesen Methoden hat soviel Aufsehen gemacht als die von Frenkel¹⁾ empfohlene Art der Muskelübung, welche die Ataxie dadurch zu bekämpfen strebt, daß dem Patienten in methodischer Weise die Koordination der Bewegungen wieder eingeübt wird (Wiedererziehung der Muskeln, Leydens kompensatorische Übungstherapie). Es handelt sich im wesentlichen darum, von einfachen Bewegungen zu komplizierteren überzugehen, die nicht eine Kräftigung der Muskulatur, sondern ein geordnetes Zusammenwirken anstreben. Es sind dazu mannigfache, hier nicht zu beschreibende Apparate von Frenkel u. A. empfohlen worden. Besonderes Gewicht ist auf Übungen im Stehen und Gehen zu legen. In sehr anschaulicher Weise hat Goldscheider²⁾ die entsprechenden Methoden zusammengestellt, und ganz besonders ist das Werk von O. Foerster geeignet, durch die genaue Analyse des Wesens der Ataxie in die Prinzipien dieser Behandlung einzuführen. Nach den vorliegenden Erfahrungen sind die mit ihr erzielten Erfolge oft bedeutende, auch ich selbst habe Gutes von ihr gesehen, halte es aber für geboten, vor überspannten Erwartungen zu warnen. •

Ferner sind Stützapparate der Wirbelsäule empfohlen worden. Die Hessingschen erfreuen sich besonderer Beliebtheit. Bei starker Hypotonie der Beine können derartige Stützapparate auch für diese empfehlenswert sein und den Gang erleichtern.

5. Von operativen Maßnahmen ist die Resektion der sensibeln Wurzeln anzuführen, auf die weiter unten eingegangen werden soll.

Plan der Behandlung: Tritt der Kranke in einem frühen Stadium in unsere Behandlung, so male man ihm nicht das trübe Bild der Tabes aus, suche ihm überhaupt nach Möglichkeit die Diagnose zu verheimlichen, stelle ihm aber vor, daß das bestehende Nervenleiden bei unzweckmäßiger Lebensweise auf das Rückenmark übergreifen könne. Er habe sich vor Erkältungen sowie vor übermäßigen körperlichen Anstrengungen zu schützen. Es sind mir Personen begegnet, die im ersten Stadium der Tabes, als noch keine Spur von Ataxie bestand, sich zu einer Gebirgstour verleiten ließen und mit völlig entwickelter Ataxie zurückkehrten. Allerdings kenne ich auch einen 67jährigen Tabiker, der derartige Leistungen (auch achtstündiges Reiten auf Gebirgspfaden) ungestraft vollzogen hat, andere, namentlich Offiziere, die Stunden lang reiten, ohne sich damit wesentlich zu schaden. Erlaubt sind $\frac{1}{2}$ —1stündige Spaziergänge in der Ebene. Bergsteigen ist untersagt. Das Rad kann mit großer Vorsicht und Beschränkung gebraucht werden. Besteht bereits Ataxie, so kann allenfalls noch das Dreirad empfohlen werden.

Von seiner Aufbrauch-Theorie ausgehend hat Edinger das Moment der Schonung in den Vordergrund der Tabesbehandlung gestellt.

¹⁾ Die Behandlung der tabischen Ataxie mit Hilfe der Übung etc. Leipzig 1900.

²⁾ Anleitung zur Übungsbehandlung der Ataxie. II. Aufl. Leipzig 04.

Besonders zu vermeiden sind Durchnässungen, auch hüte man sich vor einer länger dauernden Applikation des Eisbeutels.

Geschlechtliche Exzesse sind unbedingt zu untersagen.

Da die Schwangerschaft einen beschleunigenden und verstärkenden Einfluß auf das Leiden ausüben kann, kann die Einleitung der Frühgeburt geboten sein (Heitz).

Patient gewöhne sich daran, auch wenn er den Harndrang selten verspürt, regelmäßig und mindestens viermal im Verlaufe von vierundzwanzig Stunden zu urinieren. Obstipatio alvi ist durch milde Mittel zu bekämpfen.

Die Ernährung muß von vornherein eine kräftige sein, einer bestehenden Anämie und Abmagerung ist sofort entgegenzuwirken. Bei (zwei) Vegetarianern sah ich die Tabes überaus schnell fortschreiten.

Der Alkoholgenuß darf nur ein mäßiger sein, ebenso ist das Rauchen möglichst einzuschränken.

In jedem Falle zu versuchen ist die galvanische Rückenmarksbehandlung, sie ist, wenn sie sachgemäß ausgeführt wird, immer unschädlich, bedingt oft eine wesentliche Linderung der subjektiven Beschwerden und zuweilen auch eine objektiv erkennbare Besserung. Die Behandlung soll sich über Monate erstrecken und kann nach entsprechender Frist wiederholt werden.

Die Erfolge der Faradisation (mittels des Pinsels oder der Bürste) sind von Rumpf übermäßig gerühmt worden. Diese Therapie mag versuchsweise angewandt werden in Fällen, in denen die Gefühlsstörung in den Vordergrund tritt. Doch rate ich, mit mäßig starken Strömen vorzugehen und die Kur nicht über einen Zeitraum von ein bis zwei Monaten auszudehnen, wenn der Erfolg bis da ausbleibt. Es gibt Tabische, die den faradischen Pinsel nicht vertragen. Gegen die Incontinentia urinae kann ich die interne Faradisation des Sphincter vesicae auf Grund einiger augenfälliger Erfolge mit gutem Gewissen empfehlen. Stintzing rühmt die äußere Applikation eines galvanischen Stromes von 10 bis 20 MA. oder der Galvanofaradisation über Symphyse und Perineum.

Die Arsonvalschen Ströme können auf einige Symptome der Tabes, besonders die lanzinierenden Schmerzen und gastrischen Krisen, in manchen Fällen einen sehr günstigen Einfluß ausüben (Nagelschmidt¹⁾). Es kommt besonders die lokale Behandlung mittels ungedämpfter Wechselströme in Frage, und das wirksame Agens scheint auf der Thermopenetration zu beruhen.

In jedem nicht zu weit vorgeschrittenen Falle mag eine Badekur in Oeynhaus, Nauheim oder Wildbad (ev. auch die kühleren Bäder von Gastein) verordnet werden. Der schmerzstillende, beruhigende Einfluß kommt besonders den Soolbädern zu. Die kohlen-sauren Stahlbäder von Kudova, Schwalbach, Franzensbad etc. werden auch empfohlen. Die Anwendung von heißen*) und kalten, von Dampf- sowie von Seebädern ist dringend zu untersagen, doch habe auch ich einzelne Tabiker

¹⁾ M. m. W. 08 und B. K. W. 09, ferner Laquer, Therap. d. Geg. 11, M. Kl. 11.

*) Die von einem bekannten Arzt gegen alle nervösen Krankheiten und Beschwerden und so auch bei Tabes verordneten Heißwasserkuren (Umschläge, Bäder) haben in einzelnen von mir kontrollierten Fällen besonders verderblich eingewirkt.

kennen gelernt, die von der Anwendung kalter Seebäder Nutzen hatten. Eine vorsichtige Kaltwasserkur darf in jedem Stadium empfohlen werden.

Die Suspensionsbehandlung (Motschutkowsky) eignet sich nicht für die vorgeschrittenen Fälle; sie ist ferner kontraindiziert bei Arteriosklerose und bulbären Symptomen sowie bei drohender Dementia paralytica. Natürlich darf sie nur in vorsichtiger Weise angewandt werden, hat man doch nicht allein peripherische Lähmungen, Synkope etc., sondern in einem von Fischer beschriebenen Falle selbst eine Erweichung des Halsmarks eintreten sehen. Doch macht der Sprimonsche Apparat, der in sitzender Stellung des Kranken die Dehnung allmählich bewerkstelligt, das Verfahren nahezu gefahrlos. Übrigens kann man auch den Sayreschen Apparat zur Suspension im Sitzen verwenden. Jacob und Konindjy empfehlen die Lagerung auf der schiefen Ebene. Es soll unter der Suspensionsbehandlung eine Besserung der Schmerzen, der Ataxie und Impotenz sowie selbst der Sehstörung erzielt worden sein. Einzelne Erfolge habe auch ich zu verzeichnen. Doch ist im ganzen nicht viel von dem Verfahren, von dem es auch in den letzten Jahren recht still geworden ist, zu erwarten. — Von der Applikation eines die Wirbelsäule stützenden Korsetts habe ich in ganz vereinzelten Fällen, namentlich bei Gürtelschmerzen, gutes gesehen.

Am schwierigsten ist die Frage zu beantworten: Soll eine anti-syphilitische Therapie angewandt werden? Ich selbst habe von derselben vorwiegend Mißerfolge zu verzeichnen, so daß ich mich, wenn nicht besondere, noch zu erörternde Bedingungen vorliegen und namentlich, wenn derartige Kuren schon vorausgegangen sind, in der Regel ablehnend gegen sie verhalte. Demgegenüber stehen die Erfahrungen Erbs, der die merkuriale Behandlung der Tabes warm empfiehlt. Namentlich hat er in vielen Fällen eine Besserung der Gefühlsstörungen, der Schmerzen, der Augenmuskellähmung, der Ataxie eintreten sehen, während er sie gegenüber den Krisen unwirksam fand. Man wird sich zu einer spezifischen Therapie ohne Zaudern entschließen in den Fällen, in denen Syphilis sicher vorausgegangen und die Behandlung eine ungenügende gewesen ist, sowie in denjenigen, in denen anderweitige Zeichen bestehender Lues vorhanden sind, endlich auch dann, wenn das Krankheitsbild ein atypisches ist und die Möglichkeit einer Verwechslung mit einem echtsyphilitischen Rückenmarksleiden nicht auszuschließen ist, wie ich das früher dargetan habe. Unter den Erbschen Patienten findet sich einer, bei welchem im Laufe von sechs Jahren viertausend Gramm Ung. Hydrarg. angewandt worden waren, ohne daß es eine schädliche Wirkung gehabt hätte. Erb empfiehlt besonders die wiederholten kleinen Kuren, während er in der Zwischenzeit die Behandlung mit Bädern, Elektrizität, tonisierenden Mitteln (besonders auch Strychnin) vornehmen läßt. Dagegen treten Leredde, Lemoine, Coester u. A. für sehr energische Kuren ein, ebenso Duhot, der mehrfach damit „Heilung“ erzielt haben will.

Auch Dana, Russel, Ferrier (Brit. med. Journ. 10), Redlich und viele andere hervorragende Neurologen halten die Quecksilberbehandlung bei Tabes für durchaus indiziert. Ferrier gibt Hydrarg. Arsen und Aurum bromatum aa. 0.002 Jahre lang.

Foerster¹⁾ redet der Kalomel-, Schaffer-Frey²⁾ der Enesolbehandlung das Wort und wollen mit dem Heilverfahren große Palliativwirkungen erzielt haben. — Gegen einen vorsichtigen Versuch mit der spezifischen Therapie, namentlich in mangelhaft behandelten Fällen habe auch ich nichts einzuwenden, warne nur davor, mit übertriebenen Hoffnungen an sie heranzugehen. Für einen völligen Mißgriff halte ich es aber, die Wassermannsche Reaktion als Kriterium für diese Behandlung zu betrachten und von ihrem Ergebnis die Fortführung bzw. Wiederholung der Kur abhängig zu machen. Nonne³⁾ gibt zu, daß der Tabiker sich bei roborierender Diät etc., hygien. Verhalten und expekt. Therapie am wohlsten fühlt.

¹⁾ B. k. W. 11. ²⁾ Z. f. d. g. N. II. S. ferner Weddy-Poenicke, M. f. P. XXXII. ³⁾ Z. f. N. Bd. 43.

Für gefährlich halte ich die Merkurialbehandlung bei der Optikusatrophie, und in diesem Sinne haben sich auch viele Ophthalmologen (Wecker, Silex u. A.), aber auch andere, wie Schultz-Zehden im entgegengesetzten Sinne geäußert. Gegen die versuchsweise Anwendung der Jodpräparate (Jodkalium, Jodipin innerlich oder subkutan, Tiodin-Injektionen, Jothion-Einreibungen) ist aber auch in diesen Fällen nichts einzuwenden.

In neuerer Zeit ist die Frage, ob die spezifisch (d. h. auf die *Spirochaeta pallida*) wirkenden Arsenikpräparate auch bei Tabes in Anwendung zu ziehen seien, lebhaft erörtert worden.

So wurden zunächst vom Atoxyl und Arsazetin Erfolge berichtet, aber man erkannte bald, daß mit der Einführung dieser Präparate in den Organismus große Gefahren für den Nervus opticus verknüpft waren.

Dann kam die epochemachende Entdeckung des Salvarsans durch Ehrlich, in dem er der Menschheit ein wirksames und scheinbar ungiftiges Heilmittel gegen die Syphilis gab. Wenn er auch selbst anfangs vor übertriebenen Hoffnungen bei der Anwendung desselben gegen die metasiphilitischen Nervenkrankheiten warnte, glaubten doch einige seiner Mitarbeiter mit dem Präparat auch die Tabes wirksam bekämpfen zu können. Es wurde in der auch sonst üblichen Weise, anfangs subkutan und intramuskulär, später fast nur noch intravenös in Dosen von 0,3—0,6 ein- oder mehrmals angewandt. Es ist nicht in Abrede zu stellen, daß hier und da Erfolge erzielt wurden, die sich in Hebung des Allgemeinbefindens und Milderung einzelner Beschwerden, selbst vorübergehender Rückbildung objektiver Symptome (Pupillenstarre) äußerten, aber abgesehen von dem ephemeren Charakter der Besserung, die vielfach nur dem suggestiven Einfluß zugeschrieben werden konnte, zeigten sich auch oft ungünstige Nebenwirkungen*), während in der großen Mehrzahl der Fälle das Resultat ein negatives war. Nach alledem war ich zu dem Standpunkt gekommen, bei sicherer und unkomplizierter Tabes von der Empfehlung des Salvarsans Abstand zu nehmen.

Wir sind aber hier immer noch nicht zu einem völlig ablehnenden Verdikt berechtigt. Wenn Ehrlich noch jüngst in einem in der Frankfurter Zeitung (25. Okt. 12) veröffentlichten, also dem großen Publikum zugänglichen Aufsatz, von der fortgesetzten Salvarsananwendung großen Nutzen für die Tabes in Aussicht stellt, bleibt für uns nichts anderes übrig, als die Frage aufs Neue in Angriff zu nehmen unter Berücksichtigung der Ehrlichsehen Vorschriften. Dabei sind auch die neueren mit dem Neo-Salvarsan gewonnenen Erfahrungen zu berücksichtigen. Lange fortgesetzte Darreichung kleiner bzw. langsam ansteigender Dosen — so lautet jetzt das Lösungswort.

Zur Lit. d. Frage: Ehrlich-Hata: Die experimentelle Chemotherapie der Spirillosen, Berlin 10, Ehrlich und Diskuss. Königsberger und Karlsruher Naturforscherversammlung. Wechselmann, D. m. W. 10, Oppenheim, D. m. W. 10, Neisser-Kusnitzky, B. k. W. 10, Marcus, M. m. W. 11, Heuck, D. m. W. 11, H. Vogt, N. C. 11, Westphal, D. m. W. 11, Treupel, D. m. W. 10 u. 11, Nonne, Oppenheim u. A. Verhandl. d. Ges. Deutscher Nervenärzte, Frankfurt 11, Pierret, Eho méd. du Nord 11, Dreyfus, M. m. W. 12, Spiethoff, M. m. W. 11 u. 12, Reichmann, Z. f. d. g. N. O. XI, ferner Diskuss. d. Schweiz. Neurol. Ges. N. C. 12. 14. S. auch die Literatur im Abschnitt Lues spinalis und cerebri und speziell die Angaben über Neo-Salvarsan sowie über die Vermeidung der Neurorezidive.

*) In einem von A. Westphal beschriebenen Falle, in welchem die Tabes mit Meningitis syphilitica in der Höhe des Phrenicus-Ursprungs verknüpft war, schloß sich an die Salvarsanbehandlung sogar der Exitus an.

Peritz (Z. f. exp. Path. 09), nach dessen Untersuchungen eine Lezithinverarmung des Organismus bei Tabes zu bestehen scheint, hat subkutane Lezithininjektionen empfohlen. Ich verwende Lezithinpräparate innerlich und Lezithin subkutan in kleinen Dosen seit einer Reihe von Jahren bei Tabes und habe den Eindruck gewonnen, daß ich vielen Patienten damit genützt habe.

Was die Behandlung einzelner Symptome betrifft, so fordern die lanzinierenden Schmerzen am häufigsten zu ärztlichem Eingreifen an. Zunächst mag man versuchen, ob feuchte Einpackungen, feste Einwicklungen, die Chloroformeinreibung, trockene Schröpfköpfe, die Massage, der faradische Pinsel, die Franklinisation (Büschelstrom) einen lindernden Einfluß haben. Einzelne Patienten empfinden Kälte als wohltuend. Als die wirksamste balneotherapeutische Prozedur empfiehlt Münter 1proz. Soolbäder von 27 bis 28° R. Einigemal hat mir in der Bekämpfung der lanzinierenden Schmerzen und des Gürtelgefühls die Vibrationsmassage Dienste geleistet. Meist führen diese Mittel nicht zum Ziel, und wir sind auf Medikamente angewiesen. Da bewähren sich oft die folgenden: Das Natrium salicylicum, das Antipyrin, das Antifebrin, das Phenacetin, Anästhesin und ganz besonders das Pyramidon*) und Aspirin, zwei Mittel, die sich mir als Antineuralgica im hohen Maße bewährt und das Morphinum meistens entbehrlich gemacht haben. Dieses betrachte man als ultimum refugium, freilich werden nur heroische Naturen die schwersten Paroxysmen ohne die subkutane Morphininjektion zu überwinden imstande sein.

Die besonders von französischen Autoren gegen die lanzinierenden Schmerzen, Krisen, Hyperästhesie etc. angewandte „Rachikokainisation“, d. h. die Injektion schwacher Kokainlösungen in den Subarachnoidealraum des Rückenmarks, dürfte wegen der der Methode anhaftenden Gefahren und unangenehmen Nebenwirkungen wohl nur ausnahmsweise in Frage kommen. Man beginne jedenfalls mit den minimalsten Dosen, etwa 0,002—0,003 Kokain oder Tropokokain bzw. Novokain, Stovain etc. Daß peinlichste Antisepsis erforderlich ist, versteht sich von selbst. Weniger eingreifend, aber auch noch eingreifend genug ist das von Sicard und Cathelin empfohlene Verfahren der epiduralen Injektion in den Canalis sacralis (vgl. das Kapitel Neuralgiebehandlung). Negro will mit Santonin in Dosen von 0,015 lindernd auf die lanzinierenden Schmerzen gewirkt haben, ebenso Briego¹⁾ mit größeren Dosen. Bokelmann (Z. f. d. g. N. R. VI) rühmt die Wirksamkeit der Spinalnarkose bei den viszeralen Krisen.

Raymond und Zimmern loben die schmerzstillende Wirkung des Radium; ich habe es bei den verschiedensten Neuralgien und so auch bei den lanzinierenden Schmerzen mit wechselndem Erfolge angewandt und bin noch zweifelhaft, ob neben dem suggestiven auch ein spezifischer Einfluß im Spiele ist. Die Radium-Emanation in großen Dosen (s. z. B. Norden-Falta, M. Kl. 11) mag versucht werden. Neuerdings ist besonders Marineseo für die Anwendung der Röntgenbestrahlung eingetreten.

Die Durchschneidung der hinteren Wurzeln (Mingazzini²⁾, Foerster) dürfte schon deshalb nur ausnahmsweise in Frage kommen, weil die lanzinierenden Schmerzen meist in den verschiedensten Wurzelgebieten ihren Sitz haben und in den einzelnen Attacken verschieden lokalisiert sind. Aber abgesehen davon, daß die Wirksamkeit der Methode doch eine recht zweifelhafte ist, kann das Verfahren auch das Leben gefährden (Förster).

*) Ich sah einen Tabiker, der das Pyramidon in Tagesdosen von 1—3 g drei Jahre lang genommen hatte, ohne wesentlich darunter zu leiden. Aber eine derartige Toleranz ist doch eine Ausnahme, ein anderer gebraucht seit 6 Jahren ungefähr 6 mal täglich 0,5 Aspirin.

¹⁾ Thèse de Lyon 06.

²⁾ N. C. 10.

Auch die perineuralen Injektionen nach Schlösser oder Lange (s. das Kapitel Neuralgie) dürften nur selten zum Ziele führen.

Die Brechanfälle trotz jeder Medikation, immerhin mag man zu den gewöhnlichen, den Brechreiz mildernden Mitteln greifen. Morphium lindert die Beschwerden anfangs wesentlich, aber es schafft auch die große Gefahr der Morphiumsucht.

Einigemal sah ich von Strychnin eine gute Wirkung, und Basch, der das Mittel auf meinen Rat nachprüfte, hat es auch in einzelnen Fällen wirksam gefunden (Dosis 0,001—0,003 subkutan). Sehr oft ließ es mich aber im Stich. Man kann die Medikamente (Opium, Codein, Dionin) auch per Suppositorium zuführen. Basch hat in der Boasschen Klinik vom Antipyrin (0,25 stündlich) einigen Nutzen gehabt. Er rät ferner, einige Tropfen einer Kokainlösung oder einen Tropfen Jodtinktur auf einen Teelöffel Wasser gegen den Brechreiz zu versuchen. Lemoine empfiehlt Methylenblau in großen Dosen, Ostankow Cerium oxalicum (0,05—0,1). Bei einem meiner Patienten brachte ein Winteraufenthalt in Ägypten die Krisen auf lange Zeit zurück. Ein anderer, der schon morphiumsüchtig geworden war, verlor sie gänzlich (s. o.).

Auch die subarachnoidale und epidurale Injektion von Kokain, Stovain, Novokain-Suprarenin (0,1 und mehr) in den Wirbelkanal ist gegen die Krisen angewandt worden (Brissaud u. A.). Ich habe mich nur einmal zur Empfehlung dieses Verfahrens entschließen können. Für noch weniger nachahmungswert halte ich die von Debove vorgeschlagene einfache Lumbalpunktion mit Entleerung von ca. 30 cem Liquor. Pal empfiehlt auf Grund seiner Gefäßtheorie Amylnitrit, Gräffner u. Weiss Coryfin in Dosen von 6—8 Tropfen und mehr auf Zucker, von dem auch Schaffer Gutes sah, Röhrner (Z. f. N. Bd. 36) Adrenalin, und zwar 3—4 × täglich 4—6 Tropfen der gebräuchlichen Lösung von Suprarenin-Höchst (1,0 : 1000,0) in 20 cem Wasser innerlich oder rektal. Ferner wurde Chloreton, Natriumnitrit und Chloralhydrat per Klyisma angewandt.

Eine neue Therapie der gastrischen Krisen wurde durch O. Foerster¹⁾ begründet. Durch genaueres Eindringen in das Wesen der gastrischen Krise und scharfe Überlegung gelangte er zu der Vorstellung, daß der die Krise auslösende Reiz in den Fasern der 7.—9. (oder 10.) hinteren Dorsalwurzel zum Rückenmark und von da mittels der Rami communicantes und des Sympathicus zum Magen gelange. Ließ er auch die bis da herrschende Anschauung von der Rolle, die der Vagus bei diesen Erscheinungen spielt, nicht ganz fallen, so glaubte er doch ans der Natur der Symptome entnehmen zu können, daß die Krisen meistens von den sensiblen Sympathikusfasern des Magens abzuleiten seien. Er empfahl deshalb die Neurektomie der 7.—10. hinteren Dorsalwurzel nach Spaltung der Dura mater.

Es ist zweifellos, daß mit diesem Verfahren Erfolge erzielt werden können, aber abgesehen davon, daß sie oft unvollkommen sind und Rückfälle eintreten können, ist die Operation auch mit Gefahren für das Leben und die Gesundheit verknüpft. Von drei Patienten, bei denen ich sie ausführen ließ, starb der eine bald nach der Operation, bei dem zweiten blieb die Heilwirkung aus. Von 28 Patienten der Literatur, die in dieser Weise behandelt wurden, starben 3 an den Folgen des Eingriffs. In einem Falle heftigster Analkrisen, in dem ich die Resektion der hinteren Sakralwurzeln empfahl, versagte die Behandlung völlig. Einigemal

¹⁾ Allgemeine med. Zentralzeitung 09, Foerster - Küttner, Beitr. z. klin. Chir. Bd. 63, Foerster, Therapie d. Geg. 11. S. ferner Bruns - Sauerbruch, Mitt. aus d. Grenzgeb. 09, Götze, Mitt. d. Ges. f. innere Med. 10, Lotheisen, Therap. Monats. 10, Exner, Z. f. Chir. Bd. 111, Bircher, M. Kl. 11, Zinn, B. k. W. 11; Diskuss. Therapie d. Geg. 11, Groves, Lancet 11, Angerer, Beitr. z. klin. Chir. Bd. 76, der über eine Reihe guter Resultate berichtet.

(Becker, Heile) haben sich paraplegische Zustände an den Eingriff angeschlossen. Jedenfalls muß die Foerstersche Operation für die schwersten Fälle reserviert bleiben. Als Modifikation des Verfahrens hat Guleke¹⁾ die extradurale Durchschneidung der entsprechenden Wurzeln und Franke²⁾ die Exairese der entsprechenden Interkostalnerven vorgeschlagen, während F. König³⁾ die Einspritzung von 60 bis 100 ccm einer 0,5% Novokain-Suprareninlösung an die Austrittsstelle der Nerven zwischen 6. und 10. Brustwirbel empfehlen zu dürfen glaubt.

Die Exnersehe Methode (Z. f. Chir. 11), die den Vagus resp. die peripherischen Vagusäste subdiaphragmatisch angreift, sei wenigstens hier erwähnt; ich sah einen Fall, bei dem die Foerstersche Operation versagt hatte, während die Exnersehe dann eine deutliche Besserung brachte. Foerster (B. k. W. 12) spricht sich aber skeptisch in bezug auf das Verfahren aus.

Die Hauptaufgabe ist es, den Kranken in der Zeit zwischen den gastrischen Anfällen zu mästen — ein Punkt, auf den Leyden besonders hingewiesen hat —, damit er imstande ist, den Kräfteverfall während der Krise zu kompensieren. Die Befolgung dieses Prinzips ist mir in einzelnen Fällen von großem Wert gewesen. Charcot ist für die Anwendung der Points de feu, die er auch gegen das Grundleiden selbst empfiehlt, eingetreten. — Gegen die Larynxkrisen ist die Kokain-einpinselung zu versuchen. Einigemal soll die Tracheotomie erforderlich gewesen sein, doch ist ein solcher Eingriff jedenfalls nur außerordentlich selten indiziert. Einer meiner Kranken, der von den Larynxkrisen jahrelang sehr gequält wurde, hatte schließlich ausfindig gemacht, daß er den Anfall kupieren konnte, wenn er statt zu räuspern, eine Schluckbewegung ausführte.

Über die in neuerer Zeit von einigen Ärzten, wie Lhermitte - Levy (R. n. 07), Pope (Brit. med. Journ. 07), angewandten Fibrolysininjektionen wurde von einigen Seiten Gutes berichtet, doch habe ich keine Erfolge gesehen. Die Vorschrift von G. J. Müller lautet: Thiosinamin und Glycerin aa. 10,0, Natr. salicyl. 20,0, Aq. dest. 180,0, davon je 1 ccm in Intervallen von 2 Tagen intramuskulär in die Nates, bis zu 40 Injekt. F. Mendel (Ther. d. Gg. 11) hält auch die rektale Anwendung für wirksam. Den günstigen Einfluß intrakutaner Injektionen in die Interkostalräume nach Schleich oder Lange auf den Gürtelschmerz rühmt Alexander.

Die Ataxie wird am wirksamsten durch die Frenkelsche Methode bekämpft.

Die Gelenkaffektion kann eine orthopädisch-mechanische Behandlung (Stützapparate, besonders Hessingsche Schienenhülsenapparate), seltener eine chirurgische — Punktion, Arthrektomie (Czerny, Wolff, Ullman) — erforderlich machen. Von den meisten Chirurgen, besonders energisch von Debove, werden blutige Eingriffe perhorresziert.

Bei dem mal perforant hat Chipault die Dehnung des N. tib. posticus bzw. seiner plantaren Zweige empfohlen, mit der er sowohl wie Duplay, Sick u. A. Erfolge erzielt haben*). Crocq empfiehlt Faradisation des N. tibialis posticus. Kindler rühmt Heißwasser-Irrigationen. Mehrfach zeigte gerade das Salvarsan hier eine günstige Wirkung (Oppenheim, Marinesco, Isaac). — Hinsichtlich der Verhütung der

¹⁾ D. m. W. 11. ²⁾ M. Kl. 11. ³⁾ M. Kl. 11. — Leriche (Lyon méd. 11) fand das Frankesche Verfahren wirksam.

*) S. auch Hofmann, Beitr. z. kl. Chir. 11.

Tabes läßt sich nur das eine sagen, daß die gründliche Behandlung der Syphilis nach den vorliegenden Erfahrungen das wirksamste Prophylaktikum zu sein scheint. Keineswegs bietet sie aber eine sichere Gewähr. Ob dem Salvarsan in dieser Hinsicht eine besondere Bedeutung zukommt, kann erst die Zukunft lehren.

Die spastische Spinalparalyse (Lateralsklerose)

ist ein klinisch gut begrenzter Symptomenkomplex. Unsere Kenntnisse von der pathologisch-anatomischen Natur des Leidens sind jedoch noch unzureichende. Eingetreten für seine nosologische Selbständigkeit sind Erb¹⁾ und Charcot, denen wir auch die erste klinische Schilderung verdanken. Um den weiteren Ausbau hat sich besonders Strümpell²⁾ verdient gemacht. — Wenn der Symptomenkomplex in seiner reinsten Form auch besonders häufig im Kindesalter beobachtet wird, so ist es doch aus noch zu erörternden Gründen zweckmäßig, zunächst die im späteren Leben auftretenden Typen ins Auge zu fassen.

Nach Entwicklung und Verlauf ist das Leiden in der Regel ein durchaus chronisches. Die unteren Extremitäten werden fast immer zuerst ergriffen. Die Beschwerden sind anfangs geringfügig. Bei längerem Gehen ermüdet der Kranke, verspürt eine Art von Spannung und Steifigkeit in den Beinen, „als ob die Sehnen zu kurz seien“. Besonders bei den komplizierteren, anstrengenden und schnellen Bewegungen der Beine, wie beim Tanzen, Schlittschuhlaufen, Bergsteigen macht sich diese Störung geltend und betrifft in der Regel das eine Bein in höherem Maße oder eine Zeitlang selbst ausschließlich. Die Steifigkeit nimmt nun zwar sehr langsam, aber stetig zu, bis die Gehstörung auch für den Beobachter auffällig wird.

Untersuchen wir den Kranken in diesem Stadium, so ist als frühestes Symptom eine Steigerung der Sehnenphänomene zu konstatieren. Gleichzeitig oder bald darauf macht sich eine leichte Rigidität bei forcierten passiven Bewegungen sowie eine anfangs nur geringe motorische Schwäche bemerklich. Die letztere kann sogar lange Zeit ganz vermißt werden, wie das namentlich Strümpell immer wieder hervorhebt, während die Muskelsteifigkeit selbst das Hindernis für die aktiven Bewegungen abgibt. Nach und nach steigern sich diese Erscheinungen bis zur ausgeprägten spastischen Parese, wie sie auf S. 9 u. ff. geschildert worden ist. Meist läßt sich jetzt Fuß-, oft auch Patellarklonus auslösen. Zuweilen erstreckt sich die durch Perkussion der Patellarsehne ausgelöste Zuckung auch auf die Oberschenkelmuskeln (besonders Einwärtsroller und Adduktoren) des andern Beines. In der Mehrzahl der Fälle läßt sich schon frühzeitig, ja oft schon vor der Erhöhung der Sehnenphänomene, das Babinskische Zehenphänomen nachweisen, gleichzeitig oder später auch die anderen „spastischen Reflexe“, und zwar der Häufigkeit und Regelmäßigkeit nach in dieser Reihenfolge: das Oppenheimsche, das Rossolimosche und das Bechterew-Mendelsche Zeichen. Wenn auch das Babinskische Phänomen das konstanteste ist,

¹⁾ V. A. Bd. 70 u. Z. f. N. XXIII. ²⁾ A. f. P. XVII, Z. f. N. IV u. V, Z. f. N. XXVII.

kommt es doch vor, daß einer der anderen pathologischen Reflexe vorhanden ist, während der Zehenreflex noch dem normalen Bengetypus entspricht. Auch beschränken sich die pathologischen Reflexe nicht selten, namentlich im Beginn, auf das eine Bein. Die Hautreflexe sind gewöhnlich gesteigert, indem die entsprechenden Muskelkontraktionen ausgiebiger werden und ebenso wie die reflexogenen Zonen oft an Ausbreitung gewinnen. Die Muskulatur behält ihr normales Volumen und ihre normale elektrische Erregbarkeit. Die Gehfähigkeit bleibt bis in die letzten Stadien erhalten, aber der Gang wird immer langsamer, die Fußspitzen werden immer mühsamer vom Boden abgebracht, bis der Patient sich schließlich nur noch mit kleinen Schritten am Boden vorwärts schiebt. Die Rigidität wird dann so groß, daß es dem Untersuchenden kaum noch gelingt, sie zu überwinden, daß eine „muskuläre Gelenkankylose“ (Strümpell) besteht. Die Muskelspannung betrifft die Extensoren des Ober- und Unterschenkels meist in höherem Maße als die Beuger, so daß sich die Extremität in Streckstellung befindet. Nur in den letzten Stadien sieht man zuweilen an Stelle der Streck- eine Beugekontraktur treten. Die aktiven Bewegungen sind zuweilen von spastischem Zittern begleitet; auch kann sich bei ihnen der Muskelspasmus vorübergehend bis zu dem Maße steigern, daß die Extremität im tonischen Krampf verharrt und aus der Stellung nicht herausgebracht werden kann.

Versucht der Kranke, sich aus der horizontalen Rückenlage emporzurichten, so geraten beim Aufrichten des Rumpfes die Beine häufig in eine extreme Hüftbeugstellung und heben sich damit mehr oder weniger beträchtlich von der Unterlage empor. Dieses von mir (Charité-Annalen 1889) beschriebene Symptom ist von Babinski (Gaz. des hôp. 1900) später als differential-diagnostisches Kriterium verwertet worden. Zu den häufigsten Erscheinungen der spastischen Parese gehört auch die Neigung zu pathologischen Mitbewegungen (Synergien), besonders zu einer tonischen Anspannung des *M. tibialis anticus* bei kraftvoller Beugung des Obersehenkels (Tibialisphänomen nach Strümpell). Wird nämlich der Kranke aufgefordert, das Bein durch Beugung in Hüfte und Knie an den Rumpf heranzuziehen, so kommt es zu einer nicht zu unterdrückenden, sicht- und fühlbaren Anspannung des *M. tib. ant.*, die noch ausgiebiger wird bei einem der Bewegung durch Aufstützen der Hand des Untersuchenden auf den Obersehenkel entgegengesetzten Widerstand. E. Müller (Z. f. N. XXIX) erblickt darin eine ursprünglich (beim Neugeborenen) physiologische Mitbewegung, die allmählich unterdrückt wird und erst unter pathologischen Verhältnissen wiederkehrt. Auch O. Foerster legt auf diese abnormen Synergien großes Gewicht und schreibt ihnen eine wesentliche Rolle in der Vermittlung der Funktionsstörungen zu. — Das Tibialisphänomen ist jedoch inkonstant; auch beschränkt sich sein Vorkommen keineswegs streng auf die spastischen Zustände (eigene Erfahrung, Flörshoim), wenn es auch bei diesen besonders ausgeprägt ist. Auch andere Muskeln, namentlich der *Extensor hallucis longus* können an diesen Mitbewegungen teilnehmen.

Das Tibialisphänomen kann sich auch beim Gehen einstellen und dem Fuß eine ausgesprochene Valgusstellung verleihen. Nur bei einem meiner Kranken begann das Leiden mit spastischer Kontraktur der Rumpfmuskeln, so daß eine beträchtliche Lordose das erste Zeichen bildete, dann erst folgte die spastische Parese der Beine.

Schmerzen fehlen oder sie sind nur geringfügig und wohl nur eine Folge der Muskelspannung. — Die Sensibilität sowie die Blasen- und Mastdarmfunktion ist in den typischen Fällen nicht beeinträchtigt, und so repräsentiert die spastische Lähmung allein das Krankheitsbild. Nicht selten greift sie im weiteren Verlauf auf die oberen Extremitäten über: die Bewegungen der Arme werden langsam und schwerfällig; auch hier besteht Muskelrigidität und Steigerung der

Sehnenphänomene. War von vornherein ein Bein stärker betroffen als das andere, so wird nun auch der Arm der entsprechenden Seite früher ergriffen. Daß dieser spastische Zustand in typischen Fällen auch auf die Artikulations- und Schlingmuskulatur übergehen kann, so daß sich eine rein spastische Form der Bulbärparalyse hinzugesellt, wird durch einzelne Beobachtungen (Strümpell, E. Müller, Kinichi Naka¹⁾) wahrscheinlich gemacht, doch besitzt gerade diese Abart zweifellos eine große Tendenz, in die amyotrophische Lateralsklerose (s. d.) überzugehen. Laryngospastische Anfälle werden von Strümpell ebenfalls beschrieben und auf den spastischen Zustand der Kehlkopf- und Respirationsmuskulatur bezogen, ebenso bulbäres Lachen und Weinen.

Die Beobachtungen von Mills²⁾ und Spiller haben ergeben, daß es auch einen unilateralen Typus dieses Leidens gibt. Fälle, die so zu deuten sind, habe ich selbst in kleiner Zahl gesehen.

Die Dauer des Leidens ist eine — man kann sagen — fast unbegrenzte. Erb kennt Fälle, in denen die Krankheit 10—20 Jahre bestand, ohne daß irgendeine weitere Erscheinung hinzutrat. Auch kann sie zum Stillstand kommen.

In der großen Mehrzahl der Fälle, die anfangs als spastische Spinalparalyse imponieren, gesellen sich jedoch im weiteren Verlauf Symptome hinzu, aus denen hervorgeht, daß sich hinter diesem Bilde eine andere Erkrankung des Nervensystems, vor allem die multiple Sklerose, die chronische Myelitis, die kombinierte Systemerkrankung, die Rückenmarkskompression, seltener die amyotrophische Lateralsklerose oder ein Hirnleiden (Hydrocephalus etc.) versteckte. Diese Tatsache verdient die größte Beachtung. Immer sei man auf diese Täuschung gefaßt, immer versuche man, ob es nicht gelingt, die sog. spastische Spinalparalyse zu demaskieren; jedes Zeichen, das nicht streng zum spastisch-paretischen Symptomenkomplex gehört, ist ein Fingerzeig, daß eine andere Erkrankung vorliegt, und insbesondere liebt es die multiple Sklerose, sich im Anfangsstadium, das sich oft über mehrere Jahre erstreckt, ins Gewand der spastischen Spinalparalyse zu kleiden. Andererseits will z. B. Strümpell an dem Vorhandensein geringfügiger Sensibilitätsstörungen — besonders in den späten Stadien der Krankheit — die Diagnose nicht scheitern lassen. Es ist auch zuzugeben, daß in sonst typischen Fällen eine geringe Gefühlsabstumpfung vorkommt, so hat z. B. Bing³⁾ einigemal bei sonst intakter Sensibilität Vibrationsanästhesie nachgewiesen. Ferner hat Strümpell Störungen der Blasenfunktion beobachtet, die er als spastische deutet und zu den seltenen Erscheinungen des Leidens rechnet. Jedenfalls ist es aber ratsam, auch dem reinen Symptomenkomplex gegenüber mit der Deutung der anatomischen Grundlage recht zurückhaltend zu sein.

Pathologische Anatomie.

Ehe Fälle dieser Art zur Autopsie kamen, wurde die Vermutung ausgesprochen, daß eine primäre Degeneration der Seitenstränge und

¹⁾ A. f. P. XLII. ²⁾ Journ. of nerv. 1900, 03, Journ. Americ. Med. Assoc. 06, Univ. of Penn. 06 ³⁾ Korresp. f. Schweiz. Aerzte 10.

speziell der PyS die Grundlage bilde (Fig. 102). Der sichere Beweis, daß diese Vermutung das Rechte getroffen hat, konnte lange Zeit nicht erbracht werden. In den reinen Fällen dieser Art bleibt das Leben lange erhalten, und die Beschwerden sind nicht so erheblich, daß die Individuen auf eine dauernde Behandlung im Krankenhause angewiesen sind. Die Fälle, die zur Autopsie gelangten, waren zum größten Teil klinisch nicht rein, und so bildete auch nicht eine reine Seitenstrangaffektion, sondern eine komplizierte Erkrankung, an welcher freilich die PyS teilnahmen, den pathologisch-anatomischen Befund. Es fanden sich sklerotische Herde, kombinierte Strangaffektionen, chronische Myelitis oder kombinierte Vorderhornseitenstrangaffektion (amyotrophische Lateralsklerose), Geschwülste etc. Indes bleiben einzelne Fälle (die von Minkowski, Strümpell, Donaggio und namentlich der von Dejerine und Sottas¹⁾) übrig, die der ausgesprochenen Vermutung ganz oder nahezu gerecht werden und beweisen, daß es eine primäre isolierte Lateralsklerose resp. Erkrankungen des zentralen Nervensystems gibt, bei welchen sich die anatomischen Veränderungen sehr lange oder dauernd auf das Gebiet der Seitenstränge beschränken und die PyS in ganzer Ausdehnung ergreifen. Es waren namentlich einzelne Fälle von kombinierter Erkrankung der Seiten- und Gollischen Stränge (mit nur geringfügiger Beteiligung der letzteren), die das Krankheitsbild der spastischen Spinalparalyse in nahezu völliger Reinheit dargeboten hatten.

Erwiesen ist ihr Vorkommen ferner bei der Dementia paralytica, doch kommen da die klinischen Erscheinungen selten zur vollen Reife.

Bei Karzinomkachexie hat E. A. Meyer (Z. f. N. XVI) in einem Falle den spastischen Symptomenkomplex beobachtet und als Grundlage eine Sklerose der Seitenstränge mit vorwiegender Beteiligung der PyS nachgewiesen.

Gegen die herrschende Lehre, welche den spastischen Symptomenkomplex von der Degeneration der PyS ableitet, hat sich Rothmann (D. m. W. 03) besonders auf Grund seiner experimentellen Erfahrungen ausgesprochen. Er will nur die Steigerung der Sehnenphänomene in Beziehung zu der Seitenstrangaffektion bringen, während er die Spasmen und die Parese auf andere, noch nicht aufgeklärte Momente zurückführt. Wir halten jedoch seine Darlegung nicht für zutreffend, wenn wir auch anerkennen müssen, daß dem spastischen Symptomenkomplexe nicht immer eine nachweisbare Erkrankung der PyS entspricht, wie das besonders für den infantilen Typus (s. w. u.),



Fig. 102. Degeneration der Pyramidenseitenstrangbahnen. (Weigertsche Färbung.)

¹⁾ Arch. de Phys. norm. et path. 1896. Der von Friedmann beschriebene Fall ist wegen der Hirnherde und der Endarteriitis obliterans weniger verwertbar; auch war die graue Substanz nicht intakt. Ebenso läßt sich gegen den von Ida Demoe geschilderten vieles einwenden. Erb rechnet zu den beweiskräftigen außer den angeführten noch die von Morgan-Dreschfeld (Brit. med. Journ. 1881) und Bischoff (Jahrbuch f. Psych. 02) beschriebenen. Ferner gehören 2 von Spiller beobachtete Fälle hierher. Mott und Tredgold sprechen zwar auch von der primären Degeneration der PyS, doch bezieht sich ihre Schilderung vorwiegend auf die amyotrophische Lateralsklerose. Weitere klinische und anatomische Beiträge hat Strümpell geliefert (Z. f. N. XXVII), ferner Ugolotti (Riv. sper. 08), Kölichen (Z. f. N. Bd. 40).

aber auch für die spastische Lähmung Erwachsener in vereinzelten Fällen, z. B. von Spielmeyer¹⁾, Spiller, Rhein²⁾ nachgewiesen worden ist.

Mit einer hereditären familiären Form der spastischen Spinalparalyse hat uns Strümpell bekannt gemacht. Das Leiden, das besonders die männlichen Familienglieder betrifft und sich durch Generationen forterben kann, beginnt gewöhnlich zwischen dem 20. und 30. Lebensjahre mit einer rein-spastischen Bewegungsstörung der Beine und führt in der Regel erst nach vielen Jahren zu wirklicher spastischer Parese und Paraplegie. Dabei hat die Hypertonie bis zum Schluß das Übergewicht über die Parese. Die Arme, die Lippen- und Zungenmuskeln etc. werden viel seltener und später ergriffen. Die Erkrankung kann sich über einen Zeitraum von 3 bis 4 Dezennien erstrecken. In den späteren Stadien gesellen sich leichte Gefühlsstörungen, vor allem Störungen des Temperatursinns und geringe Blasenschwäche hinzu. Darin beruht die Divergenz des Leidens von der reinen spastischen Spinalparalyse, und anatomisch findet sie ihren Ausdruck in dem Umstande, daß in den bisher untersuchten Fällen neben der Degeneration der Pyramidenbahnen in der Regel eine leichte Entartung anderer Systeme, nämlich der K1S, GoS und wohl auch der PyV gefunden wurde. Streng genommen handelt es sich hier also nicht um eine Lateralsklerose, sondern um eine kombinierte Systemerkrankung (vgl. das folgende Kapitel). Aber die PyS-Degeneration ist doch in dem Maße vorherrschend, die Affektion anderer Fasersysteme so unbedeutend und unbeständig, daß man mit Strümpell in der „primären Seitenstrangsklerose“ das Wesen dieses Leidens erblicken darf. Man ist zu der Annahme gedrängt, daß hier schon von Haus aus eine Unterwertigkeit bzw. Hypoplasie dieser Bahnen besteht, so daß sie vorzeitig abgenutzt werden. Diese schon früher von uns und Anderen (Strümpell, Edinger) vertretene Auffassung hat neuerdings besonders in Raymond³⁾ einen eifrigen Verfechter gefunden. Übrigens sind gerade in den Fällen dieser hereditär-familiären Kategorie die oben angeführten spastischen Bulbärsymptome einigemale beobachtet worden. Das trifft auch für einen diesen Zuständen wenigstens verwandten Typus zu, den Ballet und Rose⁴⁾ beschrieben haben. Andererseits verdient es beachtet zu werden, daß der hereditär-familiäre Charakter nicht immer nachgewiesen werden konnte. Es ist ferner hervorzuheben, daß keineswegs alle Formen von spastischer Lähmung hereditärer und familiärer Natur sich nach ihrer anatomischen Grundlage dem besprochenen Strümpellschen Typus anschließen, vielmehr deuten die noch zu erwähnenden Erscheinungen darauf hin, daß ein großer Teil auf einer Erkrankung des Gehirns bzw. des zerebrospinalen Nervensystems beruht (s. den Abschnitt Little'sche Krankheit). Am nächsten stehen den Strümpellschen im Hinblick auf die anatomische Grundlage die von Bischoff und Newmark beschriebenen Fälle.

In differentialdiagnostischer Beziehung ist, wie schon hervorgehoben, dem Symptomenkomplex der spastischen Spinalparalyse gegenüber besondere Vorsicht geboten. So kann sie das Residuum einer abgelaufenen Myelitis oder Kompressionsmyelitis bilden; es läßt sich

1) N. C. 09. 2) Contrib. of Penn. 10. 3) Les Maladies dites familiales. Sénescence physiologique prématurée localisée à certains systèmes organiques. Bull. méd. 08. 4) Nouv. Icon. XVIII.

das jedoch meistens schon durch die Anamnese ermitteln. Ich hatte z. B. Gelegenheit, bei einem 59jährigen Herrn, der den Symptomenkomplex der spastischen Spinalparalyse bot, festzustellen, daß er im 14. Lebensjahr eine akute Myelitis transversa überstanden hatte, die bis auf die spastischen Erscheinungen ausgeheilt war. Die Rückenmarkskompression, wie sie durch Tumoren, durch Meningeal- und Wirbelaaffektionen bedingt wird, äußert sich in der Regel noch durch andere Erscheinungen: es findet sich eine Deformität, eine Druckempfindlichkeit der Wirbelsäule, ein Gürtelschmerz, eine Gefühlsstörung oder Blasen Schwäche etc., doch kann die spastische Paraparese das erste Zeichen der Kompression sein. Zur Unterscheidung von der multiplen Sklerose ist auf die Symptomatologie dieses Leidens zu verweisen. Besonders achte man auf die charakteristischen zerebralen Symptome. Die ophthalmoskopische Untersuchung hebt mit einem Schlage jeden Zweifel, wenn sie eine Veränderung am Opticus enthüllt. Der Nachweis der degenerativen Atrophie (zuerst an den kleinen Handmuskeln) schützt vor der Verwechslung der amyotrophischen mit der reinen Lateralsklerose.

Im Verlanfe der Hysterie kann sich eine Lähmung der Beine entwickeln, die mit Kontraktur verknüpft ist, aber sie entsteht hier fast immer in akuter Weise und im Anschluß an eine seelische Erregung oder einen Krampfanfall. Ein spastischer Zustand der Muskulatur, der die auf S. 9 u. f. angeführten Merkmale besitzt, kommt nach meiner Erfahrung überhaupt niemals bei Hysterie vor, und es ist das ein Punkt, der noch viel zu wenig beachtet wird. Findet sich auch bei Hysterie häufig eine Steigerung der Schmenphänomene, selbst bis zu einem Klonus, der nicht immer ohne Weiteres von dem echten zu unterscheiden ist*), so fehlt doch hier die charakteristische, durch brüske Bewegungen auszulösende Muskelsteifigkeit. Oder es besteht eine Kontraktur, die sich durch ihre absolute Unnachgiebigkeit, dadurch, daß sie selbst den sanftesten Versuchen des Redressements auch bei Stellungen der Extremität, durch welche die Muskeln mechanisch entspannt werden, trotz und durch ihre Abhängigkeit von psychischen Vorgängen etc. als hysterische kennzeichnet. Auch der spastische Gang kommt in seiner typischen Form bei Hysterie nicht vor, so daß es dem Kundigen nicht schwer fällt, schon nach dem Gange den mit einer hysterischen Parese Behafteten von dem an spastischer Spinalparalyse Leidenden zu unterscheiden. Auch bevor Babinski sein Phänomen beschrieben hatte, hat uns diese Differenzierung selten größere Schwierigkeiten bereitet, aber es muß anerkannt werden, daß er uns in seinem Symptom, dem sich das meinige an die Seite stellt, ein sehr schätzenswertes Kriterium an die Hand gegeben hat. Wo sich die typische träge Dorsalflexion der großen Zehe findet, liegt immer ein echt-spastischer Zustand und ein organisches Leiden vor: freilich sind dann meistens auch die andern Zeichen deutlich ausgeprägt. Aber es bedarf gar nicht

*) Vgl. dazu S. 12. Meist ist das hysterische Fußzittern ein unechtes, läßt sich schnell erschöpfen, ist unbeständig, schwindet bei abgelenkter Aufmerksamkeit. Aber ich muß doch im Gegensatz zu Babinski daran festhalten, daß sich auf dem Boden der neuropathischen Diathese ein dem echten Fußklonus entsprechendes Phänomen entwickeln kann und bezweifle auch, daß die genauere physikalische Untersuchung an der Hand graphischer Methoden hier immer zu einer sicheren Entscheidung führt.

einmal der verlangsamten Zuckung, es genügt der Nachweis, daß der Zehenreflex in Dorsalflexion besteht, um zu zeigen, daß das Leiden kein hysterisches ist. Auf den negativen Ausfall der Prüfung darf man freilich nicht so viel Gewicht legen, da auch bei sicher vorhandener spastischer Lähmung das Zeichen unter besonderen Verhältnissen fehlen kann. Und es bleiben dann noch Fälle übrig, in denen das Resultat bei Prüfung des Zehenreflexes ein so unbestimmtes ist, daß es für die Diagnose überhaupt nicht verwertet werden kann. Ebenso habe ich von vornherein betont, daß auch das von mir beschriebene Phänomen bei spastischen Zuständen vermißt werden kann. Aber es ist doch durchaus die Regel, daß bei einer echten spastischen Parese wenigstens einer der pathologischen Reflexe auszulösen ist. — Auch die langsam-progressive Entwicklung der spastischen Lähmung kommt der Hysterie nicht zu. Es ist schließlich noch darauf hinzuweisen, daß sich mit der hysterischen Paraparese und Kontraktur fast immer andere Merkmale verbinden, die das Grundleiden erkennen lassen, wenn damit auch keineswegs bewiesen ist, daß nur Hysterie vorliegt.

Sommer behauptet, daß er in der Dauer der Latenzperiode bei Auslösung der Sehnenphänomene grundlegende Verschiedenheiten zwischen den organischen und funktionellen Nervenkrankheiten gefunden habe. Ähnliche Angaben macht Berliner (ref. Z. f. d. g. N. III). Es bleibt abzuwarten, inwieweit sich dieses Kriterium als zutreffend erweist.

So oft sich auch bei der Neurasthenie Schwäche und Erhöhung der Sehnenphänomene findet — so fehlen doch immer die Zeichen der Muskelrigidität, die Erschwerung der passiven Bewegungen, das Babinskische und die verwandten Phänomene. Es kommt übrigens nach meiner Erfahrung weit häufiger vor, daß die spastische Spinalparalyse irrtümlich als ein hysterischer oder neurasthenischer Zustand gedeutet wird, als das Umgekehrte.

Alter und Ursachen. Die spastische Spinalparalyse der Erwachsenen tritt in der Regel zwischen dem 20. und 40. Jahre auf. Die Ursachen sind nur zum Teil bekannt. Nicht selten fand sich Syphilis in der Anamnese, so ist als anatomische Grundlage der syphilitischen Spinalparalyse (s. d.) wiederholentlich eine kombinierte Hinter- und Seitenstrangerkrankung nachgewiesen worden, einigemal wurde ein Trauma, das jahrelang vorausgegangen, beschuldigt. Auch ein Teil der hereditären Formen (vgl. das nächste Kapitel) kommt, wie schon hervorgehoben, erst im reiferen Alter zur Entwicklung. Die kongenitale Disposition kann sich auch in diesen Fällen durch Stigmata oder durch Entwicklungsanomalien bei Geschwistern etc. verraten. So konnte ich bei einer 48jährigen Dame, bei der das Leiden innerhalb der letzten Jahre entstanden war, ermitteln, daß ihr Zwillingsbruder an angeborenem Klumpfuß litt. Im Puerperium, nach akuten Infektionskrankheiten und auf dem Boden der Bleivergiftung(?) kann sich der Symptomenkomplex entwickeln.

Ob der von Beehtold erwähnte Fall saturniner Entstehung mit günstigem Verlauf hierhergehört, muß ich dahingestellt sein lassen.

Die Vergiftung mit verschiedenen Lathyrusarten, besonders *L. sativus* und *eicera*, aus denen in Indien und Algier eine Art von Brot bereitet wird, kann nach den Beobachtungen von Cantani, Bouehard, Proust, Chabline, Mingazzini, Goltzinger u. A. ein Nervenleiden erzeugen, das sich vorwiegend — aber nicht aus-

schließlich — durch den Symptomenkomplex der spastischen Paraparese äußert. Über die anatomische Grundlage der Erscheinungen ist aber bislang nichts Sicheres bekannt, doch ist die Vermutung, daß es sich um eine Seitenstrangaffektion handle, von Trautenberg, Tuzek u. A. ausgesprochen worden. Mirto will bei Tieren durch Lathyrusvergiftung eine kombinierte Strangerkrankung der PyS und Goll S erzeugt haben, während Goltzinger u. A. negative Resultate hatten.

Auch anderweitige toxische Formen der spastischen Spinalparalyse wurden beschrieben (Muehin). Doch steht die anatomische Begründung noch aus. Daß die einfache Steigerung der Sehnenphänomene, welche bei Arthritis (auch bei gonorrhöischer) häufig zu finden ist, in die spastische Spinalparalyse übergehen kann, bezweifle ich durchaus.

Die „spastische Paraparese der Greise“, wie sie infolge der Arteriosklerose entsteht, wird in einem besonderen Kapitel — vgl. den Abschnitt Greisenlähmung — besprochen.

Die kongenitale oder früh-erworbene spastische Paraparese (die angeborene spastische Gliederstarre, Littlesche Krankheit).

So eng verwandt diese Erkrankung auch den Lähmungen spinalen Ursprungs ist, so ist es doch nicht zu bezweifeln, daß ihre Grundlage in der Mehrzahl der Fälle in einer Hirnaffektion zu suchen ist, die allerdings die motorischen Leitungsbahnen im Rückenmark beeinflußt und sie in der Regel in den Zustand der Sklerose oder Atrophie versetzt oder sie in dem der unvollkommenen Entwicklung verharren läßt. Wenn man sich erinnert, daß die Pyramidenbahn eine direkte Fortsetzung jener Fasersysteme des Gehirns bildet, die, aus den motorischen Zentren entspringend, der inneren Kapsel zuströmen und durch den Hirnschenkel, die Brücke und Medulla oblongata hinziehen, so wird man begreifen, daß ein Krankheitsprozeß, der diese Bahn an irgendeiner Stelle unterbricht, im wesentlichen dieselben Symptome bedingen wird, wo auch immer er seinen Sitz haben mag. Auch die Zerstörung der motorischen Zentren im Gehirn bedingt eine absteigende Degeneration dieser Leitungsbahnen und schafft somit die Grundlage für denselben Symptomenkomplex. Nur darin, daß die Hirnaffektion sich häufig nicht auf dieses Terrain beschränkt, sondern über dasselbe hinausgreift, ist ein Anhaltspunkt für die Unterscheidung gegeben.

Doch fassen wir zunächst die klinische Seite ins Auge.

Wenn der Krankheitszustand auch als ein kongenitaler betrachtet werden muß, so werden die Anomalien des Muskelapparats doch nicht immer gleich nach der Geburt erkannt. Ist die Störung eine sehr ausgeprägte, so macht sie sich allerdings recht bald dadurch bemerklich, daß es Schwierigkeiten macht, die aneinandergedrückten Oberschenkel des Kindes aus dieser Stellung herauszubringen, und daß diese dann sogleich wieder in die Adduktionsstellung zurücktreten. Recht häufig wird der Zustand erst bei den ersten Gehversuchen oder selbst noch später erkannt*). Das Kind lernt spät gehen und der Gang ist ein evident-pathologischer: Die Beine werden steif gehalten, die Oberschenkel

*) Wenn wir die Fälle von hereditärer, familiärer Gliederstarre hierher rechnen, die der kongenitalen Form mindestens sehr nahe stehen, haben wir hervorzuheben, daß das Leiden auch im reiferen Alter entstehen und einen sehr chronischen, progressiven Verlauf nehmen kann.

sind einwärts rotiert und so stark adduziert, daß die Kniee sich berühren und beim Gehen aneinander reiben, ja, es kann das so stark prononziert sein, daß die Oberschenkel beim Gehen einander kreuzen. Während das Bein im Hüft- und Kniegelenk meistens nur leicht gebeugt ist, ist die Spitzfußstellung gewöhnlich sehr ausgebildet, so daß die Fersen beim Gehen in der Luft schweben und die kleinen



Fig. 103. Haltung und Gang bei Little'scher Krankheit.
(Eigene Beobachtung.)

Patienten nur auf den Zehen resp. Zehenballen fortschleifen (Fig. 103, 104 und 105). Das Bein wird dabei wie ein Ganzes bewegt, das Becken gehoben und gesenkt oder auf der Seite des Gangbeins stark nach vorn geschoben. Auch beim Hinlegen und Aufstehen werden in vielen Fällen dieser Art die Beine gemeinschaftlich, wie ein einheitlicher Körperteil, bewegt (eigene Beobachtung).

Die Untersuchung in der Rückenlage konstatiert die bekannten Phänomene der Rigidität und motorischen Schwäche, doch ist es bemerkenswert, daß beide nicht in gleicher Weise ausgeprägt zu sein brauchen, die erstere kann recht erheblich sein bei im ganzen wenig beeinträchtigter oder gar normaler motorischer Kraft. Manche Forscher gehen so weit, zur Littleschen Krankheit überhaupt nur die Fälle zu rechnen, in denen die Bewegungsstörung ausschließlich auf Muskelstarre und nicht auf Schwäche beruht; indes läßt sich diese Scheidung nicht scharf durchführen.

Das Kniephänomen ist immer gesteigert, Fußklonus wird oft vermißt. Die Patella ist meist etwas emporgerückt und das Lig. patellae erscheint verlängert (Schulthess, Joachimsthal). Bei spitzwinkliger Beugung des Unterschenkels macht sich das besonders bemerkbar. Das Babinskische Phänomen ist meistens vorhanden, doch ist dabei zu berücksichtigen, daß bei ganz jungen Kindern die Dorsalflexion der Zehen die physiologische Reflexbewegung darstellt. Die

übrigen spastischen Reflexe sind oft, aber nicht regelmäßig nachweisbar. Beim Sitzen dokumentiert sich die Starre, der Spasmus der Extensoren zuweilen dadurch, daß die Unterschenkel nicht völlig gebeugt werden, die Beine in der Luft schweben. Das Sitzen kann dadurch ganz unmöglich werden.

Gefühlsanomalien, Blasenstörung etc. sind nicht oder doch nur in seltenen, atypischen Fällen (Good, Anché-Campanol) vorhanden. Die

Erscheinungen betreffen vielmehr in der Regel ausschließlich die motorische Sphäre.

Die Arme sind in vielen Fällen mitbetroffen, in andern durchaus verschont. Nehmen sie an der Störung teil, so ist meistens die Haltung schon eine eigentümliche. Die Oberarme sind stark adduziert, die Unterarme gebeugt, die Hand gebeugt oder gestreckt, zuweilen auch proniert, die Finger in allen Gelenken oder nur in den Interphalangealgelenken gebeugt. Es wechselt das zwar in den einzelnen Fällen, immer hat aber die Haltung etwas Gezwungenes, dem Kundigen sofort den Kontrakturzustand Verratendes. Die passiven Bewegungen sind erschwert, die Sehnenphänomene gesteigert, die Bewegungen verlangsamt, ungeschickt und abgeschwächt. Doch erreicht die Schwäche in den Armen gewöhnlich nicht den Grad wie in den unteren Extremitäten. Die Schulter-



Fig. 104. Art des Stehens bei einfacher spastischer Lähmung im Kindesalter.



Fig. 105. Art des Gehens bei einfacher spastischer Lähmung im Kindesalter.

(Nach Seeligmüller.)

blätter fand ich einigemal so fixiert, daß man sie gegen den Thorax kaum verschieben konnte (feste Schultern).

Deformierung der Wirbelsäule (Kyphose, Skoliose) findet sich zuweilen bei diesen Fällen. Als eine Begleit- und Folgeerscheinung des Leidens ist mehrfach, so von Ludloff, Gaugele und Wollenberg (B. k. W. 08), Subluxation und Luxation des Hüftgelenks, namentlich durch röntgenolog. Untersuchung festgestellt worden. Kryptorchismus und andere Entwicklungsanomalien, wie Zehenverwachsung, kommen vor.

Die reinen Fälle von spastischer Parese der unteren oder aller vier Extremitäten sind es, die der spastischen Spinalparalyse dem Bilde nach vollkommen entsprechen und die Annahme einer Agenesie, einer Entwicklungshemmung resp. Degeneration der spinalen Pyramidenbahnen nicht von der Hand weisen lassen.

Sehr häufig aber sind andere Erscheinungen vorhanden, die sofort auf den zerebralen Ursprung des Leidens (vgl. hierzu das Kapitel: zerebrale Kinderlähmung) hindeuten. Hierhin gehören:

1. Der Strabismus, über dessen Grundlage noch Meinungsverschiedenheiten herrschen. Häufig ist es ein auf Refraktionsanomalie

beruhendes konkomitierendes Schielen. Andermalen soll ein spastischer Zustand einzelner Augenmuskeln die Ursache sein. Manchmal handelt es sich um Augenmuskellähmung.

2. Die Sprachstörung. Die Muskelstarre betrifft zuweilen auch den Artikulationsapparat und bedingt eine Schwerfälligkeit und Undeutlichkeit der Sprache. Diese Störung kann aber auch ganz der bulbären entsprechen und sich ausnahmsweise mit Schlingbeschwerden kombinieren. Es gibt eine Kategorie von Fällen, in denen außer dem spastischen Symptomenkomplex nur noch der Strabismus oder nur die beiden angeführten Erscheinungen vorhanden sind. In andern treten weitere Symptome hinzu.

3. Die psychische Störung. Während die Intelligenz in vielen Fällen intakt ist, besteht in andern Schwachsinn bis zur Idiotie.

4. Die Epilepsie, die bald nach der Geburt oder im spätern Leben auftritt.

5. Choreatisch-athetotische Erscheinungen. Diese können alle vier Extremitäten betreffen. In der Regel bevorzugen sie die oberen, nicht selten auch die Gesichts- und Zungenmuskulatur und bilden diejenige Erscheinung, die am frühesten wahrgenommen wird.

Diese Fälle von spastisch-athetotischer Paraplegie werden leicht verkannt, besonders mit Chorea verwechselt.

Die familiäre Form der spastischen Gliederstarre kann dem reinen Typus der spastischen Spinalparalyse entsprechen, oft trägt aber auch sie den Stempel des zerebralen oder zerebrospinalen Leidens an der Stirn oder wird durch ungewöhnliche Zeichen atypisch und tritt dann in nähere Beziehung zu andern Affektionen von hereditär-familiärem Charakter (Beobachtungen von Pelizaeus, Jendrassik, Kollarits, Thomson, Ballet-Rose, Modena), auf die an anderer Stelle eingegangen werden wird.

Ätiologie und pathologische Anatomie. Die wichtigste der Ursachen ist die Frühgeburt, auf deren Bedeutung schon Little hinwies. Auch die Erschwerung und Verzögerung der Geburt, der lange Hochstand des Kopfes, die Anwendung der Zange kann den Grund zu diesem Leiden legen. Die Inzucht wird ebenfalls beschuldigt. Auch bei Zwillingsgeburt kommt diese Affektion vor. Nicht selten sind im fötalen Leben ablaufende Entzündungsprozesse oder Bildungshemmungen an der motorischen Zone im Spiele. In einzelnen Fällen (Friedmann, de Amicis, Rolly, Dejerine u. A.) ist die Krankheit auf hered. Lues bezogen worden. Delbet¹⁾ konnte die syphilitische Diathese auch serologisch feststellen. Ich habe auch Fälle dieser Art gesehen, doch wich das Symptombild meist von dem der Littleschen Krankheit ab, indem sich Veränderungen an den Pupillen oder andere Komplikationen fanden.

Durch Kompression des Schädels unter der Geburt kann es zu meningealen Blutungen kommen, die sich auf die Gegend der motorischen Zone oder gar die der Beinzentren beschränken (Mac Nutt, Haushalter a. A.). Man nimmt an, daß unter diesem Trauma, selbst da, wo es eine Blutung und überhaupt eine materielle Läsion des Gehirns nicht

¹⁾ Presse méd. 10.

bedingt, immer am meisten die Pyramidenbahn leidet und in einen Zustand der Degeneration oder Entwicklungshemmung versetzt wird, und daß diese ihren Ausdruck in der „angeborenen spastischen Gliederstarre“ findet. In andern Fällen sind es enzephalitische Prozesse, die zur Atrophie, Induration einzelner Rindenwindungen und selbst zu Defektbildungen (Porencephalie) führen. Sind von diesen die symmetrischen Gebiete der motorischen Zonen betroffen, so ist das symptomatologische Resultat: die angeborene spastische Gliederstarre der Beine resp. aller vier Extremitäten.

Entzündungsprozesse und andere Affektionen können das motorische Gebiet des Gehirns auch noch im Kindesalter treffen, sie sind meist auf eine Seite beschränkt und erzeugen dann die Hemiplegia spastica infantilis (siehe das entsprechende Kapitel). Ausnahmsweise betreffen sie aber beide Hemisphären, es entwickelt sich dann eine doppelseitige spastische Hemiplegie, die meistens mit choreatischen resp. athetotischen Zuckungen verbunden ist, also ein Symptomenkomplex, der wiederum eng verwandt ist mit der spastischen Gliederstarre, nur daß er erst im Kindesalter erworben wird und nicht kongenital bedingt ist.

Im Einzelfalle ist es nicht immer sicher zu sagen, welche anatomische Veränderung zugrunde liegt. Je weniger rein das Symptombild ist, je mehr die Zeichen eines Hirnleidens hervortreten, desto wahrscheinlicher ist es, daß ein auf Encephalitis oder Bildungshemmungen beruhender ausgebreiteter Rindenprozeß vorliegt.

Die Frage, ob es auch eine angeborene spastische Spinalparalyse, d. h. eine angeborene spastische Lähmung rein spinalen Ursprungs gibt, bei welcher die Entwicklungshemmung ausschließlich die Leitungsbahnen im Rückenmark betrifft, ist verschieden beantwortet worden. Bis vor kurzem schwieg die pathologische Anatomie. Trotzdem traten Gehuchten, Souques und vor allem Erb für die Annahme einer spinalen Form dieses Leidens ein. Was aber noch mehr ins Gewicht fällt: Dejerine konnte in zwei typischen Fällen das Leiden auf einen spinalen Prozeß — auf eine im fötalen Leben entstandene Herderkrankung im Halsmark mit sekundärer Degeneration der Pyramidenbahnen — zurückführen.

Dieser Beobachtung reißen sich einige weitere (Spiller) an. Es ist aber zuzugeben — und ist auch neuerdings wieder von Haushalter-Collin (R. n. 06) hervorgehoben —, daß der spinalen Form nur eine kleine Gruppe von Fällen zugehört.

Ich muß daher auch den Standpunkt von Ziehen (Nervenkrankheiten im Kindesalter, Berlin 12) für berechtigt halten, wenn er die Little'sche Krankheit unter den zerebralen Aplasien und Dysplasien abhandelt; doch will er die Bezeichnung beschränken auf die infolge Frühgeburt entstehenden Affektionen dieser Art.

Im übrigen handelte es sich in den zur Autopsie gekommenen Fällen um die oben erwähnten zerebralen Veränderungen, während die Pyramidenbahnen des Rückenmarks häufiger einen einfachen Faserschwund bzw. eine Hypoplasie [Beobachtungen von Binswanger, Gaughofner, Philippe-Cestan, Mya-Levi, Spiller, Fragnito¹⁾, Rhein²⁾ u. A.; negativ war das Ergebnis der anatomischen Untersuchung in den Beobachtungen von Berghinz³⁾ und Raymond-Rose⁴⁾ etc.] als den Befund einer Sklerose oder Degeneration darboten.

1) *Annali di Nevrol.* 08, R. n. 08. 2) *Journ. of Nerv.* 09. 3) *Riv. di Chir. psych.* 03. 4) *R. n.* 09.

S. zu dieser Frage die Abhandlung von Long-Landry: *La Maladie de Little*. Paris 11, welche nach ihren Untersuchungen die Häufigkeit meningealer Veränderungen, besonders entsprechend dem Cortex, betonen, ferner Londe, R. n. 12 (hier Lit.).

Auch der hereditär-familiäre Charakter scheint die spinale Grundlage nicht auszuschließen (Strümpell, Erb, Bischoff, Newmark¹⁾), wenn es sich wohl auch in der Mehrzahl der Fälle, in denen die spastische Lähmung des Kindes- und Jünglingsalters bei mehreren Geschwistern auftrat (Beobachtungen von Sachs, Schultze, Bernhardt, Ganghofner, Pelizaeus²⁾, Freund, Jendrassik, Lorrain, Sutherland, Krafft-Ebing³⁾, Pesker, Rolly, Kühn, Spiller, Raymond, Ormerod, Bischoff, Cestan-Guillain, Cramer⁴⁾ etc.), um ein zerebrales resp. zerebrospinales Leiden gehandelt hat.

Bezüglich der Differentialdiagnose vgl. die nächsten Kapitel sowie das der Diplegie und multiplen Sklerose. Der von Nageotte-Wilbouehewitsch als „*Raideur juvenile*“ beschriebene Zustand (*Revue de Méd.* 05) ist noch zu wenig klar gestellt, als daß seine differentialdiagnostische Erörterung am Platze wäre.

Prognose. Diese ist für die angeborene oder früh erworbene Form dieses Leidens um so günstiger, je weniger ausgeprägt die Erscheinungen sind und je mehr sie dem Typus der spastischen Spinalparalyse entsprechen. Besteht spastische Parese der Beine ohne Komplikation, so kann diese sich im späteren Leben noch bis zu einem gewissen Grade bessern. Die freie Beweglichkeit der Arme, die normale Intelligenz gestattet den Individuen, manchen Beruf zu ergreifen, auch erreichen sie zuweilen ein hohes Alter. Es gibt Fälle dieser Art, in denen die Erscheinungen so gering sind, daß sich die Krankheit dem Laienauge überhaupt nicht verrät. Je stärker die Lähmung und Kontraktur entwickelt ist, desto schwerer ist das Leiden. Besonders ungünstig wirkt die Beteiligung der oberen Extremitäten, die Kombination mit Athetose, mit psychischen Störungen und Epilepsie.

Bei der familiären Form der spastischen Gliederstarre ist die Progredienz nicht immer ausgesprochen, der Verlauf kann ein stationärer oder gar bis zu einem gewissen Grade regressiver sein (Spiller, Newmark). — In den Fällen, in denen sich die Little'sche Krankheit auf ererbte Syphilis zurückführen läßt, gestaltet sich die Prognose etwas günstiger, wie das aus Beobachtungen von Gallois-Springer⁵⁾ u. A. hervorgeht. Ich selbst habe unter diesen Verhältnissen in typischen Fällen die spezifischen Kuren meist unwirksam gefunden, dagegen ausgezeichnete Resultate bei Lues cerebrospinalis des Kindesalters mit spastischem Symptomenkomplex erzielt.

Therapie. Vor verfrühten und forzierten Gehversuchen ist zu warnen. Auch die spastische Parese im reiferen Alter verlangt Ruhe und Schonung der Muskeln. Hier ist die Behandlung in erster Linie von der Ursache und Grundlage des Leidens abhängig zu machen.

Medikamente haben auf den spastischen Zustand keinen nennenswerten Einfluß; doch kann man die Brompräparate, Belladonna, Hyoscin (nicht bei Kindern!) und das Jodkalium versuchsweise verordnen. Auch das Solanin sowie das Veronal ist empfohlen worden.

¹⁾ Z. f. N. XXVII (hier Lit.) und XLII. ²⁾ A. f. P. XVI. ³⁾ W. kl. W. 1892.
⁴⁾ L'Encéphale 08. ⁵⁾ R. n. 03.

Die direkte Einführung von Narcotica (Morphium, Kokain, Stovain) in den Subarachnoidalraum des Rückenmarks scheint zwar nach den Beobachtungen von Jabonlay, Goldscheider¹⁾ u. A. ein wirksames Mittel zu sein, um den spastischen Zustand in einen schlaffen zu verwandeln, aber der Effekt ist ein nur vorübergehender und die unangenehmen Nebenwirkungen und Gefahren der Methode sind zu groß, als daß sie empfohlen werden könnte.

Im warmen Bade lassen die Spasmen in der Regel nach, doch ist die Verminderung der Rigidität keine andauernde. Günstig wirken: die Massage, und zwar ein sanftes Reiben und Streichen der Muskeln, die langsam ausgeführten passiven Bewegungen (auch im warmen Bade) und eine regelmäßige, den Kranken nicht zu sehr anstrengende, den Kontrakturen entgegenarbeitende Gymnastik. In den Fällen von angeborener Gliederstarre ist auf diesem Wege manchmal etwas Erkleckliches zu erreichen. Doch kann es notwendig sein, die Tenotomie der sich im Spannungszustande befindenden Muskeln voranzuschicken. Diese — besonders von Rupprecht²⁾ empfohlene — Behandlung hat namentlich dann Resultate, wenn die Kontraktur das Haupthindernis für die Beweglichkeit bildet, während die Lähmung wenig ausgesprochen ist. Ist die letztere stark entwickelt, so ist von der chirurgischen Behandlung wohl ganz abzuraten. Der Tenotomie der Adduktorensehnen, der Fascia lata, der Achillessehne etc., der Sehnenverlängerung oder -verkürzung muß eine orthopädische Behandlung folgen, die die Extremitäten aus der Kontrakturstellung allmählich heransbringt. Ein Schienenapparat, der besonders der Kontraktur in den Kniebeugern und der Spitzfußstellung entgegenwirkt, ist z. B. von Heusner, ein anderer von Hoffa empfohlen worden. In neuerer Zeit sind Lorenz und Hoffa (auch Vincent, Lebrun, Gibney, Redard, Biesalski³⁾ u. A.) wieder energisch für die chirurgisch-orthopädische Behandlung der angeborenen Gliederstarre — mit Tenotomie, Myotomie, Myorhexis etc. und forziertem Redressement bzw. Überkorrektur der Kontrakturstellung mittels Gipsverbänden, Schienenhülsenapparaten etc. — eingetreten und haben schöne Erfolge mit diesem Verfahren erzielt*). In den schwersten Fällen scheut Lorenz selbst vor einer Nervendurchschneidung des Obturatorius nicht zurück; auch Stoffel empfiehlt die Durchschneidung oder Schwächung des Obturatorius bei starkem Adduktorenspasmus. Ich konnte einen Fall untersuchen, in dem die von Borchardt vorgenommene Durchschneidung des Ramus anterior N. obturatorii die Beuge- und Adduktorenkontraktur fast völlig beseitigt hatte. Ferner hatte ich Gelegenheit, ein 20-jähriges Mädchen zu beobachten, das in ihrem 7. Jahre von Volkmann mittels des angegebenen chirurgisch-orthopädischen Verfahrens erfolgreich behandelt war. In einem andern Falle, in welchem sich das Leiden im Anschluß an Pocken in der Kindheit entwickelt hatte, brachte die auf meinen Rat von J. Wolff ausgeführte chirurgisch-orthopädische Behandlung noch einen wesentlichen Nutzen, obgleich Patientin sich schon im mittleren Lebensalter befand.

¹⁾ Therap. d. Geg. 05. ²⁾ Volkmann, Samml. klin. Vorträge 1881. ³⁾ M. m. W. 10.

*) Siehe die neueren Arbeiten Hoffas in D. m. W. 06.

Auch die Transplantation ist in Fällen dieser Art schon mit gutem Resultat ausgeführt worden (Vulpius, Hoffa, Reichard, Tubby, Perthes u. A., vgl. hierzu den therapeutischen Teil im Kapitel Poliomyelitis ant. acuta sowie einzelnes in dem der zerebralen Kinderlähmung). Es kann da besonders in Frage kommen: die Stärkung der Abduktoren des Oberschenkels auf Kosten der Adduktoren, der Strecker des Fußes auf Kosten der Plantarflektoren etc. Doch spricht sich Hoffa¹⁾ in seiner letzten Bearbeitung dieser Frage bezüglich des Wertes der Sehnenverpflanzung bei spastischer Lähmung ziemlich skeptisch aus. Die Nervenplastik ist hier ebenfalls vielfach angewandt worden, und sind von Spitzzy, Vulpius u. A. befriedigende Erfolge erzielt worden.

Vor einigen Jahren ist der gedankenreiche O. Förster²⁾ mit der Empfehlung einer operativen Behandlung der spastischen Kontraktur hervorgetreten, durch welche die Therapie dieser Krankheitszustände eine wesentliche Förderung erfahren hat.

Von der Erwägung ausgehend, daß dem spastischen Zustand eine Reflexsteigerung, insbesondere ein pathologischer Fixationsreflex, durch Wegfall der hemmenden Tätigkeit der Pyramidenbahn zugrunde liegt, sucht er den Reflexbogen, in dem sich dieser Vorgang abspielt, in seinem sensiblen Abschnitt durch Resektion der entsprechenden hinteren Wurzeln zu durchbrechen. Diese Ausschaltung wird dadurch ermöglicht, daß an der Innervation jeder Hautpartie etc. immer eine Reihe benachbarter Wurzeln beteiligt ist, so daß die Entfernung einer einzelnen oder selbst zweier keine wesentlichen Ausfallserscheinungen verursacht. Ebenso fließen jeder Muskelgruppe die nach Ausschaltung des dämpfenden Einflusses der Pyramidenbahn zum Spasmus führenden Erregungen auf mindestens 2—3 benachbarten hinteren Wurzeln zu. Durch Resektion einer derselben gelingt es, die pathologische Reflexsteigerung herabzusetzen bzw. zu beseitigen. Auf diesen Betrachtungen baut sich das Prinzip der Försterschen Operation in folgender Weise auf:

Bei der gewöhnlichen Form der spastischen Gliederstarre der unteren Extremitäten kommen für die Innervation der beteiligten Muskelgruppen die nachstehenden Wurzeln in Betracht.

Plantarflektoren des Fußes . . .	5. L., 1. S., 2. S.
Dorsalflektoren des Fußes . . .	4. L., 5. L., 1. S.
Beuger des Knies	4. L., 5. L., 1. S.
Strecker des Knies	3. L., 4. L., 5. L.
Beuger der Hüfte	1. L., 2. L., 3. L., 4. L.
Strecker der Hüfte	4. L., 5. L., 1. S.
Einwärtsroller der Hüfte	4. L., 5. L., 1. S.
Auswärtsroller der Hüfte	4. L., 5. L., 1. S., 2. S.

Um den entsprechenden Kontraktionszustand in wirksamer Weise zu beeinflussen, müssen also die 2., 3. u. 5. Lumbalwurzel und die 2 ersten Sacrales beiderseits reseziert werden. Bei extremer Beugekontraktur im Knie empfiehlt F. die Resektion der 2., 3., 5. L. und 1. S.

Technik: Freilegung des Duralsacks durch Entfernung der Bögen des 2. bis 5. Lendenwirbels und des obersten Kreuzbeingebietes. Spaltung der Dura in Mittellinie. Da das Austrittsloch der ersten Sacralis an der Innenfläche des Duralsacks in der Höhe des Dornfortsatzes des 5. Lumbalwirbels liegt, ist es ratsam, vor der Aufmeißelung des Knochens einen Nagel genau in der Höhe dieses Dornfortsatzes $1\frac{1}{2}$ em nach außen von ihm in den Bogen des 5. Lendenwirbels einzuschlagen. Hat man die erste Sakralwurzel,

¹⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 81. ²⁾ Z. f. orthop. Chir. XXII, Mitt. aus d. Grenzgeb. XX, Förster-Küttner, Beitr. z. kl. Chir. 10. Förster, Therap. d. Geg. 11.

so sind die übrigen Wurzeln leicht zu erreichen. Man beginnt mit der Resektion der zweiten in der Weise, daß man hart am Austrittsloch mit einem Schielhäkchen von der medialen Seite unter die Wurzel geht und aufwärts streicht, um die arachnoidalen Verbindungen zu lösen und die Wurzel zu isolieren. Bei Entfaltung der Gesamtwurzel auf dem Schielhäkchen läßt sich leicht der breitere laterale Teil, welcher die hintere Wurzel darstellt, von dem medialen motorischen trennen. In den Spalt zwischen beiden dringt man mit einem zweiten Häkchen ein, isoliert so die hintere Wurzel und reseziert sie in einer Ausdehnung von 2—6 cm. In der Regel empfiehlt es sich, die Operation zweizeitig auszuführen (vergl. dazu die Figg. 106—108).

Es zeigte sich entsprechend den Voraussetzungen Försters, daß die sensiblen Ausfallserscheinungen (Anästhesie, Ataxie, Blasenschwäche) meistens gering waren oder fehlten, daß die unangenehmen Nebenwirkungen (Erektionen, Schmerzen, Glykosurie) schnell schwanden, und daß sich in prompter Weise der erwünschte Effekt der Verwandlung der Hypertonie in eine Hypotonie einstellte und damit auch die pathologische Reflexsteigerung und die abnormen Synergien schwanden. Mit der Beseitigung dieses Faktors war erst die Entfaltung der aktiven Beweglichkeit möglich. Aber es bedarf doch, wie die Erfahrung lehrte, noch einer viele Monate beziehungsweise 1—2 Jahre dauernden Nachbehandlung — Fixation der Extremitäten in abnehmbaren Gipshülsen in überkorrigierter Stellung, später Übungstherapie im Liegen, dann Steh- und Gehversuche im Laufstuhl etc. etc., — ehe der volle Erfolg in der Erlangung der Gehfähigkeit etc. zur Geltung kommt.

Für die spastischen Zustände der oberen Extremitäten, deren Behandlung seltener in Frage kommt, ist nach Förster in der Regel die IV, V, VII, VIII C. und I D. zu resezieren.

Wenn die Behandlung sich auch bei allen Formen spastischer Parese zerebralen und spinalen Ursprungs wirksam erweisen kann, hat doch Förster selbst die Indikationen begrenzt auf die angeborene spastische Gliederstarre und die spastische Kontraktur infolge abgelaufener Krankheiten. Auch dann sollen nur die schwersten Fälle, in denen die Lokomotion gänzlich oder fast völlig aufgehoben ist, für die Wurzelresektion (Rhizotomia posterior) ausgewählt werden. Eine weitere Bedingung ist, daß die Bewegungsstörung nur auf der Rigidität und nicht auf Lähmung beruht, oder daß diese wenigstens keine erhebliche ist. Förster will aber auch in Fällen, in denen durch die Kontraktur eine anscheinend vollkommene Lähmung vorgetäuscht wurde, Erfolge erzielt haben.

Die Operation muß als lebensgefährlich angesehen werden. Über tödlichen Ausgang haben Förster, Tietze, Anerbach u. A. berichtet. Einer meiner Patienten, der in Breslau operiert wurde, ist ebenfalls am Tage nach dem Eingriff gestorben. In der Mehrzahl der Fälle ist aber nicht nur das Leben erhalten, sondern auch eine mehr oder weniger vollkommene Wiederherstellung der lokomot. Funktionen erzielt worden (Förster-Küttner u. A.)

Freilich sah ich einen Fall, in dem der heilbringende Effekt gleich Null war, während sich Peroneuslähmung und schwere Störungen der Blasen- und Mastdarmfunktion an den Eingriff angeschlossen hatten.

An der Berechtigung dieser Therapie, wenigstens für die schweren Formen der Littleschen Krankheit kann aber doch nicht gezweifelt werden.

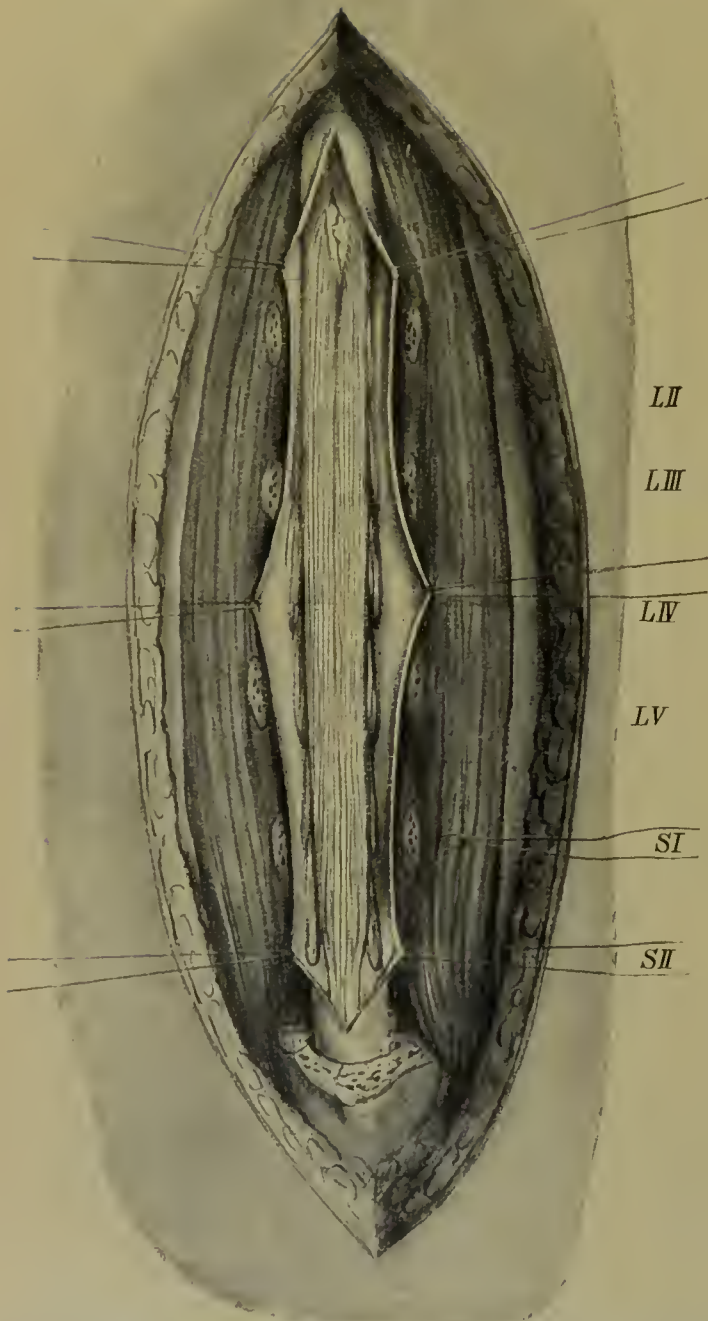


Fig. 106. Cauda eq. in situ nach Eröffnung der Dura. Die Austrittsstellen der Wurzeln seitlich sichtbar. Die Austrittsstelle der I. Sacralis liegt in Höhe des durch die Muskulatur rechts gelegten Fadens in Höhe des V. Lendenwirbels.
(Nach Förster-Küttner.)

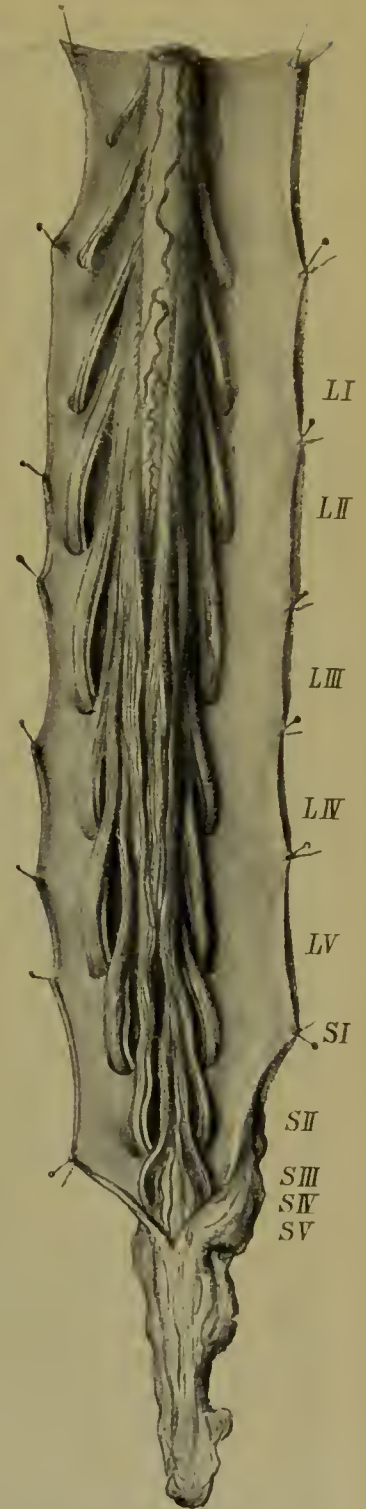


Fig. 107. Anat. Präparat d. Cauda. Zeigt die Austrittsstellen der einzelnen Wurzeln und die Größenunterschiede und die Differenzen im Kaliber der dorsolateralen sensiblen und ventromedialen mot. Wurzeln.
(Nach Förster-Küttner.)

Die von Codivilla (M. m. W. 10) und Wilms-Kolb (M. m. W. 11) vorgeschlagene Modifikation der Resektion der hinteren Wurzeln am Lumbosakralmark nach Entfernung des 11. u. 12. Dorsal- und 1. u 2. Lendenwirbels dürfte wohl als die gefährlichere hinter dem Försterschen Verfahren zurückstehen.

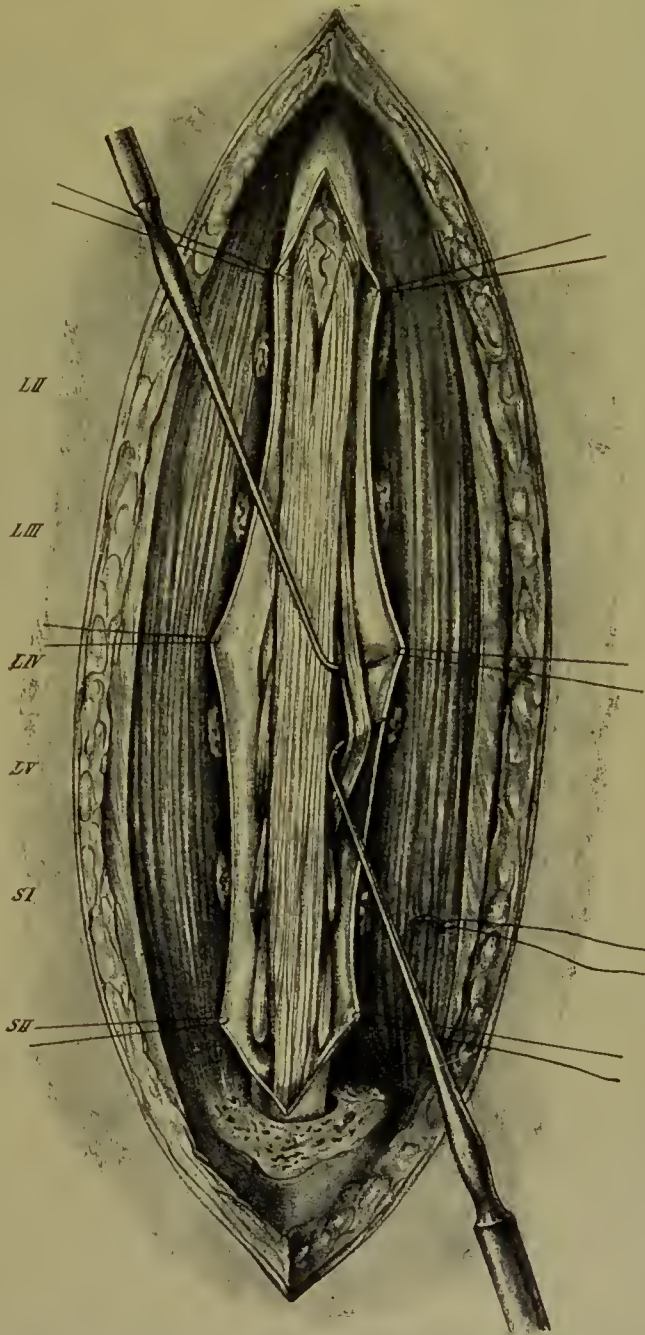


Fig. 108. Cauda equina nach Eröffnung der Dura. Die Austrittsstellen der unteren 4 Lendenwurzeln und oberen 2 Sakralwurzeln sichtbar. Der durch die Muskulatur gelegte Orientierungsfaden markiert die Austrittsstelle der I. Sacralis, das untere Schielbäkchen hat die ganze 5. Lendenwurzel aufgeladen, das obere ist zwischen vordere und hintere Wurzel geschoben.

(Nach Förster-Küttner.)

Zur weiteren Literatur: Gottstein, B. K. W. 09, F. Rose, Sem. méd. 09, Küttner, B. K. W. 10, Hevesi, Orvosi Hetil. 10, Spiller, Contrib. of Penn. 09/10, Groves, Lancet 11 u. A.

Der Vorschlag Schüllers (W. m. W. 10), an die Stelle der Wurzeldurchschneidung die der Hinterstränge treten zu lassen (Chordotomie), mag hier wenigstens angeführt, aber nicht befürwortet werden.

Von großem Interesse sind die in neuester Zeit mitgeteilten Bestrebungen Stoffels¹⁾, an Stelle der Wurzeldurchschneidung die Resektion der peripheren Muskeläste treten zu lassen. Die Methode basiert auf dem ihm gelungenen Nachweis, daß die Muskelnerven nicht nur in der Peripherie, sondern sogar im Nervenstamm selbständige Gebilde sind, die sogar eine gesetzmäßige topographische Anordnung auf dem Querschnitt haben. So kann man eine im Zustand der Hypertonie befindliche Muskelgruppe schwächen und entspannen durch Resektion der entsprechenden Muskelnerven vor ihrem Eintritt in den Muskel, oder wo das nicht geht, im Nervenstamm selbst. In dieser Weise hat er bei spastischem Spitzfuß durch die Resektion des motor. Nerven für das Caput laterale des Gastrocnemius und für die dorsalen Teile des M. soleus gute Resultate erzielt. Ebenso ist es ihm gelungen, am N. tibialis posticus oder Medianus die Fasern für bestimmte Muskelgruppen zu reseziieren. Es gehört dazu eine genaue Kenntnis der Topographie des Nervenquerschnitts und eine subtile Technik. Es liegen zurzeit noch nicht genügende Erfahrungen vor, um über den Wert dieser Methode ein Urteil abgeben zu können.

Die Versuche von Brissaud - Sicard - Tanon (R. n. 06), durch Einspritzung von Alkohol in die Scheide der peripherischen Nervenstämmen die spastische Kontraktur zu bekämpfen, dürften wohl nicht zur Nacheiferung anspornen.

Die kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge des Rückenmarks.

Anatomisches. In den typischen Fällen von Tabes dorsalis beschränkt sich die Erkrankung der weißen Substanz auf das Gebiet der Hinterstränge. In seltenen, wie in einem von mir untersuchten, ist die Kleinhirnseitenstrangbahn mitergriffen, dann findet man in den Clarke'schen Säulen nicht allein Faserschwund, sondern auch Untergang der Ganglienzellen. Dasselbe haben Kattwinkel²⁾ u. A. festgestellt. Es hat das jedoch wohl keine wesentliche symptomatologische Bedeutung.

Es kommt nun aber nicht selten vor, daß gleichzeitig verschiedene Stranggebiete des Rückenmarks, und zwar die Hinter- und Seitenstränge von einer Erkrankung ergriffen werden (Kahler und Pick³⁾, Westphal⁴⁾, Strümpell⁵⁾). Der Prozeß ist dabei anscheinend oft ein systematischer, d. h. es sind die verschiedenen in den Hinter- und Seitensträngen enthaltenen Systeme betroffen, und zwar: die Goll'schen, Burdach'schen, die Pyramidenseitenstränge und die Kleinhirnseitenstrangbahn oder auch die Goll'schen Stränge, die PyS und KlS, während die PyV (Fig. 111) und der Gowers'sche Strang nur ausnahmsweise beteiligt werden. Meistens läßt sich aber überhaupt eine systematische Aus-

¹⁾ M. m. W. 11. ²⁾ A. f. kl. M. Bd. 75. ³⁾ A. f. P. VIII. ⁴⁾ A. f. P. VIII u. IX. ⁵⁾ A. f. P. XI, XVII, Z. f. N. XIV.

breitung des Degenerationsprozesses nicht nachweisen (Fig. 109, 110, 111). Da er sich immerhin auf die beiden Rückenmarksstränge beschränkt und diese in ihrer vollständigen Ausdehnung ergreift oder ihnen auf eine große Strecke ihres Verlaufs folgt, hat wenigstens für einen Teil derselben die Annahme Berechtigung, daß die Erkrankung nur deshalb als eine diffuse imponiert, weil die Lage, der Verlauf und die Ausdehnung der einzelnen Systeme individuellen Abweichungen unterworfen ist, deren Vorkommen sicher erwiesen ist.

Es herrschen aber überhaupt bezüglich der Auffassung dieser Affektionen noch große Meinungsverschiedenheiten unter den Forschern. Einzelne (Leyden und seine Schüler) wollen sie ganz in die Myelitis aufgehen lassen. Eine Myelitis dorsalis mit sekundärer Degeneration von atypischer Verbreitung könne das anatomische Bild der



Fig. 109. Kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge. (Weigertsche Färbung.)



Fig. 110. Kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge. Unregelmäßige Verbreitung der Degeneration. Die degen. Partien schraffiert.



Fig. 111. Querschnitte aus verschiedenen Höhen eines Rückenmarks bei kombinierter Erkrankung der PyS, KLS, des Gollischen Stranges, Burdach'schen Stranges und der PyV. Die degenerierten Partien sind dunkel schraffiert.

komb. Systemerkrankung vortäuschen. Auch Erb steht dem Vorkommen der kombinierten Systemerkrankung skeptisch gegenüber. Ich selbst habe einen Fall beschrieben (B. k. W. 1896), in welchem vaskuläre Prozesse im Hirn und Rückenmark diffuse Veränderungen mit sekundärer auf- und absteigender Degeneration bedingt hatten, die bei ihrem Zusammentreffen scheinbar eine kombinierte Systemerkrankung erzeugten. Und ähnliche Befunde hat Henneberg (A. f. P. XXXII) bei Arteriosklerose und Nephritis erhoben. Ballet und Minor (Arch. de Neurol. 1884) hatten schon früher gezeigt, daß sich an eine Gefäßerkrankung im Gebiet der Hinter- und Seitenstränge des Rückenmarks eine auf diese Stränge beschränkte diffuse Myelitis anschließen könne.

Dejerine, Marie, Jacob, Grasset, Mayer, Wagner, Teichmüller, Rothmann (Z. f. N. VII), Bruns, Werner, Kattwinkel, Burr und Me Carthy, Marinesco, Taylor-Waterman, Richmond-Williamson, Ormerod u. A. haben sich mit dieser Frage beschäftigt. Und namentlich haben Russel, Batten und Collier (Br. 1900), deren Beobachtungen sich die von Henneberg (A. f. P. Bd. 40) und Nonne eng anreihen, zu dem klinischen und anatomischen Ausbau der Lehre wesentlich beigetragen.

Veränderungen in der grauen Substanz sind in einzelnen Fällen, und zwar in den Clarkeschen Säulen von Strümpell, Westphal, mir, Mayer, Hoehhaus, Pal¹⁾, in den Vorderhörnern von Sioli, Münzer, Thomsen, mir, Luce und Pal dabei gefunden worden —, doch ist es keineswegs erwiesen, daß sie den Ausgangspunkt des Leidens bilden. Henneberg (M. f. P. XVI) wies Degeneration sowohl in den Vorderhörnern und Clarkeschen Säulen als auch in Kernen der Medulla oblongata nach.

In Beobachtungen von Westphal, Dana, Bruns und besonders in mehreren der von Russel, Batten, Collier geschickerten Fälle hatte der Prozeß zwar in einer Höhe des Dorsalmarks einen diffusen Charakter angenommen, aber in den übrigen Höhen ließ er sich nicht durch die Annahme einer sekundären Degeneration erklären, sondern mußte als kombinierte Strangerkrankung aufgefaßt werden. Kattwinkel ist geneigt, die Affektion von einer Erkrankung des Lymphgefäßapparates abzuleiten und ihr den systematischen Charakter abzusprechen. Es ist das die Auffassung, die auch von seinem Lehrer Marie sowie von Guillain u. Crouzon vertreten wird. Henneberg hat den Begriff der funikulären Myelitis aufgestellt, d. h. einer Myelitis, die in ihrer Verbreitung den Strängen folgt, ohne sich jedoch an Systeme zu binden. Nonne hat sich dem angeschlossen und namentlich in einer neueren Abhandlung (Nonne - Fründ, Z. f. N. XXXV) sich mit Entschiedenheit gegen den systematischen Charakter dieser Erkrankungen ausgesprochen und überhaupt die Axt an die Lehre von den kombinierten Systemerkrankungen gelegt. Sowohl die Art der Verbreitung, die Beziehungen zum Gefäßapparat erkennen läßt, als der pathologisch-anatomische Charakter, der ein verschiedenartiger in den verschiedenen Stranggebieten sein könne, sprächen gegen eine Erkrankung der Fasersysteme. Einen ähnlichen Standpunkt vertritt Henneberg (Lewandowskys Handbuch).

Nach den vorliegenden und den eigenen Erfahrungen komme ich jedoch zu dem Schluß, daß das Bild der komb. Systemerkrankung zwar häufig durch diffuse Degenerations- und Entzündungsprozesse vorgetäuscht wird, daß aber an dem Vorkommen dieses Krankheitstypus nicht gezweifelt werden kann. Indes ist es für die nosologische Auffassung nicht erheblich, ob es sich um einen systematischen Prozeß handelt; es genügt, zu wissen, daß es kombinierte Strangerkrankungen gibt, die sich klinisch gut charakterisieren.

Ätiologie. Für einen Teil dieser Fälle dürfte eine angeborene Disposition, welche eine gewisse Schwäche und geringe Widerstandsfähigkeit einzelner Fasersysteme bzw. Neurone gegen Schädlichkeiten bedingt, in Frage kommen. Zweifellos gilt das für die im vorigen Abschnitt geschilderte hereditäre und familiäre Form, der ja häufiger eine kombinierte Systemerkrankung als eine isolierte Pyramiden-degeneration entspricht (Beobachtungen von Strümpell, Newmark u. A.). Syphilis spielt hier jedenfalls keine so hervorragende Rolle wie bei der Tabes dorsalis, ist aber von mir²⁾, Hoppe, Nonne, Batten-Collier etc. in einer Reihe von Fällen festgestellt worden. So konnte ja auch die syphilitische Spinalparalyse Erbs (vgl. das entsprechende Kapitel) von Nonne³⁾ auf eine kombinierte Hinter- und Seitenstrangaffektion zurückgeführt werden. Die Rückenmarkserschütterung wird unter den Ursachen angeführt. Auf dem Boden schwerer Anämie und Kachexie entwickelt sich das Leiden am häufigsten. So haben Lichtheim, Minnich und Nonne, denen sich Noorden, Boedeker-Juliusburger, Putnam, Moxter, Goebel, Marburg, Taylor, Homén, Collins, Clarke, Grinker⁴⁾, Siemerling⁵⁾ u. A. anschlossen, bei perniziöser bzw. schwerer Anämie Erscheinungen der Hinter- und der kombinierten Hinter- und Seitenstrangaffektion auftreten sehen und eine entsprechende Rückenmarkserkrankung nachgewiesen, die sie aber nicht für eine systematische

¹⁾ Über amyotr.-paret. Formen der komb. Erkrankungen etc. Wien 1898. ²⁾ Zur Kenntnis der syph. Erkrank. des zent. Nerv. Berlin 1890. ³⁾ A. f. P. XXIX u. a. a. O. ⁴⁾ Journ. Amer. med. Assoc. 08. ⁵⁾ A. f. P. Bd. 45.

halten. Nach den genaueren Untersuchungen dieser Autoren, insbesondere nach den reichen Erfahrungen Nonnes¹⁾ — dessen überzeugende Präparate auch ich zu sehen Gelegenheit hatte —, handelt es sich hier meistens um kleine, wahrscheinlich von den Gefäßen ausgehende Herde, die später konfluieren und dadurch eine Strangerkrankung vortäuschen können: indes ist dieser herdartige Charakter nicht immer ausgesprochen. Sie betreffen ganz vorwiegend die Hinterstränge, aber auch die Seitenstränge und die übrige weiße Substanz (Fig. 112). Die graue ist ebenfalls zuweilen beteiligt. Ob es sich um Folgezustände der schweren (letalen, und zwar sowohl der perniziösen, wie der sekundären) Anämien handelt oder beide Affektionen ihren Ursprung einer Giftwirkung verdanken, steht dahin. Manchmal entwickelt sich die Anämie erst im Verlauf der Erkrankung (Bastianelli, Collier, Bramwell²⁾), doch will Nonne, dem sich Rheinholdt³⁾ auf Grund eines von ihm untersuchten Falles anschließt, diese Fälle nicht hierherrechnen, sondern in eine besondere Rubrik bringen. Von einigen Autoren, z. B. Clarke, wird hervorgehoben, daß die Anämie nicht immer einen perniziösen Charakter hat, und dafür

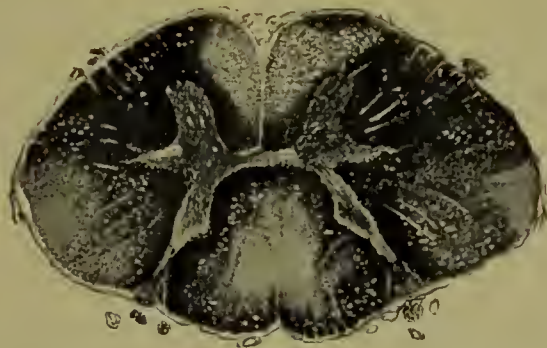


Fig. 112. (Nach einem Boedekerschen Präparat meiner Sammlung. Pal-Karminfärbung.) Erkrankung der Rückenmarksstränge bei perniziöser Anämie.

spricht auch meine eigene Erfahrung sowie neuere Beobachtungen Nonnes⁴⁾.

Sehr interessant ist die Beobachtung Mae Connells⁵⁾: Nach abundanter Magenblutung entwickelte sich eine Optikusatrophie und der Symptomenkomplex der kombinierten Hinter- und Seitenstrangerkrankung des Rückenmarks. Während erstere bestehen blieb, bildeten sich die Symptome der letzteren in den nächsten Jahren zurück.

Auch bei Leukämie⁶⁾ (Schultze⁶⁾, Nonne, Geitlin), Septikämie, Endocarditis ulcerosa (Nonne), Malaria (Oppenheim, Henneberg), Karzinomatose (Oppenheim⁷⁾, Lubarsch, Homén), Diabetes (Williamson, Geitlin), Tuberkulose (Ransohoff, Süßwein, R. Sand),

¹⁾ Z. f. N. VI, XIV etc. u. Nonne - Fründ, Z. f. N. XXXV. ²⁾ Brit. med. Journ. 11. ³⁾ A. f. P. XXXV. ⁴⁾ Mitt. aus d. Hamburg. Staats. 07. ⁵⁾ Journ. of Nerv. 07. ⁶⁾ N. C. 1884. ⁷⁾ B. k. W. 1891.

*) Es mag hier daran erinnert werden, daß bei Leukämie im Nervensystem Blutungen (A. Fraenkel u. A.), Herddegenerationen (Bloeh, Hirschfeld, Spitz), leukämische Infiltrate der grauen Substanz (Benda - Hirschfeld), der Hirnnerven (Eisenlohr, Müller, May u. A.) gefunden worden sind, und daß Eichhorst eine Kompression des Rückenmarks auf ein Lymphom im epiduralen Raume zurückführen konnte.

Alkoholismus (Homén und besonders Nonne), Bleivergiftung? (Collins), auf dem Boden der senilen Degeneration (Pic-Bonnamour, Crouzon, Wilson) und wie es scheint auch beim Morbus Addisonii kommen ähnliche Veränderungen vor.

Spielmeier (N. C. 09) konnte bei Tieren durch Einführung von Stovain in den Subarachnoidealraum eine pseudosystematische Erkrankung des Rückenmarks erzeugen, die er auf Schädigung der hinteren Wurzeln und Randdegeneration des Markes zurückführt.

In der Mehrzahl der Fälle von komb. Strangerkrankung, die ich beobachtete, war die Anämie und der Kräfteverfall sehr auffallend, aber auch mir ist es wahrscheinlich, daß nicht diese Ernährungsstörungen an sich das Leiden hervorrufen, sondern daß beide die Folge der Einwirkung einer Schädlichkeit — eines Giftes oder eines Infektionsträgers — sind. In einem meiner Fälle handelte es sich um Geschwulstkachexie, in einem andern um Laktations-Anämie. In drei weiteren entwickelte sich die Krankheit bei Individuen, die in der Jugend an Malaria gelitten hatten, sie wurden im 6. oder 7. Dezennium ihres Lebens von einer Kachexie (Marasmus senilis) ergriffen, für die eine bestimmte Ursache nicht nachweisbar war, und mit dieser entstand das Spinalleiden.

Symptomatologie*). Das Krankheitsbild ist so zu entwerfen, daß wir von der Symptomatologie der isolierten Hinterstrangerkrankung und der isolierten Seitenstrangerkrankung ausgehen und die beiden Erscheinungsreihen zu verschmelzen suchen. Dabei stoßen wir jedoch gleich auf eine Schwierigkeit. Die Erkrankung der Hinterstränge kennzeichnet sich u. a. durch Atonie der Muskulatur, Verlust der Sehnenphänomene und Ataxie, die der Seitenstränge durch Erhöhung des Muskeltonns, Steigerung der Sehnenphänomene und motorische Schwäche. Eine kombinierte Affektion dieser Stränge schafft also Symptome, die zum Teil einander ausschließen. Westphals Untersuchungen haben jedoch hier die Unklarheit beseitigt. Er zeigte, daß die Erscheinungen abhängig sind von der Intensität und Ausbreitung des Prozesses in den beiden Stranggebieten. Sind die Pyramidenseitenstränge vorwiegend ergriffen und reicht die Hinterstrangdegeneration nicht bis in den Lendentheil hinab, so ist der Muskeltonns erhöht, es besteht Muskelrigidität, Erhöhung der Sehnenphänomene und motorische Schwäche — die Hinterstrangaffektion gibt sich dann durch die andern tabischen Symptome, insbesondere durch die Ataxie zu erkennen. Die spastisch-ataktische Paraplegie resp. Paraparese, die auch zu einer typischen Gelstörung führt, ist dann das hervorstechendste Symptom. Hinzu kommen andere tabische Erscheinungen: Blasenbeschwerden, lanzinierende Schmerzen, Gefühlsstörung, die aber auch fehlen oder sehr wenig ausgeprägt sein können. Von den Hirnsymptomen der Tabes wird nach der allgemeinen Erfahrung nur selten die Pupillenstarre und noch seltener die Optikusatrophie beobachtet; in den von mir untersuchten Fällen bildete jedoch die erstere keine so ungewöhnliche Erscheinung.

Überwiegt von vornherein die Degeneration in den Hintersträngen und reicht sie bis ins Lendenmark, so haben wir den Symptomen-

*) Zur Symptomatologie dieser Zustände sind in den letzten Jahren besonders Beiträge geliefert worden von Marie-Crouzon, Crouzon (Des scléroses combinées de la moelle. Paris 04 und Nouvelle Iconogr. 04) und E. Müller (Z. f. N. XXIX)

komplex der Tabes in ganzer Entwicklung (mit Einfluß des Westphalschen Zeichens), und nur die neben der Ataxie bestehende motorische Schwäche, die sich bis zur Lähmung steigern kann sowie die spastischen Reflexe bekunden noch die Beteiligung der motorischen Leitungsbahn. Neuere Erfahrungen (Babinski, eigene, Collier, Marie-Crouzon) haben nämlich gezeigt, daß auch unter diesen Verhältnissen das Babinskische Zehenphänomen in der Regel noch bestehen bleibt und auf die Beteiligung der PyS hindeutet. Ähnlich verhalten sich die dem Babinskischen verwandten Phänomene, doch bedarf es noch weiterer Studien, um die Bedingungen für ihr Vorhandensein oder Fehlen unter diesen Verhältnissen zu ermitteln.

Es kommt nun nicht selten vor, daß im Beginn der Erkrankung die Zeichen der Seitenstrangaffektion in den Vordergrund treten, und daß erst im weiteren Verlauf — wenn die Hinterstrangdegeneration bis ins Lendenmark hinabrückt — die Kniephänomene, die bis da gesteigert waren, schwinden und der Spasmus einer Atonie Platz macht. Auch dann pflegen die spastischen Reflexe, namentlich das Babinskische Zeichen, noch lange bestehen zu bleiben.

Die Atonie kann das erste Zeichen der Hinterstrangaffektion sein, während die andern Erscheinungen noch fehlen oder wenig hervortreten (eigene Beobachtung). Seltener, wie z. B. in einem Falle Wagners, geht das hypotonische Stadium dem spastischen voraus.

Es sind also zwei Symptomgruppen, die uns berechtigen, die Diagnose: kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge zu stellen.

1. Der Symptomenkomplex der „spastischen Spinalparalyse“, wenn sich mit ihm Ataxie, lanzinierende Schmerzen, Blasenschwäche, Pupillenstarre und andere tabische Symptome vereinigen. Es gibt eine Form (Strümpell), bei der die spastische Lähmung vollständig das Krankheitsbild beherrscht und nur leichte Gefühlsstörungen auf Beteiligung anderer Systeme hinweisen (vergleiche das vorhergehende Kapitel);
2. der Symptomenkomplex der Tabes, wenn sich mit der Ataxie von vornherein motorische Schwäche und die charakteristischen Reflexphänomene (Babinski etc.) verbinden oder ihr sogar vorausgehen resp. wenn sich Paraplegie allmählich im Verlauf der Tabes entwickelt.

Besonders charakteristisch ist es, wenn der unter 2. beschriebene Zustand sich aus dem zuerst geschilderten heraus entwickelt. In mehreren Fällen dieser Art, in denen Westphal und ich die Diagnose stellten, wurde sie durch die Autopsie bestätigt.

Ich sah zwei Fälle der unter 1. beschriebenen Kategorie, in welchen mehrere Jahre lang ausschließlich Blasenbeschwerden bestanden, zu denen sich dann erst die spastische Paraparese hinzugesellte. Es lag nun außer dem spastischen Symptomenkomplex nur eine Sphinkterenlähmung vor bei intakter Sensibilität. Ich konnte mir das Krankheitsbild nur aus einer kombinierten Hinter- und Seitenstrangdegeneration erklären, unter der hypothetischen Annahme, daß in diesem Falle gerade die vesikonalen Hinterstrangbahnen (in dem Kommafeldern, im dreieckigen Feld?) auf Grund einer kongenitalen Disposition ergriffen waren. Dafür sprach das Vorhandensein gewisser Entwicklungsanomalien in dem einen Falle.

Aber nicht immer ist die Erkrankung im Leben zu erkennen. Ist die Hinterstrangdegeneration wenig entwickelt, so kann sie völlig latent bleiben und das Leiden als spastische Spinalparalyse imponieren. Häufiger noch deckt sich das Symptombild so ganz mit dem der Myelitis, daß eine sichere Unterscheidung nicht getroffen werden kann. Bilden lanzinierende Schmerzen und Ataxie ein hervorspringendes Symptom in einem Krankheitsbilde, das im übrigen dem der Myelitis entspricht, so ist an die kombinierte Strangenerkrankung zu denken. Besteht nun gar noch Pupillenstarre, so ist die Diagnose wohl als gesichert zu betrachten (eigene Beobachtungen). Bulbärsymptome konstatierte Mayer¹⁾, ebenso Henneberg und E. Müller (vgl. auch die Beobachtungen Strümpells im vorigen Kapitel).

Unsere Kenntnisse von diesem Leiden sind durch Beobachtungen von Dana (Journ. of Nerv. 1899), namentlich aber durch sehr gründliche Untersuchungen von Russel, Batten und Collier (Br. 1900) bereichert und vertieft worden. Diese Autoren sprechen von der subakuten ataktischen Paraplegie resp. von der „subakuten kombinierten Degeneration der Rückenmarksstränge“, da in den von ihnen untersuchten Fällen die Krankheit sich im Verlauf von wenigen Monaten entwickelte und die ganze Dauer sich auf den Zeitraum von $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{2}$ Jahren erstreckte. Sie unterscheiden drei Stadien. Im ersten entsteht unter Parästhesien eine leichte spastische Paraparese und Ataxie. Im zweiten steigert sich die Parese zur spastischen Paraplegie und verbindet sich mit Anästhesie an den Beinen und am Rumpf. Im dritten verwandelt sich die spastische in eine schlaffe Paraplegie mit aufgehobenen Sehnenphänomenen, absoluter Anästhesie und Sphinkterlähmung; es entwickelt sich eine allgemeine Abmagerung und eine Muskelatrophie mit starker Herabsetzung der Erregbarkeit, sowie Ödem. Gürtelschmerz und Herpes kam mehrfach, unregelmäßige Temperatursteigerung häufig vor. Augenmuskellähmung war wohl in einigen Fällen vorhanden, aber in keinem Pupillenstarre. Nachdem sub finem vitae auch Benommenheit und Verwirrtheit eingetreten war und sich von vornherein oder im weiteren Verlauf meist auch eine beträchtliche Anämie entwickelt hatte, gingen die Individuen zugrunde. Neben einer mehr diffusen herdartigen Erkrankung des mittleren Dorsalmarks fand sich eine kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge in den übrigen Abschnitten des Rückenmarks.

Wenn das Krankheitsbild auch in den meisten Zügen an die oben von uns gegebene Darstellung erinnert, bietet es doch so viel Besonderheiten, daß es zweifellos einen speziellen Typus des Leidens darstellt. Und zwar nimmt diese Form eine Mittelstellung ein zwischen der oben geschilderten und der Spinalaffektion bei perniziöser Anämie. Henneberg hat über ähnliche Beobachtungen berichtet und Nonne (ref. N. C. 07) hat gezeigt, daß ein verwandter Prozeß mit entsprechenden klinischen Erscheinungen bei Alkoholisten vorkommt.

Bezüglich der Symptomatologie der auf dem Boden der perniziösen Anämie und Kachexie entstehenden Form ist zunächst hervorzuheben, daß diese Veränderungen auch in Fällen gefunden wurden, in denen keinerlei Erscheinungen auf eine Erkrankung des Rückenmarks hingewiesen hatten. Im übrigen treten im Krankheitsbilde die Hinterstrangsymptome in den Vordergrund, mit diesen können sich die durch den Seitenstrangprozeß bedingten vereinigen. Es handelt sich in der Regel um Parästhesien, Schmerzen und objektive Gefühlsstörungen in allen vier Extremitäten; besonders ausgesprochen ist ferner die allgemeine motorische Schwäche und die Parese der Gliedmaßen, mit der sich häufig Ataxie verbindet, während spastische Symptome nur selten beobachtet werden. Im Gegensatz zur Tabes werden hier die oberen Extremitäten sehr früh, oft schon gleich mit den unteren ergriffen. Nach Nonne u. A. sollen auch die tabischen Pupillenphänomene fehlen. Optikusaffektion

¹⁾ Über die komb. syst. Erkr. der Rückenmarksstränge. Wien 1894.

wird von Putnam und Taylor erwähnt. Besonders aber unterscheidet sich diese Affektion von der Tabes durch den raschen Verlauf — innerhalb von einigen Monaten bis zu einem Jahre, selten dauert sie mehrere Jahre — und die zuweilen erheblichen Remissionen (Nonne, Bowman). Die Symptomatologie rechtfertigt es, daß wir die Zustände an dieser Stelle besprechen, während sie in pathologisch-anatomischer Hinsicht mit ebenso großem oder größerem Recht der Myelitis zugerechnet werden können.

Bei Pellagra können die Symptome der ataktischen Paraplegie in die Erscheinung treten, und es sind die entsprechenden Veränderungen, eine kombinierte Degeneration der Hinter- und Seitenstränge (zuweilen auch des Vorderhorns) im Rückenmark gefunden worden (Tuczek¹), Marie, Zlatarovic, Babes²), Duse u. A.).

Das Krankheitsbild ist ein recht kompliziertes, indem die Haut, der Verdauungsapparat und das Nervensystem an den Krankheitsercheinungen teilnehmen. Unter den nervösen Störungen prävalieren die psychischen und spinalen. Neuerdings ist die Symptomatologie und pathol. Anatomie von Neusser, Sturli, Tuczek und zuletzt von Tamburini (M. Kl. 10) besprochen worden. Ich hatte selbst Gelegenheit, bei einem Aufenthalte in Czernowitz einzelne Fälle dieser Art zu sehen.

Es ist ferner darauf hinzuweisen, daß die kombinierte Strangerkrankung des Rückenmarks nicht selten ist bei Dementia paralytica. Es zeigen sich dann auch intra vitam entsprechende Symptome, meistens gelangen sie jedoch nicht zur vollen Entwicklung, da das Hirnleiden dem Leben relativ früh ein Ziel setzt. Marie will den Prozeß hier von einer primären Degeneration der grauen Substanz (Atrophie der Strangzellen) ableiten, doch ist das durchaus zweifelhaft.

Ich (N. C. 1883) hatte Gelegenheit, einen Fall von kombinierter Hinter- und Seitenstrangerkrankung im Kindesalter zu untersuchen, der sich von der im nächsten Kapitel zu schildernden Friedreich'schen Krankheit u. a. durch das Vorhandensein der Pupillenstarre, der Optikusatrophie etc. unterschied. In diesem fand sich außer der Rückenmarksaffektion eine Atrophie des Westphal-Edingersehen Kernes und der zerebralen Trigeminiwurzel. Luce veröffentlichte (Z. f. N. XII) einen Fall von kombinierter Systemerkrankung des Kindesalters, in welchem die anatomischen Veränderungen nach seiner Deutung denen der amyotrophischen Lateralsklerose in Kombination mit denen der Tabes entsprachen. Doch sollen die die vordere graue Substanz wesentlich beteiligenden Formen, auf die besonders Pal³) die Aufmerksamkeit lenkte, an einer andern Stelle berücksichtigt werden. Schwer zu klassifizieren ist auch ein von Zahn geschilderter Fall von hereditärer kombinierter Strangerkrankung.

In differentialdiagnostischer Beziehung kommt besonders die multiple Sklerose und die Lues spinalis resp. cerebrospinalis in Betracht. Die zerebralen Symptome der mult. Sklerose sind jedoch ganz andere: die partielle Optikusatrophie, die Sprachstörung etc. — hier eventuell die Miosis und Pupillenstarre, und wenn eine Sehnervenerkrankung vorhanden ist, ist es die charakteristische reine Atrophie. Nystagmus ist jedoch auch in vereinzelt Fällen dieser Art konstatiert worden. Zittern wurde wohl auch bei der kombinierten Strangerkrankung beobachtet, doch entsprach es nicht streng dem Intentionszittern.

Zu ähnlichen Betrachtungen, wie sie hier (s. die früheren Auflagen) angestellt sind, kommt E. Müller, der der Differentialdiagnose dieser beiden Krankheiten eine eingehendere Studie gewidmet hat. Er führt noch an, daß in dubio das normale

¹) Klin. und anat. Stud. über Pellagra. Berlin 1892. ²) Die Pellagra, Nothnagels Handbuch XXIV. ³) Über amyotrophisch-paret. Formen der komb. Erkrank. etc. Wien 1898.

Verhalten der Bauchreflexe und der langsam progrediente, von Schüben und Remissionen freie Verlauf, ebenso das Bestehen stark ausgesprochener, persistenter Sensibilitätsstörungen von diffuser Verbreitung gegen die multiple Sklerose spreche. Eine weitgehende Ähnlichkeit mit dem Bilde der multiplen Sklerose bestand in einem Falle Brammwells (Brit. med. Journ. 10).

Bezüglich der Abgrenzung der Krankheit gegen die Lues spinalis und den Tumor spinalis ist auf das entsprechende Kapitel zu verweisen.

Prognose und Verlauf. Die Prognose ist eine trübe, doch scheint es nicht ausgeschlossen, daß sich die auf dem Boden resp. im Geleite der Anämie entwickelnde Affektion auch einmal wieder zurückbilden kann, wie ich das in zwei Fällen beobachtet zu haben glaube. Auch Nonne¹⁾ hat über Erfahrungen dieser Art berichtet. Der Verlauf ist ein chronischer oder subakuter, das Leiden kann in einem Zeitraum von einigen Monaten ablaufen und dauert, wenn wir von der Strümpfellschen Form absehen, selten länger als 1—2 Jahre. Es hat die Tendenz, von unten nach oben fortzuschreiten, kann aber auch gleichzeitig in allen vier Extremitäten einsetzen.

Die Therapie ist in erster Linie eine kausale. Wo Giftwirkungen im Spiele sind, ist für Fernhaltung dieser Schädlichkeiten (Alkoholentziehung etc.) bzw. Ausscheidung der noch im Blute kreisenden Produkte durch Anregung der Diaphoresis, Diuresis etc. Sorge zu tragen.

Die Anämie und Kachexie ist auf bekannte Weise zu bekämpfen; so sah ich in zwei Fällen unter der Anwendung der Eisen-Arsenik-Präparate und gleichzeitiger Mastkur Besserung eintreten. In andern Fällen von schwerer Anämie, in denen diese durch Arsazetin oder andere Arsenikpräparate vorübergehend gebessert wurde, blieb der Rückenmarksprozeß unbeeinflusst. E. Grawitz legt, von der Hypothese der enterogenen Entstehung der perniziösen Anämie ausgehend, bei dieser auf diätetische Maßnahmen (vegetabilische Kost, Nährklystiere) und Darmspülungen das Hauptgewicht. Die Erfahrungen, die mit der Applikation der Röntgenbestrahlung bei Leukämie gemacht worden sind, könnten event. auch für die Therapie dieser Krankheitszustände bedeutungsvoll werden, doch hat das Verfahren bei einem meiner Kranken versagt.

Die Grundsätze für die symptomatische Behandlung sind aus den Kapiteln Tabes, Myelitis etc. zu entnehmen.

Die hereditäre Ataxie (Friedreichsche Krankheit)

ist ein recht seltenes Leiden. Es gehört zu den familiären Erkrankungen, befällt in der Regel eine Anzahl von Mitgliedern derselben Familie, eine Reihe von Geschwistern. Nur ausnahmsweise wird ein einzelner ergriffen. Eine direkte Vererbung ist ungewöhnlich, doch liegt das im wesentlichen in der Natur des Leidens begründet. Epilepsie und Geisteskrankheiten sind bei den Blutsverwandten beobachtet worden. Konsanguinität der Eltern wurde einigemal nachgewiesen. Auch toxi-kopathische Belastung (Alkoholismus der Erzeuger) wurde beschuldigt*).

Die Erkrankung beginnt in der Kindheit, im 7. oder 8. Jahre oder in der Pubertätszeit und nur selten später. Mehrfach soll eine akute

¹⁾ Mitt. aus d. Hamb. Staatskrank. VII (07).

*) Ausführlich behandelt die Ätiologie Bouché, Memoire couronné. Bruxelles 05.

Infektionskrankheit als Gelegenheitsursache gewirkt haben. Allen Starr legt auf dieses Moment besonderes Gewicht.

Die erste Erscheinung des sich sehr langsam entwickelnden Leidens ist die Ataxie der unteren Extremitäten, die sich zunächst beim Gehen bemerklich macht. Die Kranken gehen breitbeinig, stampfend — ohne daß jedoch gewöhnlich das Schleudern so ausgeprägt ist wie bei Tabes; — dabei ist der Gang unsicher, sie kommen leicht ins Torkeln. Charcot hat die Gehstörung als „*démarche tabéto-cérébelleuse*“ bezeichnet, weil die Unsicherheit der zerebellaren Inkoordination entspricht. Beim Stehen ist sie ebenfalls sehr ausgesprochen, ohne daß sie bei Augenschluß wesentlich zuzunehmen pflegt. In einigen Fällen [(Rütimeyer¹), Soca²) u. A., auch von mir] ist jedoch das Rombergsche Symptom festgestellt worden. Die Ataxie tritt auch in der Rückenlage hervor, und zwar sowohl bei Bewegungen als besonders bei dem Versuch, eine bestimmte Stellung festzuhalten, beim Sitzen etc. (statische Ataxie). Sie schreitet langsam vor und ergreift früher oder später die oberen Extremitäten, zuweilen auch die Rumpf-, die Hals- und Nackenmuskeln. Die aktiven Bewegungen der Arme lassen zuweilen eine Kombination von Ataxie und Tremor erkennen.

Mit der Ataxie kann sich eine gewisse Muskelschwäche verbinden, doch ist diese weder eine erhebliche noch eine allgemeine, nur in seltenen Fällen kam es schon frühzeitig zur Entwicklung einer Paraparese. Gemeinlich erreicht die Schwäche erst in den letzten Stadien der Erkrankung höhere Grade und kann sich dann auch mit Kontraktur und Atrophie verknüpfen.

Letztere kann in einzelnen Muskeln aber auch frühzeitig vorhanden sein und zuweilen selbst einen höheren Grad erreichen. So wurde sie von Dejerine (auch einigemal von mir) an der Unterschenkelmuskulatur, von Whyte, Hodge, Griffith an den kleinen Handmuskeln konstatiert. Pseudohypertrophie ist ebenfalls beobachtet worden (Bäumlin, Jendrassik³), Bing, Aneiano), doch steht es dahin, ob das Zeichen der Friedreichsehen Krankheit zukommt oder auf eine Kombination dieser mit der pseudohypertrophischen Form der progr. Muskelatrophie (s. d.) hindeutet.

Häufig tritt noch ein anderes motorisches Phänomen hervor: eine choreatische Unruhe, es kommt von Zeit zu Zeit zu zuckenden Bewegungen in den verschiedensten Muskeln, die unabhängig sind von der Willensintention. Wenn der Kranke steht und geht, können sie die Hals- und Nackenmuskeln in dem Maße ergreifen, daß ein Wackeln und Nicken des Kopfes sich bemerklich macht. Übrigens läßt sich eine scharfe Trennung zwischen diesen choreiformen Zuckungen und der statischen Ataxie nicht immer durchführen.

Die Sehnenphänomene pflegen früh oder im weiteren Verlauf der Erkrankung zu schwinden, doch gibt es auch Ausnahmen von dieser Regel. Dabei läßt sich das Babinskische Phänomen häufig nachweisen, gelegentlich auch einer der anderen spastischen Reflexe. — Die Sensibilität bleibt meist intakt. Lanzinierende Schmerzen fehlen gewöhnlich, können aber ausnahmsweise zu den quälenden Erscheinungen gehören, wie z. B. in einem von Bonus⁴) beschriebenen Falle. Objektiv nachweisbare Abstumpfung des Gefühls wurde nur in einem kleinen Teil

¹) V. A. Bd. 110. ²) Étud. élin. sur la malad. de Friedreich. Thèse de Paris 1888.

³) Z. f. N. XXII. ⁴) Contrib. à l'étude de la maladie de Friedreich. Thèse 1898.

der Fälle (Rüttimeyer, Soca, Senator¹⁾, Stintzing, Kopczynski, Bäumlín²⁾, Noica³⁾ u. A.) konstatiert. Immerhin ist sie nach den Untersuchungen von Gianelli-Levi⁴⁾, Singer⁵⁾ nicht so selten, wie früher angenommen wurde. Bei einem von mir untersuchten Patienten war eine deutliche Störung des Lagegefühls nachzuweisen, so daß auch kleine Gegenstände in den Händen nicht prompt erkannt wurden. Daß in den späteren Stadien Gefühlsabstumpfung hinzukommen kann, wurde schon von Friedreich hervorgehoben. Desgleichen ist Blasenschwäche ein ungewöhnliches Symptom. Einer meiner Kranken — ein Knabe von neun Jahren — verlor nur beim Lachen den Urin. Krisen kommen nicht vor.

Was die zerebralen Funktionen anbelangt, so gehören zu dem typischen Krankheitsbild noch der Nystagmus und die Sprachstörung. Die Sprache wird langsam, schwerfällig, undeutlich, mangelhaft artikuliert und unregelmäßig: einzelne Silben und Worte werden gedehnt, andere schneller oder selbst explosiv hervorgestoßen. Die Erscheinungen gesellen sich in der Regel erst im späteren Verlauf der Krankheit zur Ataxie.

Schultze erwähnt auch profuse Salivation unter den Symptomen des Leidens. Diabetes sah Bert im Geleit desselben auftreten. Vasomotorische Störungen kommen gelegentlich vor. In einigen Fällen waren auffällige Respirationsstörungen vorhanden, so beobachtete ich sakkadiertes Atmen, welches dadurch bedingt war, daß die motorischen Störungen (Ataxie, Tremor) auch die Respirations-, namentlich die Bauchmuskeln ergriffen hatten. Dyspnoe erwähnt Fürstner, auch mir ist sie mehrmals, besonders während der Körperbewegung aufgefallen. Über Schwindel wird zuweilen geklagt. Die Pupillenstarre und Augenmuskellähmung gehört nicht zum Symptombilde der Friedreichschen Krankheit, doch wurde namentlich die letztere in einzelnen Fällen festgestellt. Der ophthalmoskopische Befund bleibt stets ein normaler. Keine Anomalien der Sinnesfunktionen.

Die Intelligenz ist fast immer ungeschwächt; doch wurde auch die Kombination mit Idiotie beobachtet (Nolan, Pick, Degenkolb). Epilepsie als Komplikation erwähnt Biro. Ménièresche Symptome Collins.

Häufig entwickelt sich eine Skoliose der Wirbelsäule. In vielen Fällen fand sich eine Verbildung der Füße: Pes varo-equinus mit starker Hyperextension der Zehen, insbesondere der großen Zehe, deren Grundphalanx überstreckt ist, während die Endphalanx sich in Bogenstellung befindet (Fig. 113), eine Erscheinung, die übrigens keineswegs für dieses Leiden pathognomonisch ist (Cestan). Auch Hohlfußbildung kommt vor. Klumphand mit Krallenstellung wird ebenfalls beschrieben (Menant). Dejerine will die Deformität des Fußes auf Atrophie der Muskeln an der Vorderfläche des Unterschenkels und der Sohle zurückführen. Andere erblicken in ihr ein Stigma degenerationis. Einer unserer Patienten litt an Hypospadie und Mikrognathie. Überwiegen der Länge des Zeigefingers über die des Mittelfingers beschreibt Féré. Angeborene Katarakt

¹⁾ B k. W. 1893. ²⁾ Z. f. N. XX. ³⁾ R. n. 08. ⁴⁾ R. n. 09. ⁵⁾ M. f. P. XXVII.

erwähnt Moravsk; die Kombination mit angeborenem Herzfehler Aubertin¹⁾; die Häufigkeit von Herzfehlern betonen auch Lannois-Porot.

Es kommen zweifellos auch Abortivformen der Friedreichschen Krankheit vor, namentlich sieht man bei den Geschwistern dieser Patienten zuweilen nur einzelne Symptome des Leidens, so fand ich bei dem Bruder eines von dieser Krankheit betroffenen Individuums nur Sprachstörung und Nystagmus und bei der ältesten Schwester bildete sogar der Nystagmus das einzige Zeichen. Sehr interessant ist in dieser Hinsicht eine Beobachtung Gardners (Br. 06), der bei einzelnen Mitgliedern einer „Friedreichschen“ Familie nur das Westphal'sche Zeichen konstatierte —, eine bemerkenswerte Illustration zu dem Vorkommen dieses Symptoms als Stigma degenerations. Bezüglich des sog. „hereditären familiären Nystagmus“ s. E. Müller (Z. f. N. XXXV).

Die Erkrankung verläuft sehr langsam, die Dauer kann 30 bis 40 Jahre betragen. Haben die Erscheinungen ihre volle Entwicklung erlangt, so wird die Lokomotion des Patienten mehr und mehr behindert, bis er schließlich dauernd ans Bett gefesselt ist. Das Ende wird gewöhnlich durch ein interkurientes Leiden herbeigeführt.



Fig. 113. (Nach Brissaud.)
Stellung der großen Zehe und Beschaffenheit
des Fußes bei Friedreichscher Krankheit.



Fig. 114. Querschnitt durch das Rückenmark
bei Friedreichscher Krankheit. Palsche
Färbung. (Nach einem Marinescosen
Präparate meiner Sammlung.)

Die Prognose ist durchaus schlecht. Es ist nicht bekannt, daß ein Fall dieser Art geheilt worden wäre.

Bezüglich der pathologisch-anatomischen Grundlage der Krankheit liegen trotz der nun schon großen Zahl von Obduktionsbefunden^{*)} und genauer Untersuchungen doch noch in vielen Punkten voneinander abweichende Angaben vor. Indes läßt sich aus ihnen folgendes entnehmen. Das Rückenmark ist in toto auffallend klein und schwächlig; außerdem findet sich meistens kombinierte Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge (Schultze²⁾), und zwar Degeneration der Goll'schen

¹⁾ Arch. gén. de Méd. 04. ²⁾ Z. f. N. V.

^{*)} Vincet hat sie in einer Monographie, die auch eigene wertvolle Beiträge enthält, zusammengestellt, während Soea und besonders Ladame (1889) eine zusammenfassende Darstellung dieses Leidens geboten haben. Siehe auch die ausführliche Mitteilung von Mingazzini-Perusini (Journ. of nerv. New-York 04), die These von Guenot, Lyon 04, die Abhandlungen von Mingazzini (M. f. P. XVIII und A. f. P. Bd. 42), Nonne (A. f. P. XXII, XXVII u. XXXIX), ferner Dejerine-Thomas, R. n. 07, Lhermitte-Artom, R. n. 08, Spiller (Journ. of Nerv. 10).

Stränge in toto, der Burdachschen mit Verschönerung einzelner Partien, der Kleinhirnseitenstränge, der Pyramidenseitenstränge und der Clarke'schen Säulen, in welchen nicht allein Faserschwund, sondern auch oft Untergang der Ganglienzellen auffällt. Es schien noch zweifelhaft, ob die Seitenstrangaffektion das System der PyS betrifft, doch sprechen die neueren Erfahrungen (Mott u. A.) entschieden für ihre Beteiligung. Oft reicht die Degeneration nicht so weit nach innen, als man erwarten sollte (Fig. 114). Die Gowers'schen Stränge können ebenfalls beteiligt sein. Einmal fand Schultze auch die PyV ergriffen. Die Atrophie der hinteren Wurzeln und peripherischen Nerven bildet keinen regelmäßigen und erheblichen Befund. In der Med. oblongata wurden keine konstanten Veränderungen gefunden (Schultze, Pitt), doch kann sich die Degeneration der Rückenmarksstränge auf die entsprechenden Gebiete derselben fortsetzen (Bloq-Marinesco¹), Barker, Mott u. A.). Auf die Ependymitis am Boden des IV. Ventrikels, die Philippe und Oberthür²) erwähnen, kann wohl nicht viel Gewicht gelegt werden; sie heben auch die Beteiligung der Vaguskerne und des Solitärbündels hervor.

André-Thomas et Durupt (R. n. 12) wiesen in einem Falle Atrophie des Bulbus, der Schleife und des oberen Kleinhirnstiels nach.

Mott will in den Zellen der motorischen Hirnrinde Veränderungen nachgewiesen haben, die aber wohl sekundärer Natur sein dürften. Steherbak (N. C. 1900) hat die Hypothese aufgestellt, daß der Degenerationsprozeß sich ausschließlich in den Bahnen lokalisiere, welche vom Rückenmark zum Kleinhirn hinziehen, sowie in den vom Kleinhirn in die Med. spinalis hinabsteigenden. So seien in den Hintersträngen nur die zerebellopetalen Fasern ergriffen, und die Deg. der PyS sei eine scheinbare, da es sich um die in diesen Bezirk eingestreuten zerebellofugalen Fasern handle. Ähnlich haben sich auch Jelgersma und Raymond ausgesprochen.

Senator hielt nun den geschilderten Rückenmarksbefund überhaupt für inkonstant und unsicher und vermutete, daß eine kongenitale Atrophie des Kleinhirns, wie sie z. B. von Menzel und Auscher nachgewiesen war, die wesentliche Grundlage dieser Krankheit bilde; indes wurde das Kleinhirn in vielen späteren Beobachtungen (Meyer, Mackay, Vincelet, Rennie, Rainy) gesund befunden, während in einigen (Raymond, Mott u. A.) Veränderungen im Sinne der Hypogenesie (abnorme Kleinheit) oder der histologischen Struktur, namentlich an den Nervenzellen, nachgewiesen wurden. Demgegenüber hat Marie³) unter der Bezeichnung *Hérédoataxie cérébelleuse* einen Symptomenkomplex von der Friedreich'schen Krankheit abgelöst und auf eine Entwicklungshemmung des Kleinhirns bezogen. Er rechnet dahin die von Nonne, Menzel, Fraser, Klippel-Durante u. A. geschilderten Fälle mit folgenden Besonderheiten: Auftreten nach dem 20. Lebensjahre, normale oder gesteigerte Sehnenphänomene, Augenmuskellähmung (besonders Ptosis und Abduzenslähmung), in einzelnen Fällen Pupillenstarre, Sehstörung, Optikusatrophie, gelegentlich Schlingstörung, Ataxie von rein zerebellarem Charakter, event. auch Mischform von Bewegungsataxie und Intentionstremor etc. Dagegen fehlen hier die Skoliose und die andern Deformitäten etc., doch haben spätere Beobachtungen gezeigt, daß die Fußmißbildungen und andere Stigmata auch hier vorkommen.

Eine genaue Beschreibung des Leidens gibt Londe⁴). Und es haben in der Folge Miura⁵), Rossolino, Spiller, Heveroeh, Lemnale m, Switalski⁶), Thomas und

¹) Arch. de Neurol. 1890. ²) R. n. 01. ³) Sem. méd. 1893. ⁴) Hérédo-ataxie cérébell. Thèse de Paris 1895. ⁵) Mitt. d. med. Fakult. Tokio 1898. ⁶) R. n. 1900 u. 01.

Roux, Bäumlín, Barker u. A. klinische und anatomische Beiträge zu dieser Frage geliefert. So hat Miura in einem seiner Fälle eine abnorme Kleinheit des Cerebellum, des Pons und der Oblongata festgestellt, ebenso Raymond und Rose, dagegen haben Meyer und Sanger-Brown diese Kleinhirnatrophie vermißt, während Bourneville-Crouzon trotz erheblicher Atrophie des Kleinhirns den Marieschen Symptomenkomplex *intra vitam* nicht konstatiert hatten. Switalski fand außer der Kleinheit des Cerebellum eine Degeneration der Goll-KlHS- und Gowors-Str. des Rückenmarks und der Medulla oblongata sowie eine Ependymitis am Boden des IV. Ventrikels. Er legt auch auf die Affektion der Gefäße großes Gewicht. Ähnlich ist der pathologisch-anatomische Befund in dem von Thomas und Roux (*Rev. de Méd.* 01) untersuchten Falle, doch bot das Kleinhirn hier keine wesentliche Abnormität, während Barker, der einon der Sanger-Brownsehen Fälle untersuchte, degenerative Prozesse im Kleinhirn, im Bulbus und im Rückenmark nachwies, ebenso Raymond. Nonno hat gezeigt, daß eine angeborene Kleinheit des Cerebellum die einzige Grundlage des Marieschen Symptombildes sein kann. Auch die Hirnnerven fand er abnorm dünn.

Ebensowenig wie nach der anatomischen Grundlage läßt sich im Hinblick auf die Symptomatologie die Scheidung zwischen der Friedreichschen Krankheit und dem Marieschen Symptombilde scharf durchführen. So ist ein Auftreten der Friedreichschen Krankheit nach dem 25. Lebensjahre von Bonnus, ein frühzeitiger Beginn der Heredo-Ataxie von Fraser, Bäumlín, Lemnalem u. A., Steigerung der Sehmenphänomene bei Friedreichscher Krankheit von Hodge, Starr und Gladstone, Hypotonie und Herabsetzung der Knochensensibilität bei Heredo-Ataxie von Raymond und Rose beschrieben worden; Angenmuskellähmung und Optikusaffektion wurde wiederholentlich bei der hereditären Ataxie Friedreichs nachgewiesen. Vincelet rechnet einen Fall zur Friedreichschen Krankheit, der von Klippel-Durante als Heredo-Ataxie gedeutet und von Londe als eine Übergangsform angesehen wird etc. etc. Misch- und Übergangsformen werden auch von Paravicini, Lenoble-Aubineau, Bäumlín, Thomson, Gardner, Raymond, Ballet-Taguet, Perrero, Söderbergh u. A. geschildert. Und Nonne hat dargetan, daß in derselben Familie sowohl Variationen der klinischen als auch der pathologisch-anatomischen Verhältnisse sich finden können. Das lehrt auch eine Beobachtung von Bauer-Gy¹⁾.

Die in den vorigen Auflagen dieses Werkes vertretene, übrigens schon von Nonne und Marie selbst in Erwägung gezogene Auffassung, daß die Heredo-Ataxie nicht prinzipiell von der Friedreichschen Krankheit zu trennen ist, wird jetzt wohl von den meisten Forschern geteilt. Insbesondere haben sich Bäumlín, Seiffer²⁾, Veraguth, Collins, Nonne, Mingazzini-Perusini, Raymond³⁾ in dem Sinne ausgesprochen, daß es sich um ein einheitliches Leiden handelt, das bald mehr dem zerebellaren, bald mehr dem spinalen Typus entspricht.

So bemüht sich auch Mingazzini, die verschiedenen Fälle je nach dem speziellen Sitz des Leidens in drei Gruppen zu bringen: 1. die zerebellare (Maries Typus), 2. die spinale (eigentlicher Friedreich) und 3. die zerebellospinale. Ebenso will Raymond eine zerebellare, bulbäre, spinale und generalisierte Form unterscheiden. Ich bezweifle sehr, daß sich das praktisch durchführen läßt.

Es darf auch bei dieser Betrachtung nicht vergessen werden, daß die ungewöhnliche Kleinheit eines Organs noch kein Beweis seiner Leistungsunfähigkeit ist, wie andererseits ein anatomisch und histologisch ganz normal erscheinender Nervenapparat in seinen Funktionen schwer geschädigt sein kann. Aber es ist nicht zu bezweifeln,

¹⁾ R. n. 09. ²⁾ Charité-Annalen 02. ³⁾ Nouv. leon. XVIII. Siehe auch Vincent, Thèse de Paris 09.

daß eine kongenitale Minderwertigkeit bestimmter Abschnitte des Nervensystems, und zwar vorwiegend oder ausschließlich der zerebellospinalen Gebiete die primäre Grundlage des Leidens, bildet und daß die so beschaffenen Teile früher abgenutzt werden, wie das früher schon von mir (vgl. S. 1094 d. IV. und S. 941 der III. Aufl. d. Lehrbuchs) und neuerdings von Edinger und Bing (Z. f. N. XXVI), sowie von Raymond und Mingazzini hervorgehoben wurde. Und es wird namentlich von Nonne und Raymond betont, daß der Krankheitsprozeß an den verschiedenen Abschnitten des zerebellospinalen Systems einsetzen kann, und daß dadurch die verschiedenen klinischen Varietäten bedingt werden.

In differentialdiagnostischer Beziehung kann im übrigen die multiple Sklerose Schwierigkeiten bereiten, da sie zuweilen schon im Kindesalter auftritt. Indes leitet sie sich meist nicht mit Ataxie ein, oder wenn diese vorhanden, ist sie gemeinlich mit spastischer Parese, mit Erhöhung der Sehnenphänomene verknüpft. Die Erkrankung des Opticus, die bei Sklerose so häufig ist, fehlt bei der hereditären Ataxie etc. Auf dem Boden der hereditären Lues können sich Krankheitszustände entwickeln, die der Friedreichschen Krankheit nahe verwandt sind. Ich habe Fälle dieser Art gesehen, in denen die Unterscheidung eine unsichere war. Doch geben die akute oder schubweise Entstehung des Leidens, das ausgesprochene Remittieren der Symptome, die Häufigkeit der Optikus- und Augenmuskelnervenerkrankung, die spastischen Störungen, die apoplektiformen und die epileptiformen Anfälle etc. gewöhnlich eine sichere Handhabe für die Unterscheidung der Lues cerebrospinalis von der hereditären Ataxie. Auch die der zerebralen Kinderlähmung zugrunde liegenden Prozesse (vgl. das entsprechende Kapitel) können sich im Kleinhirn lokalisieren und in akuter Weise einen Symptomenkomplex hervorrufen, der sich mit dem der Friedreichschen Krankheit und mehr noch mit dem der sog. Heredo-Ataxie innig berührt (eigene Beobachtungen, Nonne, Batten¹⁾).

Zweifellos können sich infolge von Entwicklungshemmungen am zentralen Nervensystem Krankheitszustände ausbilden, die sich mit der Friedreichschen Krankheit nahe berühren und doch wegen einzelner Erscheinungen nicht mit ihr identifiziert werden dürfen.

So habe ich vor kurzem (N. C. 11) unter der Bezeichnung *Ataxia spinalis chronica infantilis et congenita* eine schon in der ersten Kindheit oder etwas später hervortretende Ataxie von reinem Hinterstrangtypus geschildert, die sich auf eine oder beide Körperseiten erstreckte. Das Leiden hatte sich auf dem Boden der Keimenschädigung entwickelt bei Kindern, deren Eltern an chronischer Blei-Intoxikation litten bzw. dem Alkoholmißbrauch gefrönt hatten.

Es sind auch Kombinationen und Übergangsformen zwischen der Friedreichschen Krankheit und der familiären spastischen Paraplegie, progr. Muskelatrophie etc. beschrieben worden.

Daß überhaupt die hereditären Nervenkrankheiten keine scharf abgeschlossenen Krankheitsbilder, sondern sehr varietätenreiche und ineinander überfließende Symptomenkomplexe darstellen, ist besonders von Jendrassik²⁾ (auch von Higier³⁾, Kollarits⁴⁾, Gardner u. A.) hervorgehoben worden. Ferner hat dieser Autor mit Recht darauf hingewiesen, daß diese kongenital bedingten Affektionen nicht nur an dem Nervenapparat, sondern oft auch an den Weichteilen und Knochen Veränderungen hervorrufen.

Die Therapie beschränkt sich auf sorgfältige Pflege und Fernhaltung von Schädlichkeiten. Behandlung der Ataxie nach S. 207.

¹⁾ Br. 05. ²⁾ Z. f. N. XXII. ³⁾ Pathol. der angeb. und hered. Krankheiten etc. A. f. P. Bd. 48. ⁴⁾ Z. f. N. XXXIV. S. auch Raymond-Rose (L'Encéphale 09).

Die Poliomyelitis anterior acuta, akute atrophische Spinallähmung, epidemische Kinderlähmung (Heine-Medinsche Krankheit).

Literatur: S. besonders die in den letzten Jahren erschienenen Monographien und Abhandlungen von Wickmann, Studien über Pol. acuta Berlin 05, Wickmann, Beiträge zur Kenntnis der Heine-Medinschen Krankheit Berlin 07, Wickmann, Über die akut. Poliomyelitis etc. Jahrb. f. Kind. N. F. Bd. 68, Derselbe, Die akute Poliomyelitis etc. in Lewandowskys Handbuch d. Nerv., Harbitz-Scheel, Pathol. anat. Unters. über akute Poliomyelitis etc. Christiania 07, Zappert-Wiesner-Leiner-Studien über die Heine-Medinsche Krankheit Wien 11, E. Müller, Die spinale Kinderlähmung Berlin 10 u. Z. f. N. Bd. 45, Grober, Die akute epid. Kind. Die deutsche Klinik XIII Ergänz., P. Krause, Die akut. epid. Kinderlähmung, Therapie d. Geg. 11, Vulpinus, Die Behandlung der spinalen Kinderlähmung Leipzig 10.

Das von Heine im Jahre 1840 beschriebene Leiden betrifft vorwiegend das Alter der ersten Kindheit. In den ersten Lebensmonaten ist es noch selten, wird vom sechsten bis achten Monat an häufiger, während die Mehrzahl der Fälle ins zweite und dritte Lebensjahr fällt. Auch das vierte ist der Gefahr der Erkrankung noch sehr ausgesetzt, nach Ablauf dieser Zeit tritt die Affektion nur noch in vereinzelt Fällen auf, aber ich kann sie nach meiner Erfahrung bei Kindern im Alter von 8 bis 12 Jahren nicht einmal als außerordentlich selten bezeichnen. Das reifere Alter ist nicht immun, indes werden Erwachsene nur ausnahmsweise (s. das folgende Kapitel) befallen. Bei dem epidemischen Auftreten des Leidens sind verhältnismäßig oft ältere Kinder und Erwachsene betroffen worden. Daß die Affektion sich auch ansahmsweise im fötalen Leben entwickeln könne, wird von Batten¹⁾ auf Grund nicht ganz beweiskräftiger Beobachtungen angenommen.

Unter den Ursachen der Krankheit wird die Erkältung und das Trauma angeführt. Zweifellos werden Verletzungen, besonders der Fall von einem Stuhl oder dergleichen von den Angehörigen der Patienten des öftern als Ursache beschuldigt. Aber abgesehen davon, daß Verwechslungen der Poliomyelitis anterior acuta mit der traumatischen Hämatomyelie im Kindesalter vorkommen mögen, scheint mir der Fall unter derartigen Verhältnissen in der Regel nicht die Ursache, sondern eine Folge der sich plötzlich entwickelnden Lähmung zu sein. Andererseits ist es nicht außer acht zu lassen, daß nach experimentellen Erfahrungen durch Traumen Prädilektionsstellen für die Ansiedlung der Mikroorganismen geschaffen werden (Hoche²⁾). Und so bringt auch die neuere Literatur noch vereinzelte Beobachtungen, die die Möglichkeit einer traumatischen Genese des Leidens in Erwägung ziehen lassen.

Vor kurzem sah ich einen Knaben, bei dem sich die poliomyelitische Lähmung auf den rechten Arm beschränkte, an dem er einige Wochen vorher durch Trauma eine Fraktur erlitten hatte.

Mehr und mehr hat sich aber in neuerer Zeit die zuerst von Strümpell und Marie vertretene Anschauung Bahn gebrochen, daß ein infektiöses Agens hier im Spiele ist. Schon in der ersten Auflage dieses Werkes (1894) hatte ich dieser Auffassung das Wort geredet unter Hinweis auf die Tatsache, daß das Leiden in seiner Entwicklung und seinem Verlauf dem Typus der Infektionskrankheiten entspricht und dementsprechend auch gelegentlich eine Tendenz zur epidemischen Verbreitung

¹⁾ Br. 10. Vgl. dazu das Kapitel Myatonia congenita. ²⁾ A. f. P. XXXII.

bekunde. Immerhin ist der sichere Beweis seiner infektiösen Natur erst in den letzten Jahren erbracht worden.

Der erste, der über das epidemische Auftreten der Krankheit berichtet und an der Hand seiner reichen Erfahrungen unsere Kenntnisse von ihrem Wesen und klinischen Merkmalen wesentlich erweitern konnte, war Medin¹⁾. Ihm schlossen sich Leegard²⁾, Mackenzie, Macphail-Carsley und Lundgreen³⁾ an. Ganz besonders umfassend waren dann die Studien Wickmanns⁴⁾, der in voller Übereinstimmung mit Medin gezeigt hat, daß wir den nosologischen Begriff dieser Krankheit früher zu eng gefaßt hatten.

Kleinere Epidemien, namentlich das gleichzeitige Befallenwerden mehrerer Geschwister bzw. Familienmitglieder und Hausbewohner waren auch früher beobachtet worden, so von Auerbach, Bülow-Hansen⁵⁾, Boek, Griffith u. A. Ich selbst habe über folgende Erfahrungen berichtet:

Ein aus Paris stammendes Kind erkrankte auf einer Reise in Cöln unter den Symptomen einer foudroyanten Meningitis und starb; gleich darauf wurde die etwa neunjährige Schwester von demselben Leiden ergriffen, aber die meningitischen Symptome bildeten sich innerhalb weniger Wochen zurück und es blieb eine atrophische Lähmung der Beine und des linken Armes bestehen; als ich das Kind nach einigen Wochen in Paris sah, bot es das typische Bild der Poliomyelitis anterior acuta mit der Besonderheit, daß die Schmerzhaftigkeit sehr ausgesprochen war. Auch der weitere Verlauf hat die Diagnose bestätigt.

Im zweiten Falle erkrankten zwei von den Kindern eines Berliner Arztes akut fieberhaft, das eine erholte sich schnell, das andere, ein Knabe von 10 Jahren, wurde von einer schweren Poliomyelitis anter. acuta mit Lähmung aller vier Extremitäten, der Rumpf-Nacktmuskeln, des Zwerchfells, der bulbären Nerven und meningealen Symptomen befallen und starb nach Verlauf einer Woche.

In dem dritten handelt es sich wiederum um die akut-fieberhafte Erkrankung eines Berliner Geschwisterpaares; während das eine der Kinder sich schnell erholt, entwickelt sich bei dem andern eine schwere Poliomyelitis anterior acuta mit Beteiligung der Beine und des rechten Armes, der Gaumenmuskeln und des Zwerchfelles und langer Persistenz der Schmerzen. Allmähliche Besserung bis auf die Lähmung der Beine.

Während nun die ersten großen Epidemien sich ganz oder vorwiegend auf die skandinavischen Länder beschränkten, brachte das letzte Dezennium bzw. die letzten 4—5 Jahre eine epidemische Verbreitung des Leidens über fast alle Länder Europas und einen großen Teil Amerikas, und wir sind durch eine große Zahl bedeutsamer Abhandlungen über die epidemische Form der Kinderlähmung belehrt worden.

Aus der Fülle dieser Mitteilungen greife ich außer den schon genannten die folgenden heraus:

Zappert, W. m. W. 08, Leiner-Wiesner, W. Kl. W. 08 u. 10, P. Krause, D. m. W. 09, Hochhaus, M. m. W. 09, Foerster, B. K. W. 09, E. Müller, M. m. W. 09, M. f. P. XVIII u. D. m. W. 11, Hoffmann, Z. f. N. XXXVIII, Eichelberg, D. m. W. 10, Römer, M. m. W. 09 u. 10, M. Kl. 11, Krause - Meinicke, D. m. W. 10, Flexnor - Lewis, Journ. of Amer. Assoc. 09 u. 10, Holt, Bartelt, Amer. Journ. of med. Sci. 08, Allen - Starr, Journ. of Amer. Assoc. 08, Koplik, Arch. of Ped. 09, Treves, Br. 09, Ball, St. Paul med. Journ. 09, Report of the Collect. investig. Comitteo etc. Now York, Journ. of Nerv. 09, Batten, Proc. Roy. Soc. of Med. 11, Petró-Ehrenberg, Nouv. Icon. 09, Netter, Bull. et mem. etc. de Paris 09, ref. R. n. 09, 10 u. 11.

¹⁾ Verhandl. d. X. internat. med. Kongress. Berlin 1890, Nord. med. Ark. 1896, Arch. de med. des enf. 1898. • ²⁾ Norsk. Mag. f. Laeg. 01. ³⁾ Hygica 06. ⁴⁾ l. c. ⁵⁾ Zieglers Beiträge 1899.

Durch die überreiche Gelegenheit zur klinischen Beobachtung und anatomischen Untersuchung sind nicht nur unsere Kenntnisse von der Symptomatologie und den Erscheinungsformen der spinalen Kinderlähmung beträchtlich erweitert worden, mehr noch hat zur Ergründung derselben die Anwendung der modernen tierexperimentellen, serologischen und bakteriologischen Studien beigetragen.

Schon vor dieser Epoche war es gelungen, durch experimentelle Einführung von Mikroorganismen, z. B. Typhusbazillen, Influenzabazillen, Löfflerschen Kulturen und entsprechenden Toxinen, sowie dem *Bacterium coli* in den Tierkörper anatomische Veränderungen im Rückenmark zu erzeugen, die nach ihrer Lokalisation und ihrem Charakter an die Poliomyelitis acuta erinnern (Vincent, Bianchi, Crocq, Henriquez-Hoche, Marineseo, vgl. hierzu auch das Kapitel Myelitis), aber doch keineswegs mit ihr identifiziert werden können (Wiekmann). Dann gelang es F. Schultze (M. m. W. 1898), in einem Falle von Poliomyelitis anterior acuta in dem durch Lumbalpunktion gewonnenen Liquor cerebrospinalis die Anwesenheit des Jaeger-Weichselbaumschen Diplocooccus festzustellen. Diplokokken wurden auch von Chapin, Concetti, Harbitz, Bülow-Hansen, Geirsvold, Harbitz-Scheel, Pasteur-Foulerton-Macormac, Popetschnigg (W. Kl. W. 09) gefunden, aber die weitere Erfahrung (Engel, Raymond) und besonders die der letzten Jahre hat doch gezeigt, daß das Ergebnis der bakteriologischen Untersuchung bei der Poliomyelitis ant. acuta — sowohl im Liquor wie im zentralen Nervensystem — in der Regel ein negatives ist (Landsteiner-Popper, Leiner-Wiesner, Eichelberg, Flexner-Lewis, Römer, E. Müller etc.), so daß den positiven Befunden keine wesentliche Bedeutung beigemessen werden kann.

Die von Schultze anfangs vermutete Beziehung des Leidens zu der epidemischen Zerebrospinalmeningitis, auf die auch einzelne Befunde von Raymond-Sieard (R. n. 02), Netter-Sieard-Foix (R. n. 10) hinzuweisen scheinen, hat also durch die neuen Erfahrungen keine Bestätigung gefunden. Man kann vielmehr gerade an dem Verhalten des Liquor cerebrospinalis erkennen, daß die epidemische Kinderlähmung nicht durch den Infektionserreger der epid. Zerebrospinalmeningitis hervorgerufen wird. Die Lumbalpunktion zeigt vielmehr bei der Kinderlähmung in der Regel einen klaren Liquor, der keine Leukozyten, aber eine die Norm mehr oder weniger übersteigende Zahl von Lymphozyten enthält, ferner eine Vermehrung des Liquors und besonders eine Erhöhung des Druckes, die Tage oder seltener Wochen lang besteht (Brissaud-Londe, Achard-Grenet, Guinon-Paris, Heubner, Petró-Ehrenberg, P. Krause, E. Müller u. A.). Eiweißvermehrung wird von Eichelberg angegeben.

Die von Marineseo in einem Fall in der Arteria sulco-commissuralis nachgewiesene Ansammlung von Pneumokokken ist zwar von Interesse, aber es handelt sich auch da nur um einen vereinzelt Befund. Die von Levaditi, Römer, Bonhoff u. A. bei ultramikroskop. Untersuchung als Zelleinschlüsse festgestellten Körperchen haben bisher eine sichere Deutung noch nicht erfahren.

Einen bedeutenden Fortschritt brachte die Entdeckung von Landsteiner und Popper¹⁾, daß sich die Krankheit durch Überimpfung von Bestandteilen des zentralen Nervensystems auf Affen übertragen lasse.

Von Knöpfelmacher²⁾, Leiner-Wiesner, Lovaditi, Flexner-Lewis, Krause-Moinike³⁾, Römer-Joseph, E. Müller u. A. wurden diese Erfahrungen nicht nur bestätigt, sondern es wurde auch weiter ermittelt, daß sie von Affen auf Affen überimpfbar ist, während die Übertragbarkeit auf andere Tiere, besonders Kaninchen (Krause-Meinicke) noch angezweifelt wird.

Es wird zu diesem Zweck eine aus dem zentralen Nervensystem des Erkrankten hergestellte Emulsion intrazerebral (oder peritoneal) etc. auf das Versuchstier verimpft und damit eine Krankheit erzeugt, die sich in klinischer wie in pathologisch-anatomischer Hinsicht nicht von der epidemischen Kinderlähmung unterscheidet. Es gelang freilich nicht, das Virus selbst zu isolieren und es bakterioskopisch und chemisch zu analysieren, es konnte aber seine Filtrierbarkeit festgestellt und damit dargetan werden, daß es sich

1) Z. f. Immunitätsforschung. Bd. II. 2) M. Kl. 09. 3) D. m. W. 10.

nicht um einen mit den bekannten Methoden der Bakterienfärbung und -züchtung darzustellenden Mikroorganismus handelt.

Den genannten Forschern, besonders Flexner-Lewis (Journ. of Americ. Assoc. 10), E. Müller (M. f. P. XVIII), Römer (M. m. W. 11), Römer-Joseph, M. m. W. 10, R. Kraus, (Z. f. Immunitätsforschung 11) u. A., ist dann weiter der Nachweis von Antikörpern im Blutserum der nach überstandener Krankheit immun gewordenen Menschen und Tiere gelungen, und es ist damit die Grundlage für eine serodiagnostisches und vielleicht auch für ein therapeutisches Verfahren geschaffen. Nach Römer und Müller halten sich die Antikörper im Blute jahrelang. Netter und Levaditi sowie Müller fanden diese Antikörper auch im Serum eines Kindes, das an der sporadischen Form der Poliomyelitis gelitten hatte. Manche Erfahrung scheint darauf hinzudeuten, daß der Respirationstraktus, besonders die Tonsillen und der Magendarmkanal, die Eingangspforte für das Virus bildet. Und es ist auch gelungen, die künstliche Übertragung auf diesem Wege herbeizuführen.

Wir können jetzt folgende Tatsachen registrieren: Neben der sporadisch auftretenden, sich als spinale Kinderlähmung der früheren Autoren charakterisierenden Krankheit, gibt es ein von dieser in vielen Beziehungen abweichendes Leiden von epidemischer Verbreitung. Es ist wahrscheinlich, aber nicht sicher, daß beide ihrer Grundlage nach identisch sind, und es empfiehlt sich, die beiden Formen als verschiedene Typen derselben Krankheit auseinanderzuhalten.

Die epidemische Form geht mit meningealen Erscheinungen einher, hat aber nichts mit der epidemischen Zerebrospinalmeningitis zu tun. Auch ihre Beziehung zur Influenza (Brooström) und zum Herpes zoster (Garrow¹) u. A.) ist durchaus zweifelhaft. Das Leiden kann sich an andere Infektionskrankheiten, wie Masern, Scharlach, Keuchhusten, anschließen, auch im Gefolge der Impfung auftreten (Schüller, Trömmer²), Hochhaus).

Die epidemische Form wird durch noch unbekannte Mikroorganismen hervorgerufen. Das Virus haftet am Zentralnervensystem und kann auf Tiere übertragen werden. Die Krankheit hinterläßt Immunität, und das Blutserum besitzt immunisierende Eigenschaften. Die Krankheit scheint kontagiös zu sein, doch spielt die direkte Übertragung keine große Rolle. Wahrscheinlich ist sie besonders durch Mittelpersonen übertragbar. Es wird vermutet, daß das krankmachende Agens mit dem Nasenrachen-schleim, durch erbrochene Massen und Faeces — vielleicht durch Erde, Schuhwerk etc. — übertragen werden kann.

Die Inkubationszeit beträgt 5—10 Tage oder mehr. Die Epidemien fallen in der Regel in die Sommer- und Herbstmonate.

Oft hält sich die Verbreitung an bestimmte Straßen, Bezirke, Häuser; es können viele Mitglieder einer Familie, z. B. sechs Geschwister (Lindner-Mally) zugleich ergriffen werden. Wegen der Epidemiologie ist besonders auf die Darstellung Wickmanns zu verweisen.

Symptomatologie. Ich lege der Besprechung der Symptomatologie zunächst die sich auf die sporadische Form der Poliomyelitis anterior acuta beziehenden früheren Erfahrungen zugrunde und berichte erst im Anschluß daran über die Modifikationen, welche das Krankheitsbild bei dem epidemischen Auftreten des Leidens erfährt. Da sich aber die Scheidung nicht streng durchführen läßt, greift auch die Schilderung

¹) Brit. med. Journ. 11, E. Müller will freilich auch beim Herpes zoster zu serologischen Ergebnissen gelangt sein, die dessen Verwandtschaft mit der Poliomyelitis wahrscheinlich machen. ²) N. C. 07.

aus dem einen Bereich in den anderen hinüber. Die Erkrankung setzt akut ein und in der Mehrzahl der Fälle mit den Erscheinungen einer fieberhaften Allgemeinkrankheit. Die Temperatur erhebt sich auf 39—40°; mit dem Fieber verbinden sich: Erbrechen, Appetitlosigkeit, Benommenheit, selbst Koma und Delirien und ausnahmsweise allgemeine Konvulsionen. Die Erfahrungen der letzten Jahre haben gezeigt, daß Durchfälle und Schweißausbrüche zu den häufigen Frühsymptomen gehören.

Das fieberhafte Stadium hat eine Dauer von wenigen Stunden bis zu einigen Tagen, selten erstreckt es sich auf einen längeren Zeitraum. Während desselben braucht keinerlei Symptom auf den spinalen Sitz des Leidens hinzudeuten, doch gehören namentlich bei den epidemischen Formen meningeale Reizerscheinungen (Nackensteifigkeit, erhebliche Rückenschmerzen, allgemeine Hyperästhesie) zu den gewöhnlichen Initialsymptomen. Erst gegen den Schluß oder nach dem Ablauf dieses Stadiums fällt den Angehörigen die Lähmung auf, die in sehr charakteristischer Weise meist sogleich in voller Entwicklung steht, im ersten Beginne ihre größte Ausbreitung hat oder sich doch sehr rasch vervollständigt. Nicht so selten ist die Allgemeinerkrankung von so kurzer Dauer, daß sie ganz übersehen wird; vielleicht kann sie überhaupt fehlen: das Kind, das sich abends zuvor gesund zu Bett legte, erwacht am Morgen mit der Lähmung. Es kommt auch vor, daß diese sich in den ersten Stunden und selbst noch in den ersten Tagen — aber nur ausnahmsweise darüber hinaus — über ein größeres Terrain ausbreitet.

Ergriffen wird meistens eine Extremität, ein Bein, seltener ein Arm, ebenfalls noch häufig: beide Beine. Nur in einer geringen Zahl von Fällen wird Arm und Bein einer Seite oder in Kreuzung betroffen; ebenso ist es ungewöhnlich, daß beide Beine und ein Arm oder alle vier Extremitäten ins Bereich der Lähmung gezogen werden.

Duchenne und Seeligmüller machen folgende Zahlenangaben:

	Duchenne	Seeligmüller
Lähmung eines Beines	32 Fälle	42 Fälle
„ beider Beine	9 „	14 „
„ eines Armes	10 „	13 „
„ aller vier Extremitäten	5 „	2 „
„ beider Arme	2 „	1 „
„ gekreuzter Gliedmaßen	3 „	2 „
„ nach Art der Hemiplegie	0 „	1 „

Damit stimmen auch die Erfahrungen Medins und meine eigenen im wesentlichen überein. E. Müller fand die unteren Extremitäten in nahezu $\frac{4}{5}$ seiner Fälle beteiligt.

Die Lähmung kann sich auch auf ein kleineres Muskelgebiet, ja auf eine Muskelgruppe beschränken, doch trifft das nur selten zu. Sie hat folgende typischen Kennzeichen: sie ist immer eine schlaffe, immer — und das ist das Wichtigste — eine degenerative, verbindet sich mit Entartung der Muskulatur, die jedoch nicht immer gleich sichtbar*) ist und sich selbst im weiteren Verlauf durch Fett- und Bindegewebwucherung maskieren kann, dagegen gibt sie sich stets durch die Kriterien der Entartungsreaktion zu erkennen. Diese Veränderungen

*) Cursehmann (Lehrbuch d. Nerv.) will schon am dritten Tage erhebliche Volumendifferenz gegenüber der gesunden Seite festgestellt haben.

der elektrischen Erregbarkeit entwickeln sich schon im Verlauf weniger Tage und werden am Ende der ersten Woche manifest.

Gleichzeitig und im weiteren Verlaufe vollzieht sich eine andere Wandlung im Symptombilde. Nach und nach erlangt ein Teil der ursprünglich ergriffenen Muskeln ein gewisses Maß von Beweglichkeit wieder, es ist nicht mehr die ganze Extremität dem Einfluß des Willens entzogen, sondern es sind nur gewisse Muskelgruppen, die dauernd im Lähmungszustande verharren, und je umfangreicher die Paralyse ursprünglich war, desto größer ist gemeiniglich das Gebiet der Muskeln, welche die Lähmung dauernd festhalten. Die Besserung macht sich zuerst in den von vornherein am wenigsten befallenen Muskeln geltend.

Nehmen wir den gewöhnlichsten Fall, daß ursprünglich ein Bein betroffen war, so kann die Beweglichkeit in allen Muskelgruppen wiederkehren bis auf die Strecker des Fußes und der Zehen, von denen wiederum der *Tibialis anticus* verschont sein kann. Ebenso kommt es recht oft vor, daß gerade die *Peronei* sich wieder erholen, während die übrigen Strecker und besonders der *M. tibialis anticus* gelähmt bleiben. Auch die Strecker des Unterschenkels können im Verein mit dem *M. tibialis anticus* oder allein die die Lähmung festhaltenden Muskeln sein. Dabei bleibt der *Sartorius* auffallend häufig verschont. Es kommt auch vor, daß der größte Teil der Beinmuskeln gelähmt bleibt und nur einzelne, wie die Adduktoren des Oberschenkels, die Einwärtsroller oder die Kniebeuger wieder funktionsfähig werden. Waren beide Beine ursprünglich betroffen, so kann sich das eine mehr oder weniger vollständig erholen, während das andere ganz oder teilweise gelähmt bleibt.

An den Armen ist es besonders der *Deltoideus* oder dieser in Kombination mit *Biceps*, *Brachialis internus*, *Supinator longus* (auch *Infraspinatus*, *Coracobrachialis* usw.), oder *Deltoideus*, *Triceps*, *Abduktor pollicis brevis* (Foerster), welche zum Sitz der dauernden Lähmung werden. Es kann selbst der klavikuläre Abschnitt des *Deltoideus* allein im Verein mit dem *Serratus anticus major*, oder die mittlere und hintere Portion im Verein mit *Infraspinatus* und *Rhomboidei* erfaßt sein. Ebenso kommt es vor, daß vom *Pectoralis major* nur das klavikuläre oder kostale Bündel ergriffen wird. Eine ausschließliche Beteiligung des ersteren sah ich z. B. in einem Falle, in welchem die Lähmung das Gebiet der Erbschen Muskeln sowie den *Ext. carp. rad.* betraf. In andern Fällen sind es die Strecker am Vorderarm (das *Radialisgebiet* mit Ausschluß der *Supinatoren*) oder die kleinen Handmuskeln, in denen die Lähmung perenniert, doch ist es zuzugeben, daß die distalen Muskeln der Extremitäten seltener betroffen werden als die proximalen (Seeligmüller, Zappert, Baumann, Eckert).

Im ganzen entspricht die Verbreitung der Lähmung bestimmten Typen, auf die E. Remak zuerst hingewiesen hat und die auch von mir, von Cestan-Huet¹⁾, Dejerine, Brissaud, Dupré, Parhon-Papinian, Roussy-Gauckler²⁾, Huet-Lejonne u. A. in vielen Fällen wiedergefunden wurden. So kann sie namentlich am Arm dem Typus der oberen oder unteren Plexus- bzw. Wurzellähmung entsprechen, hat aber doch weit öfter die Neigung, über das Gebiet einer oder einzelner Wurzeln hinauszugreifen. Überhaupt wollen einzelne Forscher auch hier den spinalen Typus von dem radikulären unterschieden wissen (vgl. S. 151). Auch bei der diffusen Ver-

1) *Nouv. Icon.* XV. 2) *R. n.* 04.

breitung deutet oft noch die Gruppierung auf die Affektion bestimmter Segmente resp. Wurzelsprünge. Schließlich gibt es eine disseminierte Form der Poliomyelitis, die jede Gesetzmäßigkeit in der Anordnung und Verbreitung der Muskellähmung vermissen läßt (eigene Beobachtungen, die von Foerster bestätigt wurden).

Die Rumpfmuskeln, besonders die Rückenmuskeln, werden nicht selten ergriffen; eine Beteiligung der Bauchmuskeln ist nach unseren Beobachtungen auch bei einer sich sonst auf die Beine, bzw. ein Bein beschränkenden Lähmung nicht selten zu konstatieren.

Neuerdings ist dem Vorkommen der Bauchmuskellähmung bei diesem Leiden größere Beachtung geschenkt und sind entsprechende Erfahrungen von mir, Ibrahim und Hermann (Z. f. N. Bd. 29), Cornelli, Strasburger (Z. f. N. Bd. 31), Stareke (Ned. Tydschr. 06), Goldstein (Z. f. N. XXXVIII), E. Müller (M. m. W. 09) u. A. mitgeteilt worden. Nach Ibrahim und Hermann werden besonders die queren Bauchmuskeln betroffen, während der Rectus meist verschont wird. Die Krankheit kann in den Bauchmuskeln einsetzen (O. Foerster), sich ausnahmsweise sogar auf diese beschränken (Strasburger).

In seltenen Fällen wird das Zwerchfell beteiligt (eigene Beob. Ruzicka, W. Kl. R. 09, Hoffmann, Müller). Schwere Lähmung des Zwerchfells und der übrigen Atemmuskulatur wurde auch von Petró-ehenberg und Krause beobachtet.

Dagegen wird nur ausnahmsweise einer oder mehrere der motorischen Hirnnerven: Facialis, Hypoglossus oder Abducens und Oculomotorius mitbetroffen (Medin, Oppenheim, Béclère, Schultze, Erb¹), Wickman, Achard, Embden²), J. Hoffmann³). Es ist das bislang fast nur bei epidemischem Auftreten der Krankheit beobachtet worden. Müller sah auch einmal Diplegia facialis im Verlauf einer Epidemie sich entwickeln. Beteiligung des motorischen Trigemini wird von Lindner-Molly erwähnt. Huet⁴) hat einmal Aphonie bei diesem Leiden auftreten sehen und auf eine Beteiligung des Vagus bezogen, ebenso Wickman. Die Erkrankung motorischer Hirnnervenkerne ist in einzelnen Fällen auch durch die anatomische Untersuchung erwiesen worden (s. u.).

Okulopupilläre Symptome wurden bei zervikalem Sitz von Loevegren⁵), Bruns, Clopatt⁶), Hoffmann und mir beobachtet.

In der Regel vollzieht sich die Konzentration der Lähmung innerhalb einiger Wochen, und es läßt sich dann auch schon aus dem Verhalten der elektrischen Erregbarkeit ihre Lokalisation erkennen. Diejenigen Muskeln, in denen die faradische Erregbarkeit innerhalb der ersten Wochen nicht völlig erlischt, oder in denen sie sich bald wieder einstellt, werden auch ihre Beweglichkeit wieder erlangen. Keineswegs ist aber der Prozeß mit dieser Scheidung abgeschlossen, vielmehr kann sich eine weitere, wenn auch nur sehr langsam fortschreitende Besserung noch im Verlauf der ersten Monate, ja während eines ganzen Jahres und auch noch in den folgenden geltend machen.

Die schlaffe, degenerative Lähmung ist das Kernsymptom dieser Krankheit; alles andere ist Beiwerk und Folgeerscheinung. Die Sehnenphänomene sind im Bereich der affizierten Muskeln erloschen. War der Quadriceps auch nur vorübergehend befallen, so ist das Kniephänomen zum wenigsten abgeschwächt. Es ist erloschen und fehlt dauernd, wenn dieser Muskel von persistierender Lähmung betroffen ist. Ebenso ist das Achillessehnenphänomen aufgehoben, wenn der Triceps surae gelähmt

¹) D. m. W. 06. ²) D. m. W. 09. S. ferner Dawnay, R. of N. 12. ³) Z. f. N. XXXVIII. ⁴) R. n. 1900. ⁵) Jahrb. f. Kind. 05. ⁶) Finska däk. Bd. 47, C. f. N. 08.

ist, und der Verlust des Achillessehnenphänomens an dem gelähmten Bein ist eine überaus häufige Erscheinung bei diesem Leiden*). Auf Abweichungen von diesem Verhalten der Sehnenphänomene bei zervikalem



Fig. 115. Poliomyelitis anterior acuta. Lähmung und paralytische Kontraktur der Beine.

Sitz der Krankheit werde ich nachher hinweisen. Schmerzen sind im Beginne der Krankheit oft vorhanden und können sogar heftig sein.

*) In einem Falle meiner Beobachtung, in welchem die linksseitige Schultermuskulatur, der rechte Quadriiceps, ferner am linken Bein der Triceps surae, die Mm. peronei und der Ext. dig. comm. betroffen waren (also scheinbar eine disseminierte

Ausgesprochener noch als die spontanen Schmerzen ist die Empfindlichkeit gegen Reibung und Druck und gegen Lageveränderung der Glieder. Ich hatte Gelegenheit, das auch selbst während der ersten Krankheitswochen festzustellen. Namentlich haben aber die Erfahrungen bei der epidemischen Kinderlähmung gelehrt, daß hier Schmerzen sowie Hyperästhesie im Beginn und selbst für Wochen zu den markantesten Erscheinungen gehören können.

Die Sensibilität ist nicht vermindert. Eine minimale Abstumpfung des Gefühls wird jedoch ausnahmsweise beobachtet. In den späteren Stadien ist diese wahrscheinlich nur durch die Temperaturerniedrigung der Haut bedingt. So kommt es vor, daß der elektrische Strom an der gelähmten Extremität nicht ganz so schmerzhaft empfunden wird als an der gesunden, eine Beobachtung von mir, die Wickman bestätigt hat. Als Regel ist es zu betrachten, daß die Sensibilität im wesentlichen normal bleibt. Dasselbe gilt für die Sphinkterenfunktion*). Sobald das fieberhafte Stadium abgelaufen ist, wird der Harn in normaler Weise entleert; doch können die Beschwerden sich auf zirka eine Woche erstrecken.

Freilich haben auch bezüglich des Verhaltens der Sensibilität und der Sphinkterenfunktion die bei den Epidemien angestellten Beobachtungen zu etwas abweichenden Ergebnissen (s. u.) geführt.

Die Hautreflexe sind nur insoweit modifiziert, als sich die Kontraktion nicht auf die gelähmten Muskeln erstrecken kann, so daß z. B. bei Reizung der Fußsohle nur die Hüft- und Kniebeuger sich kontrahieren, wenn die Fuß- und Zehenmuskulatur gelähmt ist. Auf diese Weise sah ich selbst einigemal das Babinskische Phänomen zustande kommen, da von allen Fußmuskeln nur der Extensor halluc. longus intakt war und jeden Sohlenreiz mit einer Kontraktion beantwortete. Fuchs und Schüller haben die Erscheinung auch beobachtet, sie aber anders gedeutet.

Bei Poliomyelitis anterior acuta cervicalis kann an dem sonst intakten Bein der entsprechenden Seite das Babinskische und Oppen-

Poliomyelitis), zeigten die Sehnenphänomene folgendes eigentümliche, aber doch durchaus erklärliche Verhalten: Rechts fehlte das Kniephänomen, während die Zuckung von der Achillessehne deutlich, sogar stark zu erzielen war, am linken Bein verhielten sich diese Reflexe umgekehrt, d. h. das Kniephänomen war stark und deutlich, das Achill. fehlte.

*) Ich kenne zwei Fälle, in denen sich im Kindesalter in ganz akuter Weise eine Incontinentia urinae, und zwei andere, in denen sich in dieser Weise eine Incontinentia alvi ohne alle Begleiterscheinungen entwickelten. Man würde an eine ungewöhnlich lokalisierte Poliomyelitis des Conus terminalis denken können, wenn nicht in den typischen Fällen gerade diese Funktionen intakt blieben, indes ist es kaum zu bezweifeln, daß eine Poliomyelitis des untersten Rückenmarksabschnitts, wenn auch nur sehr selten, vorkommt. Eine Mitteilung von Frankl-Hoehwart (Obersteiner-Festsehr. 07) scheint die Richtigkeit dieser Annahme zu beweisen. Andererseits ist die Mastdarmparalyse im Kindesalter auch unter andern Verhältnissen (nach Diphtherie, nach langdauerndem Darmkatarrh, bei Fissura ani etc.) als isolierte Lähmungserscheinung beobachtet worden. Die Seltenheit der Sphinkterenlähmung bei Poliomyelitis spricht zugunsten der S. 143 angeführten Müllersehen Theorie. Ich sah einen Fall, in dem sich bei einem Kinde im Anschluß an Masern eine Harnverhaltung entwickelte, die als isoliertes Symptom eine Woche lang bestand und sich dann unter der von mir empfohlenen diaphoretischen Behandlung wieder zurückbildete. Über ähnliche Erfahrungen berichtet Ostheimer (Univ. of Penna. Med. Bull. 05).

heimische Zeichen auf der Höhe des Leidens oder auch für lange Zeit auslösbar sein, wie ich das selbst gesehen habe und wie es auch von Neurath¹⁾, Zappert u. A.) festgestellt ist. Unter diesen Verhältnissen können auch die Sehnenphänomene am Bein bis zum Clonus gesteigert sein. Bei der epidemischen Form sollen derartige auf eine Beteiligung des Pyramidensystems deutende Befunde sogar häufig erhoben worden sein (O. Foerster).

Die Psyche bleibt in den unkomplizierten Fällen stets unberührt.

Es ist nun noch auf eine Reihe von Erscheinungen hinzuweisen, welche sich aus den übrigen herausentwickeln, also eine mehr sekundäre Bedeutung haben; es sind das: die Wachstumshemmung, die Deformitäten und die Lockerung der Gelenkapparate sowie die Störungen der Zirkulation.



Fig. 116. Verkürzung und Atrophie des rechten Beines. Pes varo-equinus nach in der Kindheit überstandener Poliomyelitis anterior acuta. (Eigene Beobachtung.)

Die gelähmten Gliedmaßen bleiben im Wachstum zurück; war nur eine Körperseite ergriffen, so macht sich mit der Zeit eine evidente Verkürzung der im Wachstum gehemmten Extremität geltend, aus der mehr oder weniger erhebliche Störungen der Lokomotion entspringen (Fig. 116). Außer diesem ungenügenden Längenwachstum der Knochen kommt auch eine Atrophie derselben zustande, die man bei Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen besonders deutlich erkennen kann (vgl. Fig. 117 a und b, Fig. 118 a und b Tafel III). Auf diese radiographisch nachweisbaren Wachstumshemmungen am Skelett, an denen auch Becken, Thorax und Wirbelsäule oft Anteil haben, hat neuerdings namentlich

Kienböck²⁾ hingewiesen. Recht selten ist die andere Erscheinung, daß die Knochen übermäßig in die Länge wachsen (Seeligmüller). Sie ist auch als „trophische“ Störung aufgefaßt worden, während Kalischer und Neurath andere Deutungen gaben. Ich habe diese Elongation in mehreren Fällen konstatieren können.

Vulpus behauptet, daß die Verlängerung in seinen Beobachtungen eine scheinbare gewesen sei, vorgetäuscht durch Abduktionskontraktur und Beckensenkung oder durch paralytische Subluxation des Hüftgelenks nach vorn.

Sehr bedeutungsvoll sind die Deformitäten, welche dadurch entstehen, daß infolge der Lähmung ganzer Muskelkomplexe die Antagonisten in den Zustand der sekundären oder paralytischen Kontraktur geraten. Dies tritt auch ein, wenn sie selbst mit ins Bereich der Erkrankung gezogen werden, nur darf ihre Lähmung keine vollständige sein. Die Kontraktion wird nach und nach zur Schrumpfung, es kommt

¹⁾ Obersteiner XII, u. W. m. W. 09. ²⁾ Z. f. N. XXXVII.

zur fibrösen Entartung des Muskelgewebes, und somit wird die Stellung fixiert, in welche das Glied ursprünglich durch den Muskelzug gebracht war. Doch spielen dabei auch noch andere Momente eine wesentliche Rolle (Volkman, Reiche).

Am häufigsten begegnen uns diese paralytischen Kontrakturen resp. die durch sie bedingten Deformitäten am Fuße. Die gewöhnlichste Form ist der Pes varoquinus, der sich bei Lähmung der Fuß- und Zehenstrecker und besonders dann entwickelt, wenn der Tibialis anticus verschont war. Ist gerade dieser Muskel geschwunden, während die Peronei funktionieren, so entsteht Pes valgus.

Der paralytische Pes planus entsteht durch Lähmung der Musculi peronei und der Plantarflexoren, indes kann sich dabei auch ein Klumpfuß entwickeln, wenn die Schwere des Fußes dem Znge der erhaltenen Strecker entgegenwirkt. Betraf die Paralyse die Wadenmuskulatur, so erzeugt die Kontraktur der Antagonisten den Pes calcaneus, event. den Pes calcaneus sursum flexus. Zuweilen entwickelt sich eine Beugekontraktur im Kniegelenk.

Weit seltener sind derartige Anomalien an der oberen Extremität zu beobachten; doch gehört hierher die Krallenhand, die ein Resultat der Kontraktur sein kann.

Skoliose und Lordose der Wirbelsäule ist ebenfalls ein häufiger Folgezustand der atrophischen Muskellähmung (Fig. 119). Meist handelt es sich um statische, sekundäre Skoliose, doch kann sie auch eine Folge



Fig. 117 a.



Fig. 117 b.

(Nach Achar d-Lévi.) Fig. 117 a u. b. Radiographien der unteren Extremitäten, a in einem Falle von spinaler Kinderlähmung, b von einem gleichaltrigen gesunden Individuum.

der Lähmung der Rückenmuskeln sein (Laborde, Hoffa, eigene Beobachtung). Genauere Angaben über die paralytische Form der Skoliose und ihre Beziehung zu der Lähmung der Rückenmuskeln finden sich bei Vulpinus und Erben¹⁾. Diese Deformitäten können sich auch noch im reiferen Alter, lange nach Ablauf der Poliomyelitis, entwickeln (Marie). Das Schlottergelenk bildet sich dann, wenn Muskeln, die einen Gelenkapparat stützen, der Lähmung verfallen sind. Am häufigsten kommt dieses Schlottern somit im Schulter- und Hüftgelenk vor. Die durch dasselbe bedingten Funktionsstörungen der Gliedmaßen können erhebliche sein. Eine ungewöhnliche Folgeerscheinung ist die Luxatio infra-pubica des Hüftgelenks. Auch eine Subluxation der Hand wurde einmal beobachtet.

Die Haut der betroffenen Extremität fühlt sich kühl an und ist in der Regel blanrot verfärbt. Der Temperaturunterschied der Haut der



Fig. 119. (Nach Zappert.)
Lähmung der Beine, Beugekontraktur im Hüftgelenke, starke Lordose der Lendenwirbelsäule. „Handgänger.“

kranken und gesunden Seite kann 10—12° betragen. Daß diese Störung allein Folge von Muskeluntätigkeit ist, ist unwahrscheinlich, zweifellos sind vasomotorische Einflüsse im Spiele.

Ungewöhnlich ist es, daß sich infolge derselben eine Schwellung, eine derbe Infiltration (hartes Ödem) der Weichteile entwickelt, die so beträchtlich sein kann, daß das kranke Bein an Umfang das gesunde übertrifft (Fig. 120). Über lokale Veränderungen des Blutdrucks und mannigfaltige Störungen der Vasomotilität und Trophik berichtet Cavestrini (Jahrb. f. P. X). Auch Störungen der Schweißsekretion kommen vor (Higier); seltener fanden sich trophische Störungen an den Nägeln (Troisier, Heller, Rocher). Im akuten Stadium kann bei der epidemischen Form Herpes auftreten (E. Müller), auch anderweitige Hautaffektionen.

Pseudohypertrophische Beschaffenheit der Muskeln beschreiben Brissaud-Foix (R. n. 09) Ausgang in Pseudohypertrophie erwähnt auch Friedjung (W. Kl. W. 10).

In einigen Fällen, in denen die Krankheit zu einer kompletten Lähmung der unteren Extremitäten geführt hatte, fiel mir die übermäßige Entwicklung des Penis bei den jugendlichen Individuen auf. Ebenso zeigte bei einem fünfjährigen Mädchen der Mons veneris schon Behaarung.

¹⁾ M. Kl. 11.



a



b

Fig. 118.

Knochenatrophie bei Poliomyelitis anterior acuta dextra.

(Eigene Beobachtung)

Während die „Poliomyelitis anterior acuta“ im früheren Sinne in ihrer Symptomatologie — atrophische Lähmung, Areflexie, vasomotorische Störung — das Bild einer reinen oder nahezu reinen Vorderhorn-erkrankung widerspiegelte, hat uns die epidemisch auftretende Krankheit mit Symptombildern bekannt gemacht, die in vielen Punkten von diesem Typus abweichen und eine große Mannigfaltigkeit von Erscheinungen und Erscheinungsformen aufweisen.

Ich¹⁾ habe mich schon dahin ausgesprochen, daß ich es nicht für berechtigt halte, alles das, was durch den Krankheitserreger der epidemischen Kinderlähmung am Nervenapparat hervorgebracht wird, zu einer Krankheitseinheit zusammenzufassen, und so werde ich an dieser Stelle auch nur die Affektionen berücksichtigen, welche dem poliomyelitischen Typus entsprechen oder ihm nahekommen, aber schließlich auch auf die im Verlauf der Epidemien beobachteten Krankheitszustände anderer Art, die sich auf derselben Grundlage entwickeln können, hinweisen müssen.

Die epidemische Form der Kinderlähmung leitet sich häufig mit Magendarmsymptomen (Erbrechen und besonders Durchfällen, seltener mit Obstipation) ein, so daß die Affektion im Beginn sogar als akuter Magendarmkatarrh imponieren kann. Nicht so oft, aber in einigen Epidemien häufiger setzte die Krankheit mit Erscheinungen von seiten des Respirationsapparates (Angina, Bronchitis) ein. Es können aber auch alle derartigen Störungen fehlen, so daß das Fieber das wesentliche und konstante Initialsymptom bildet. Es erstreckt sich in der Regel auf 2—4 Tage, manchmal darüber hinaus, selbst auf 1—2 Wochen (Zappert). Anfangs erreicht die Temperatur eine Höhe von 38—39, ausnahmsweise sogar bis 41°, dann folgen meist subfebrile Temperaturen (E. Müller).



Fig. 120.
Atrophische Lähmung des linken Beines infolge einer in der Kindheit abgelaufenen Poliomyelitis anterior acuta. Zyanose und Umfangszunahme dieser Extremität durch Schwellung (hartes Ödem, état succulent) der Haut und des Unterhautgewebes. (Eigene Beobachtung.)

¹⁾ Dritte Jahresvers. d. Ges. Deutsch. Nerv. Wien, Z. f. N. XXXVIII. S. auch Lhermitte, Sem. méd. 09.

Die gewöhnlichen Begleiterscheinungen dieses Fiebers sind oben schon angeführt, aber bei den epidemischen Formen kommt es häufiger zu meningealen Reizerscheinungen: Nackensteifigkeit (seltener Opisthotonus), Rückenschmerz, Schmerzen und Hyperästhesie in den Gliedmaßen, Druckempfindlichkeit der Wirbelsäule, ausnahmsweise zu kalbförmiger Einziehung des Bauches (Foerster), Kernigs Symptom etc.

Ferner bilden profuse Schweiß, Hyperästhesie und Leukopenie fast regelmäßige Symptome des Initialstadiums (Müller). Die Hyperästhesie kann so stark sein, daß jede Berührung heftige Schmerzen auslöst, so daß Müller das „nur nicht anfassen“ als stereotype Äußerung dieser Kinder bezeichnet. Öfters ist es nur der Druck auf die Muskeln oder namentlich der Versuch passiver Bewegung, der die Schmerzen hervorbringt.

Das Sensorium kann ganz freibleiben oder es kann Benommenheit, Schlafsucht, Unruhe, Erregtheit etc. sich geltend machen.

Nicht selten kam es im Beginn des Leidens zur Entwicklung von Hautaffektionen von herpes-, erythem- oder scharlachartigem Charakter (Müller, Wickmann, Barrow¹⁾ etc.).

Auch in bezug auf Art und Verbreitung der Lähmung bzw. der Ausfallserscheinungen überhaupt zeigt die epidemische Form Besonderheiten. Und zwar verrät die Symptomatologie hier in erster Linie, daß der anatomische Prozeß die Grenzen der vorderen grauen Substanz und des Rückenmarks nicht respektiert. So kommen Störungen der Sensibilität besonders im ersten Stadium, ferner Paresen von spastischem Typus (bei Poliomyelitis cervicalis spast. Parese des Beines) hier nicht selten vor. Leichte Gefühlsabstumpfung wird von einzelnen Forschern sogar als vulgäres Symptom bezeichnet; seltener entwickelt sich eine deutliche Anästhesie²⁾. Ebenso bildet Harnverhaltung, die sich selbst über das erste Stadium hinaus erstrecken kann, eine fast regelmäßige Erscheinung. Weit seltener kommt es zur Incontinentia urinae und gewiß nur ausnahmsweise zu Incont. alvi.

Die diffuse und disseminierte Verbreitung der Lähmungserscheinungen, auf die ich schon hinwies, kommt bei der epidemischen Kinderlähmung besonders oft zur Beobachtung, andererseits ist auch gerade hier häufig die Beschränkung der Lähmung auf ein Muskelgebiet festgestellt worden.

Das häufige und dann meist initiale Befallensein der Hals-Nackmuskeln wird von vielen Autoren hervorgehoben.

Besonders beachtenswert ist die Tendenz der Lähmung auf die Hirnnerven überzugreifen oder diese vorwiegend und selbst ausschließlich zu befallen. Die schon bei der Schilderung der sporadischen Form angeführte Fazialislähmung ist fast ausschließlich in Fällen epidemischer Verbreitung konstatiert worden. Ja es gibt eine Form der Poliomyelitis (s. u.), die sich nur im Fazialisgebiet lokalisiert. Ebenso können die Augenmuskelnerven (wenigstens die äußeren), der motorische Trigeminus, die Schling- und Kehlkopfnerve ergriffen werden (Medin, Wickmann, Hoffmann, Müller).

¹⁾ Pediatrics 11.

²⁾ S. z. B. die eben erschienene Mitteilung Strümpells über Poliomyelitis posterior in Z. f. N. Bd. 45.

Weisen diese Erscheinungen auf eine Lokalisation des Prozesses in den entsprechenden Hirnnervenkernen, so ist es zweifellos, daß das Virus sich auch im Groß- oder Kleinhirn festsetzen kann. Die daraus resultierenden Krankheitsbilder werden in den Abschnitten Encephalitis und Zerebellarerkrankungen beschrieben werden und haben auch schon in den früheren Auflagen dieses Lehrbuchs dort Berücksichtigung gefunden. Man muß aber darauf gefaßt sein, daß derartige Symptome und Symptomgruppen sich während einer Epidemie mit dem Krankheitsbild der Poliomyelitis vereinigen können.

Die epidemische Kinderlähmung zeigt also verschiedene Typen, von denen wir mit Wickmann u. A. etwa folgende unterscheiden können: I. spinale und zwar a) die mehr oder weniger der reinen Poliomyelitis entsprechenden, b) die sich dem Bilde der diffusen oder disseminierten Myelitis (s. d.) nähernden, c) die meningalen (mit Vorwalten meningitischer Symptome, großer Ähnlichkeit mit der epid. Zerebrospinalmeningitis im ersten Stadium), d) die dem Typus der Landry'schen Paralyse (s. d.) entsprechende akute aufsteigende Lähmung. Es ist Wickmann und auch den anderen Ärzten, die Gelegenheit hatten, größere Epidemien zu beobachten, aufgefallen, daß in nicht wenigen Fällen das Leiden unter dem Bilde der Landry'schen Paralyse auftrat und dann meist (aber nicht immer) rasch und tödlich verlief. S. auch Savini¹⁾. II. bulbäre²⁾. Nicht nur neben der spinalen Lähmung, sondern auch isoliert können die bulbären Nerven befallen werden, und zwar unter dem Bilde einer Encephalitis pontis oder Polioencephalitis pontis s. medullae obl. (s. d.) oder unter dem der peripherischen Fazialislähmung. Ich hatte schon früher darauf hingewiesen, daß die Fazialislähmung im Kindesalter mit Fieber und unter den Erscheinungen einer Infektionskrankheit (auch mit Drüsenanschwellung) auftreten kann und dabei der Tatsache gedacht, daß Eisenlohr durch die anatomische Untersuchung das Vorkommen einer „Poliomyelitis“ Nuclei facialis wahrscheinlich gemacht hat. Beobachtungen entsprechender Art sind dann von Medin, Wickmann, Zappert, Hoffmann u. A. in großer Zahl angestellt worden. Die Lähmung tritt ganz unter dem Bilde der peripherischen auf und hat auch einen entsprechenden Verlauf, nur scheinen Erfahrungen von Hoffmann zu lehren, daß die sekundäre Spannung und Kontraktur, sowie der Tic und die Mitbewegungen (s. das Kapitel peripher. Fazialislähmung) hier nicht zur Entwicklung kommen, doch sind weitere Beobachtungen abzuwarten. III. Zerebrale oder zerebellare Typen, deren Besprechung jedoch nicht hierhergehört.

Wickmann²⁾ spricht auch von einer polyneuritischen Form des Leidens, die von anderen Autoren angezweifelt wird. Wir müssen anerkennen, daß der Krankheitserreger der Kinderlähmung auch das peripherische Nervensystem angreifen und neuritische Prozesse hervorbringen kann, so daß Mischformen der Poliomyelitis und Polyneuritis entstehen. Ich werde auf diese Frage bei der Differentialdiagnose zurückkommen.

¹⁾ A. f. P. Bd. 45.

²⁾ l. c. und Z. f. d. g. N. IV.

*) S. dazu E. Müller, Fünfte Jahresvers. d. Ges. Deutsch. Nerv. 11. Morant, Les formes bulbo-encephaliques de la Paralyse spinale inf. Thèse de Paris 09, J. Hoffmann, Z. f. N. XXXVIII. Von älteren Beobacht. s. Hoppe-Seyler, Z. f. N. II, Oppenheim, B. K. W. 1899, Redlich, W. Kl. W. 1894.

Schließlich hätten wir auch noch der abortiven Formen zu gedenken, auf die Wickmann, Leegard und besonders E. Müller¹⁾ die Aufmerksamkeit gelenkt haben. Ich habe selbst schon Fälle erwähnt, in denen das eine der Geschwister unter den Symptomen einer schweren Poliomyelitis erkrankte, während das andere nur von Fieber befallen wurde. Ebenso können sich die spinalen Symptome auf die meningealen Reizerscheinungen oder auf Hypotonie, Verlust der Kniephänomene etc. beschränken. Paresen können gänzlich fehlen. Für die Erkenntnis dieser abortiven Formen, deren Häufigkeit auf 15—20% und mehr geschätzt wird, dürften gerade die serodiagnostischen Methoden sich künftig als wertvoll erweisen.

In bezug auf Entwicklung und Verlauf sind bei den epidemischen Formen ebenfalls Besonderheiten wahrgenommen worden: die Entwicklung in 2 oder mehr getrennten Schüben, wobei jeder Schub von Fieber begleitet sein kann. Bei diesem Verlauf kann die Lähmung sich mit jedem Anfall auf neue Muskelgebiete ausbreiten. Ferner wurde einerseits eine protrahierte Entwicklung, andererseits ein foudroyanter Verlauf festgestellt, indem das Leiden in 1—2 Tagen zum Tode führte (Heubner, Hochhaus, Eckert²⁾). Aber auch ein ganz flüchtiges Auftreten der Lähmung wird z. B. von Eichelberg erwähnt.

Ganz ungewöhnlich ist die Beobachtung von Neurath, in welcher nach akutem Beginn die Krankheit einen progressiven Verlauf nahm.

Pathologische Anatomie. Die Grundlage dieses in anatomischer Hinsicht zuerst von Cornil, Prévost und Vulpian, Charcot und Joffroy studierten Leidens bildet ein akuter Entzündungsprozeß, der sich vorwiegend in der grauen Substanz der Vorderhörner abspielt. Charcot dachte an eine primäre Erkrankung der Vorderhornzellen, eine Annahme, die auch in jüngster Zeit wieder von Wiesner und Römer³⁾, sowie von Cassirer⁴⁾ wenigstens für die ganz akuten Fälle vertreten wird. Die Mehrzahl der neueren Forscher (Marie, Siemerling⁵⁾, Goldscheider⁶⁾, Redlich⁷⁾, Wickman u. A.) hält den Prozeß jedoch für einen interstitiellen, vaskulären, während einzelne, wie E. Schwalbe⁸⁾, F. Schultze, Praetorius, Neurath⁹⁾ diese Frage unentschieden lassen oder annehmen, daß das schädigende Agens sowohl auf die Nervenzellen wie auf das Zwischengewebe einwirkt. — Hat man Gelegenheit, einen Fall dieser Art frisch zu untersuchen, was in der vor-epidemischen Zeit nur selten gelang, so findet sich: eine Hyperämie der Vorderhörner, eine Dilatation der Gefäße, eine Gefäßvermehrung, weiterhin kommt es zu seröser Imbibition des Gewebes, zu kleinen Hämorrhagien und besonders zur Rundzelleninfiltration. Namentlich werden Rundzellenanhäufungen in der Umgebung der Gefäße gefunden (Fig. 121 und 122), aber auch im Gewebe. Die nervösen Elemente sind geschwollen, die Ganglienzellen getrübt, der Kern wird undeutlich, die Fortsätze schwinden zuerst, Körnchenzellen sammeln sich im Gewebe an. Auch große epitheloide Zellen sowie Plasmazellen kommen vor und in den späteren Stadien Spinnzellen. Dem Stadium der Entzündung folgt schnell das der Atrophie, welche

1) M. f. P. XVIII. 2) D. m. W. 11. 3) M. Kl. 11. 4) B. K. W. 10.
5) A. f. P. XXVI. 6) Z. f. k. M. 1893 und Handbuch der path. Anat. d. Nerv.
7) W. kl. W. 1894. 8) Ziegler's Beiträge Bd. 32. 9) Obersteiner XII. 05.

zu einem mehr- oder weniger vollständigen Untergange der Ganglienzellen und Nervenfasern in der grauen Substanz, ganz besonders der Vorderhörner, führt. Nach Wickmann kann der Schwund der Ganglienzellen schon wenige Tage nach Beginn des Leidens nachweisbar sein, doch trifft das hier nur ausnahmsweise zu. Der Prozeß hat im ersten Beginn seine größte Ausdehnung; ich konnte ein Rückenmark von einem Falle dieser Art untersuchen, in welchem der Tod im ersten Stadium eintrat; hier erstreckte sich die Entzündung der vorderen grauen Substanz von oben bis unten durch das ganze Mark und strahlte auf die benachbarten Vorderseitenstränge aus. Insbesondere geht es aus den Untersuchungen von Ribler¹⁾, Marie, Siemerling, Goldscheider, Redlich, Mathes, Philippe-Cestan, Wickman, Harbitz-Scheel, Marburg²⁾, Krause und E. Müller u. A. hervor, daß sich der Prozeß nicht scharf auf die vordere graue Substanz beschränkt, sondern



Fig. 121. Poliomyelitis anterior acuta.
Vorderhorn.
Starke Gefäßvermehrung.

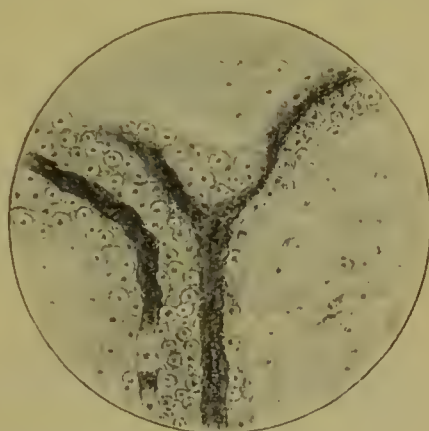


Fig. 122. Rundzellenanhäufung in der
Nachbarschaft der Gefäße bei Poliomyelitis
anterior acuta.

auch auf die hintere und die benachbarte weiße übergreifen kann. Das Vorderhorn bildet aber den Herd der Erkrankung, und die definitiven Veränderungen beschränken sich bei der typischen Form des Leidens im wesentlichen auf diesen Abschnitt. In der Regel ist die graue Substanz in einer der Anschwellungen, in der Hals- oder Lendenanschwellung, einseitig oder doppelseitig, betroffen, während sich die definitiven Veränderungen in der Folgezeit auf das am schwersten befallene Gebiet, gewöhnlich nur auf den Abschnitt eines Vorderhorns im Zervikal- oder Lumbosakralmark — in der Höhenausdehnung von 1—2 cm — beschränken. Die Mehrzahl der älteren Untersuchungen bezog sich freilich auf den abgelaufenen Prozeß, da die Individuen meist erst im späteren Alter an einer andern Krankheit zugrunde gehen. Es fand sich gewöhnlich eine Atrophie des Vorderhorns in einem bestimmten Abschnitt des Rücken-

¹⁾ Nord. med. Ark. XX. ²⁾ W. Kl. R. 09. S. auch Bing, A. f. P. XXXIX, Buzzard, Br. 07

marks, eine deutliche Verschmälerung desselben; die ganze entsprechende Rückenmarkshälfte kann an der Verkleinerung teilnehmen (Fig. 123). Die mikroskopische Untersuchung zeigt den fast völligen Untergang der nervösen Elemente in diesem Vorderhorn und das Gliagewebe gewuchert. Die vorderen Wurzeln sind entsprechend atrophiert etc., ebenso die peripherischen Nerven, wenigstens die Muskeläste der gelähmten Muskeln. Diese selbst sind mehr oder weniger erheblich verdünnt, einzelne können völlig geschwunden sein. Sie zeigen statt des normalen Farbentons eine rosarote, graurote, gelbliche oder weißgelbe Verfärbung, je nachdem es sich um einen einfachen Schwund oder um fettige, bzw. fibröse Entartung des Muskelgewebes handelt. Gewöhnlich finden sich nebeneinander die verschiedenen Grade und Arten der Atrophie, eine Wahrnehmung, zu der die in den letzten Jahren in Aufnahme gekommene operative Behandlung (s. u.) häufig Gelegenheit bietet.

Daß selbst im Gebiet eines Muskels die Degeneration in herdförmigen Verbreitung auftreten und so die verschiedenen Grade derselben nebeneinander bestehen können, wird von Koch hervorgehoben. Helbing fand einmal die Atrophie auf einen Längenabschnitt des Muskels beschränkt.

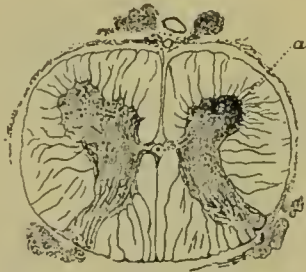


Fig. 123. Atrophie des rechten Vorderhorns nach Poliomyelitis anterior acuta lumbalis. Bei a der poliomyelitische Herd. (Kärminpräparat.)



Fig. 124. Poliomyelitis anterior acuta lumbalis bilateralis. Endstadium. (Nach einem mit Weigertschem Hämatoxylin gefärbt. Präparat.)

Auf anderweitige, mehr akzessorische und ungewöhnliche Veränderungen, z. B. Entwicklungshemmung der entsprechenden motorischen Rindenzentren (Edinger, Probst, W. kl. W. 1898 u. A.) braucht hier nicht eingegangen zu werden.

Die umfassenden Untersuchungen frischer Fälle, die in den letzten Jahren von Harbitz-Scheel, Forssner-Sjövall¹⁾, Wickmann, Strauß²⁾, Marburg³⁾, Beneke⁴⁾ u. A. angestellt werden konnten, haben zu folgenden Ergebnissen geführt: Es handelt sich um einen akuten Entzündungsprozeß, der sein Zentrum in der vorderen grauen Substanz des Rückenmarks hat, sich nicht auf den Bereich der Art. centralis beschränkt, sondern den Gefäßapparat, und zwar die Arterien und Venen im allgemeinen ergreift. Die Pia ist regelmäßig beteiligt, indem die Hyperämie, die Vaskularisation und Rundzelleninfiltration auch auf diese übergreifen, besonders vorn im Bereich des vorderen Septum. Auf die Beteiligung der Meningen hatten auch frühere Forscher wie Danber, Schultze, Raymond etc. schon hingewiesen. Die Erkrankung greift fast immer auf die hintere graue Substanz sowie in geringerem Maße auf die

1) Z. f. Kl. M. 07. 2) Pediatrics 10. 3) W. Kl. R. 09. 4) M. m. W. 10. S. ferner Cadwalader, Med. Record 08.

weiße über, in welcher sich ebenfalls herdförmige Infiltrate finden. Auch in Pons-Oblongata, im zentralen Höhlengrau und im Großhirn pflegen sich entsprechende Veränderungen bei den im akuten Stadium Verstorbenen zu finden, ohne daß sich dabei ein Vorwiegen des Prozesses in den Nervenkerneu bemerklich macht. Die Infiltrate werden vorwiegend von Lymphozyten oder deren Abkömmlingen (Polyblasten nach Wickmann) gebildet, aber auch polynukleäre Leukozyten werden in geringerer Zahl gefunden. Bei dem Untergang der Ganglienzellen spielt die Neurophagie — die Ganglienzellen werden von den Lymphozyten und Polyblasten aufgefressen — eine wesentliche Rolle. Die große Ähnlichkeit mit der Lyssa wird hervorgehoben. Wegen aller histolog. Details vergl. Wickmann, Lewandowskys Handbuch. Eine Anteilnahme der Spinalganglien an den entzündlichen Vorgängen wurde von Strauß, Forsner-Sjövall und Marburg sowie von Jonnesco nachgewiesen.

Bezüglich der Entstehung des Prozesses ist die Hypothese aufgestellt worden, daß infektiöses Material (ein infektiöser Embolus) in die vordere Spinalarterie und in ihren Kommissuralast, welcher sich ins Vorderhorn einsenkt, gelange (Marie). Für diese Annahme schienen außer den pathologisch-anatomischen Veränderungen, die an dieser Arterie gefunden wurden, auch die experimentellen Untersuchungen von Hoche, Marineseo u. A. zu sprechen. In einer Thrombose der vorderen Spinalarterien erblickte Batten (Br. 04) das Wesentliche des Prozesses und meinte, daß diese in den vom Herzen am weitesten entfernten Gefäßgebieten des Lumbosakralmarks am ehesten sich entwickle.

Wickmann hält jedoch die von Batten und Mott nachgewiesene Thrombose für einen sekundären Vorgang, er hat selbst in keinem seiner Fälle thrombotische oder embolische Prozesse feststellen können. Die Infektion verbreitet sich nach ihm auf dem Wege des Lymphgefäßapparates. — Von sonstigen Veränderungen in der Leiche ist die Schwellung der Darmfollikel, Payersehen Plaques und Mesenterialdrüsen besonders hervorzuheben, die bei der epidemischen Form nachgewiesen wurde. S. Flexner-Peabody-Draper (Journ. Amer. med. Assoc. 12).

Gestützt auf die Ergebnisse der pathologisch-anatomischen Untersuchung nehmen die modernen Forscher an der Bezeichnung Poliomyelitis anterior acuta Anstoß und haben an ihre Stelle den der Encephalomyelitis acuta infiltrativa (disseminata, lymphatica etc.) gesetzt. Bei voller Anerkennung der Tatsache, daß der der epidemischen Kinderlähmung zugrunde liegende Krankheitsprozeß im akuten Stadium sich in diffuser und besonders in disseminierter Weise im ganzen zentralen Nervensystem ausbreiten kann und sich an keine Grenze bindet, bleibt es doch bestehen, daß in den typischen Fällen die vordere graue Substanz den Zentralherd der Erkrankung und der definitiven Veränderungen bildet, so daß ich kein Bedenken trage, an dem Begriff und an der Bezeichnung der Poliomyelitis anterior acuta festzuhalten.

Diagnose und Differentialdiagnose. Im ersten fieberhaften Stadium ist zur Zeit einer Epidemie die Diagnose meist nicht schwer zu stellen. Wenn auch zunächst gastrointestinale oder bronchitische Störungen im Vordergrund stehen können, lassen doch die meningealen Reizerscheinungen, die Hyperidrosis, die Hyperästhesie etc. die Natur des Leidens erkennen. Meist folgen auch die Lähmungssymptome so schnell, daß sich damit die Infektionskrankheit deutlich als Nervenleiden offenbart.

In den Fällen, in denen die meningealen Symptome stark ausgebildet sind, kann außer den angeführten Erscheinungen die Unter-

suchung des Liquor cerebrospinalis rasch zur Entscheidung führen. Auch pflegt sich bei der epidemischen Kinderlähmung aus der Nackenstarre oft recht schnell eine Lähmung der Halsnackennmuskulatur zu entwickeln. Der Herpes labialis, der zu den Symptomen der epidemischen Zerebrospinalmeningitis gehört, kommt jedenfalls nur ausnahmsweise bei der Poliomyelitis vor.

Andererseits können fieberhafte Erkrankungen, welche Schmerzen in bestimmten Gliedmaßen und eine auf diesen basierende Bewegungslosigkeit bedingen, zur Diagnose Poliomyelitis verleiten. Dahin gehört die akute Rachitis, die Coxitis, die Osteomyelitis, die sog. syphilitische Pseudoparalyse*) (Parrotsche Krankheit, Osteochondritis syphilitica mit Epiphysenlösung). Bei diesen Zuständen beschränkt sich die Schmerzhaftigkeit in der Regel auf eine umschriebene Stelle, betrifft mehr den Knochen oder das Gelenk als die Weichteile etc. im Gegensatz zu der mehr generellen und universellen Hyperästhesie der epidemischen Kinderlähmung; auch lassen sich am Knochen-Gelenkapparat meist Veränderungen direkt oder röntgenoskopisch nachweisen. Sobald die Lähmung hervortritt mit der Hypotonie, Areflexie und den Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit ist diese ohne Schwierigkeit von der nur durch Schmerzen verursachten Bewegungshemmung bei den lokalisierten Knochen- und Gelenkerkrankungen zu unterscheiden.

Sollten sich die Feststellungen von Krause und Meinicke¹⁾ bestätigen, daß das Virus der epidemischen Kinderlähmung auch im Blut und Liquor cerebrospinalis enthalten und auf Kaninchen übertragbar ist, so wäre damit eine diagnostische Methode begründet, die sich in zweifelhaften, abortiven Fällen etc. bewähren könnte.

Im Lähmungsstadium hat die Differentialdiagnose besonders mit der multiplen Neuritis (s. d.) zu rechnen, und die Frage der Unterscheidung dieser beiden Affektionen ist in zahlreichen Abhandlungen erörtert worden.

Für die Unterscheidung der Polyneuritis von der reinen Poliomyelitis anterior acuta der früheren Epoche konnten folgende differentialdiagnostische Gesichtspunkte angeführt werden: 1. Die Erkrankung erreicht bei der multiplen Neuritis nicht so schnell ihre volle Entwicklung, es vergehen mindestens Tage, meistens Wochen, ehe sie auf der Höhe anlangt, während hier gleich im ersten Beginn die Lähmung in voller Blüte steht und ein Anwachsen höchstens noch in den ersten Tagen zu konstatieren ist. Eine Steigerung bzw. eine Ausdehnung der Lähmung bis zum sechsten Tage ist von Neurath, eine schubweise Entstehung in einem Falle von Anerbach beschrieben worden. Wo ich das sah, handelte es sich um Erwachsene oder um recht atypische Fälle (s. jedoch w. n.). Das trifft auch für die Beobachtung Neuraths zu. 2. Der

*) Außer dieser Form kommen Pseudoparalysen im Kindesalter zuweilen nach leichtem Trauma vor, mit Schmerzen verknüpfte Bewegungshemmungen, die nach einigen Tagen zurückgehen. Turnowsky (W. Kl. W. 09) führt sie auf eine Zerrungsdislokation im Gelenk zurück. Es ist an die Beobachtungen von Chassaignac, an Durlachs (B. K. W. 11) schmerzhaftes Armlähmung der Kinder zu erinnern. Neff (Journ. of Amer. Assoc. 09) will ähnliches beim Skorbut beobachtet haben. Auch bei der Barlowschen Krankheit kommen solche Zustände vor.

¹⁾ D. m. W. 10.

Fieberzustand kann bei der multiplen Neuritis länger anhalten, auch kann das Fieber von Zeit zu Zeit wieder aufflackern. 3. Die Schmerzen und die Schmerzhaftigkeit bei Bewegungen sind weit ausgesprochener und halten längere Zeit an, besonders aber sind die Nerven und Muskeln gegen Druck empfindlich und erstere zuweilen deutlich geschwollen. 4. Gefühlsstörungen sind bei der m. N. fast immer vorhanden und gewöhnlich auch nachweisbar (aber Ausnahmen kommen sicher vor!). 5. Ödeme finden sich häufiger bei der Neuritis. 6. Eine Beteiligung der Hirnnerven spricht in dubio mehr für multiple Neuritis. 7. Die Verbreitung der Lähmungserscheinungen entspricht bei der Poliomyelitis dem spinal-radikulären Typus, während sie bei der Polyneuritis in der Regel der peripherischen Innervation folgt (aber es ist das Verhalten in dieser Hinsicht kein gesetzmäßiges). — Wenn es auch möglich ist, daß in einzelnen Fällen von Poliomyelitis die peripherischen Nerven ebenfalls erkrankt sind und es feststeht, daß bei der Polyneuritis spinale Veränderungen leichter Art häufig vorkommen, so ist es doch unbedingt erforderlich, zwischen diesen beiden Zuständen scharf zu unterscheiden, da die Prognose quoad sanationem completam bei der reinen multiplen Neuritis eine weit günstigere ist.

Die angeführten Kriterien halten nun aber zum Teil gegenüber der epidemischen Kinderlähmung durchaus nicht Stand. Wir wissen, daß diese ausnahmsweise eine protrahiertere Entwicklung nehmen und in Schüben entstehen kann; es steht ferner fest, daß Schmerzen und Druckschmerzhaftigkeit hier sehr ausgeprägt und daß auch objektive Störungen der Sensibilität vorhanden sein können. Ebenso kommt dieser Form der Poliomyelitis die Beteiligung der Hirnnerven zu. Immerhin werden für die Hauptformen der Polyneuritis, die bei uns vorkommen, d. i. die Alkohol- und Arseniklähmung, diese Schwierigkeiten nicht wesentlich ins Gewicht fallen, diese toxischen Neuritiden sind so gut charakterisiert, daß Zweifel nur ausnahmsweise auftauchen. Dagegen muß anerkannt werden, daß für die Unterscheidung der infektiösen Formen der Polyneuritis von der epidemischen Kinderlähmung sich unüberwindliche Schwierigkeiten geltend machen können. Wenn man sich jedoch an die charakteristischen Initialsymptome gerade der epidemischen Spinallähmung erinnert und im Auge behält, daß doch bei dieser die Lähmung sehr früh auftritt und sich sehr früh vervollkommnet, die Druckschmerzhaftigkeit sich nicht auf Nerven und Muskeln beschränkt und meist früh in den Hintergrund tritt, die Verbreitung der Lähmung nicht der der peripherischen Nerven folgt, die Anästhesie keinen hohen Grad erreicht und ein flüchtiges Symptom bildet etc. etc., wird man meist zu einer sicheren Entscheidung kommen. Aber es ist ratsam, sich im Verlauf einer Epidemie von Kinderlähmung nicht zu sehr auf diese Differentialdiagnose festzulegen, sondern unter diesen Verhältnissen auch die Fälle mit ausgesprochenen neuritischen Symptomen der epidemischen Kinderlähmung zuzuzählen und mit der Möglichkeit zu rechnen, daß es sich um Mischformen handelt.

S. auch Modena-Cavara (M. f. P. XXIX). — Hoff (Dissert. Bonn 12) weist darauf hin, daß das Ergebnis der Lumbalpunktion für die Differentialdiagnose bedeutsam sein könne, indem sich nur bei Poliomyelitis Drucksteigerung, Vermehrung des Eiweißgehaltes etc. fände.

Es gibt Fälle von Poliomyelitis anterior acuta, die unter dem Bilde der Landry'schen Paralyse verlaufen, am häufigsten wurde das bei dem epidemischen Auftreten des Leidens beobachtet, so von Mackenzie, mir, F. Schultze¹⁾, besonders aber von den Epidemieforschern Wickmann, Müller u. A. Wir werden in dem entsprechenden Kapitel auseinanderzusetzen haben, ob und inwieweit sich dieses Leiden von der Poliomyelitis trennen läßt.

Mit der zerebralen ist die spinale Kinderlähmung bei sorgfältiger Untersuchung nicht zu verwechseln wegen des hypertonen Charakters der ersteren. Aber auch in den wenigen Fällen, in denen das nicht zutrifft, in denen eine Hypotonie besteht, finden sich nicht die Zeichen der degenerativen Lähmung (keine EaR etc.). Auch die Neigung zu Mitbewegungen, posthemiplegischen Reizerscheinungen (Athetose etc.), das Bestehen von Krämpfen, psychischen Störungen deutet auf den zerebralen Sitz. Es ist indes im Auge zu behalten, daß Kombinationen der zerebralen mit der spinalen Kinderlähmung vorkommen. Schon aus früherer Zeit liegen derartige Beobachtungen (Oppenheim, Bayer²⁾, Marie, Weber, Neurath, Rossi³⁾, Batten⁴⁾ u. A.) vor, welche sich auf den abgelaufenen Zustand beziehen. Und die neuere Erfahrung hat gezeigt, daß die epidemische Kinderlähmung sich häufig nicht auf das Rückenmark beschränkt, sondern gleichzeitig entsprechende Veränderungen im Gehirn (Redlich u. A.) und zerebrale Störungen hervorbringen kann.

Die Vereinigung der Little'schen Krankheit mit der Poliomyelitis anter. acuta konstatierte Marie in einem Falle.

Die akute Myelitis ist eine im frühen Kindesalter im ganzen seltene Krankheit, häufiger kommt die disseminierte Myelo-Encephalitis (s. d.) im Kindesalter vor. Wenn die Scheidung auch bei den Epidemien nicht streng durchzuführen ist — hat man doch die epidemische Kinderlähmung geradezu als disseminierte Myelo-Encephalitis bezeichnet —, ist sie sicher gegenüber der Poliomyelitis anterior acuta im engeren Sinne aufrecht zu erhalten, und es ist an der Hand der auszuführenden Kriterien auch bei der epidemischen Form der Versuch der Differenzierung zu machen. Liegen Erscheinungen vor, die auf eine dauernde und tiefgreifende Schädigung der weißen Substanz hinweisen (Anästhesie, Blasenmastdarmlähmung, Ataxie, spastische Parese etc.), so sollte man von Myelitis und nicht von Poliomyelitis sprechen, während vorübergehende und leichte Störungen dieser Art (s. o.) die Diagnose der epidemischen Kinderlähmung nicht ausschließen. Daß auch außerhalb der Epidemien Fälle von akuter und disseminierter Myelitis vorkommen, die nach Entstehung und Verlauf sehr an das Bild der akuten Poliomyelitis erinnern, dafür kann ich folgende Beispiele aus der eigenen Erfahrung anführen.

Eine junge Frau erkrankt plötzlich unter Fieber an einer Lähmung aller vier Extremitäten, die sich innerhalb weniger Stunden vervollständigt, an den Armen hat sie den atrophischen, an den Beinen den spastischen Charakter. Gleichzeitig entwickelt sich Gefühls- und Empfindungslähmung an den Extremitäten und am Rumpf. Innerhalb weniger Wochen erfolgt die Rückbildung, und es bleibt von dem Leiden nichts übrig als eine Erbsehe Lähmung am rechten Arm mit EaR und eine Therm-Alg-Anästhesie resp. Hypästhesie an den Extremitäten, welche letztere ebenfalls in der Rückbildung begriffen ist.

1) Ziegler's Beiträge etc. 05. 2) N. C. 1895. 3) Nouv. Icon. XX. 4) Trans. Med. Soc. London XXVIII.

Ebenso sah ich einen Fall von disseminierter Myelo-Encephalitis acuta im Kindesalter, in welchem die Zeichen einer Poliomyelitis cervicalis einen Teil des Symptomenkomplexes ausmachten. In einem andern bestand neben einer schlaffen Lähmung der Unterschenkelmuskulatur, die ganz dem Typus der poliomyelitischen entsprach, eine rechtsseitige spast. Hemiparese, resp. ihre Residuen, außerdem eine deutlich ausgesprochene cerebellare Ataxie. Alle diese Erscheinungen waren aus einem in früher Kindheit überstandenen Leiden hervorgegangen, das ich als disseminierte Myelo-Encephalitis deuten mußte.

Im Gefolge akuter Infektionskrankheiten können sich derartige Symptomenkomplexe, in denen die atrophische Spinallähmung einen wesentlichen Teil der Symptomatologie ausmacht, entwickeln. S. z. B. Sterz (M. f. P. XXV), Claude u. A.

Ich habe bei Kindern im Anschluß an akute Infektionskrankheiten einigemal eine Affektion beobachtet, die in differential-diagnostischer Hinsicht sehr beachtenswert ist. Die Kinder — auch ältere — waren nicht mehr imstande zu gehen, oder der Gang war schwerfällig, unsicher, ohne daß sich irgendeine wesentliche Bewegungsstörung oder Inkoordination, eine Veränderung der elektrischen und Reflexerregbarkeit oder ein schmerzhafter Knochengelenkprozeß nachweisen ließ. Es war ebenso bestimmt Hysterie auszuschließen. Der Zustand hielt einige Wochen an, um dann einem normalen Befinden zu weichen. Bei zwei meiner Patienten war von hervorragender Seite das Leiden als spinale Kinderlähmung verkannt worden. Um gröbere Veränderungen im zentralen Nervensystem kann es sich jedenfalls dabei nicht handeln, doch mögen toxische Schädigungen leichter Art im Spiele sein. Ich halte es für überaus wichtig, daß der Praktiker diese Zustände im Auge hat.

Die Ähnlichkeit der epidemischen Kinderlähmung mit der Lyssa beruht mehr in den parasitären und histologischen Verhältnissen und hat für die Differentialdiagnose keine wesentliche Bedeutung. Indes lehrt eine Beobachtung von Gehuchten (Bull. de l'Acad. méd. Belg. 08, R. n. 08), daß sich die Rabies auch beim Menschen unter dem Bilde der Poliomyelitis oder Landry'schen Paralyse entwickeln kann.

Auf dem Boden der Syphilis können sich Krankheitszustände von poliomyelitisartigem Charakter entwickeln. Da es sich jedoch da meist um Erwachsene handelt, soll diese Frage im nächsten Abschnitt und im Kapitel Lues spinalis erörtert werden.

Mehrmals folgten die Erscheinungen einer akuten atrophischen Spinallähmung so unmittelbar auf ein Trauma, daß die Diagnose einer Rückenmarksblutung in Frage kam. Gewiß kann die Hämatomyelie einen der Poliomyelitis anterior acuta entsprechenden Symptomenkomplex hervorrufen, da Gefühlsstörungen in einzelnen derartigen Fällen (Raymond, Murawjeff, auch von mir) vermißt wurden. Aber es fehlt doch das charakteristische Initialstadium, das Leiden setzt vielmehr in der Regel gleich mit Lähmungserscheinungen ein. In einzelnen meiner Beobachtungen, in denen ein Trauma als Ursache einer Poliomyelitis beschuldigt wurde, schien es mir, als ob das Hinfallen des Kindes eine Folge und nicht die Ursache der Lähmung gewesen sei.

Es gibt eine sich in früher Kindheit entwickelnde Form der Gliosis spinalis lumbalis, die sich jedoch durch die allmähliche Entstehung und die Kombination der Atrophie mit partieller Empfindungslähmung von der Poliomyelitis unterscheidet.

Die Entbindungslähmung ist ebenfalls eine meist degenerative, schlaffe Lähmung. Sie betrifft fast ausschließlich den Arm und hier vorwiegend das Gebiet des 5. und 6. Zervikalnerven. Steht es fest, daß die Lähmung gleich nach der Geburt vorhanden war (schwere Entbindung,

Steißblage, Lösung des Armes etc. etc.), so ist ein Irren nicht möglich. Begegnet uns das Individuum im späteren Alter und fehlt jede verwertbare Angabe über Zeit und Entwicklung der Lähmung, so kann die Entscheidung unmöglich sein.

Die durch Blutung in den Wirbelkanal bedingte seltene Form der Entbindungslähmung kann der poliomyelitischen Lähmung ebenfalls sehr ähnlich sein (Beevor).

Die angeborenen Muskeldefekte¹⁾ dürften kaum zu Verwechslungen Anlaß geben, ebensowenig die verzögerte Entwicklung bestimmter Muskelgruppen, die ich einigemal konstatieren konnte. In einem Falle von angeborenem Defekt des M. tib. anticus und des M. extensor dig. communis unserer Beobachtung schützte besonders der Umstand vor einer Verwechslung mit Poliomyelitis, daß gleichzeitig andere angeborene Entwicklungshemmungen (Schwimmhautbildung, Verwachsung der Zehen) vorlagen. — Es kommen bei Kindern einfache, wie es scheint, angeborene Atrophien einzelner Glieder oder Gliedabschnitte vor, die aber nur eine quantitative Abnahme der el. Erregbarkeit aufweisen. Klippel beschreibt Entwicklungshemmungen dieser Art infolge von Traumen, welche in früher Kindheit eingewirkt haben.

Auch sonst enthält die französische Literatur einzelne Beobachtungen (Ballet, Charcot, Raymond, Guillaïn) von lokalisierten und diffusen Muskelatrophien nichtdegenerativer Natur, die sich im Anschluß an Traumen entwickelten und auf eine Art von funktioneller Schädigung der motorischen Ganglienzellen bezogen werden. Soweit es sich nicht um die Muskelatrophie infolge einer traumatischen Gelenkaffektion handelt, ist die Natur dieser Atrophien nicht recht aufgeklärt, ebensowenig wie eine von Sabrazés - Marty (Nouv. Icon. 1899) beschriebene eigentümliche Beobachtung dieser Art. S. auch die Mitteilungen v. Turnowsky - Neff und Durlach in der Fußnote S. 266. Die von uns — Cassirer u. A. — nach Traumen beobachteten einfachen Atrophien der Muskeln mit entsprechenden Knochenatrophien (Nonne - Sudek) unterscheiden sich durch die Art der Entstehung und die quantit. Abnahme der elekt. Erregbarkeit von der Poliomyelitis.

Schließlich werden auch bei Rachitis Zustände von Muskelschwäche, die sich mit Atrophie verbinden können, beobachtet. Entsprechende histologische Befunde sind von Hagenbach und Bing²⁾ erhoben worden, letzterer spricht von der rachitischen Myopathie. Daß bei Rachitis eine Muskelschwäche, die sich mit Atrophie verbinden kann, vorkomme, hatte ich schon in der zweiten Auflage dieses Werkes angeführt. Vergl. dazu ferner die Angaben Vierordts³⁾ über „Hemmungslähmung“ bei Rachitis etc.

Einen Fall sah ich, in welchem sich die Lähmung bei Poliomyelitis auf die Lendenstrecker beschränkte und eine Funktionsstörung beim Aufrichten des Rumpfes analog der bei juveniler Muskelatrophie beobachteten bedingte. Die schnelle Entwicklung und der Nachweis der Entartungsreaktion ließen jedoch die richtige Diagnose stellen.

Schwierig kann die Differentialdiagnose gegenüber der Werdnig - Hoffmannschen Form der progressiven Muskelatrophie (s. d.) bei fehlender Anamnese sein. Rapin (Nouv. Icon. XIX) beschreibt eine in der Kindheit entstehende oder angeborene, auf Schwellung der Haut und Wucherung des subkutanen Fettgewebes beruhende Hypertrophie einer Extremität, die nach ihrer Entwicklung und Lokalisation an die Poliomyelitis erinnert und, wie er meint, vielleicht eine Abart derselben dar-

¹⁾ S. d. neuere Zusammenstellung von Abromeit, M. f. P. XXV. ²⁾ Jahrb. f. Kind. 08. ³⁾ Z. f. N. XVIII.

stellt, indes fehlt die Muskelatrophie, und es bedarf weiterer Beobachtungen und Untersuchungen, ehe diese Beziehungen anerkannt werden können.

Wegen der Unterscheidung der spinalen Kinderlähmung von der Myatonia congenita (Amytonia congenita) ist auf das entsprechende Kapitel im Anhang zu verweisen.

Prognose: Die Vorhersage ist günstig quoad vitam. In der vor-epidemischen Epoche ist nur in vereinzeltten Fällen ein tödlicher Ausgang beobachtet worden. Ich habe das einmal in einem schweren Fall mit zerviko-bulbären Symptomen, der auch sonst atypisch war und wahrscheinlich in Beziehung zur Zerebrospinalmeningitis stand (?), beobachtet. Weit größer ist die Gefahr für das Leben bei dem Typus des Leidens, der nach Entwicklung und Verlauf der Landryschen Lähmung verwandt ist. Auch scheint die Erkrankung des Zervikalmarks, besonders der obersten Abschnitte das periculum vitae zu steigern. Die Ansichten auf völlige Heilung sind äußerst gering. Diese sich auf die sporadische Form der Poliomyelitis beziehenden Angaben bedürfen aber einer Korrektur in Ansehung der bei den Epidemien gesammelten Erfahrungen. Einmal wurde bei diesen der Ausgang in Heilung doch häufiger, namentlich bei den abortiv verlaufenden Fällen beobachtet (Leegard, Bury, Wickmann, Müller u. A.). Zappert und Müller sprechen sogar von 13—15% Heilungen; auch Collins-Romeiser sahen bei der New Yorker, Kramer und Foerster bei der Breslauer Epidemie relativ oft Ausgang in Heilung. Andererseits ist nach den Erfahrungen der genannten Autoren der tödliche Ausgang bei der epidemischen Kinderlähmung leider in einem relativ großen Prozentsatz der Fälle — nach Wickmann in 12—16%, bei älteren Kindern und Erwachsenen sogar in 27,9% — festgestellt worden. Die Mehrzahl der Todesfälle fällt auf den 4.—5. Tag. Meist verrät der Eintritt einer tieferen Bewußtseins-trübung, eines zunehmenden Komas diesen Ausgang. In der großen Mehrzahl der Fälle kommt es nur zu einer Besserung. Die zurückbleibende Funktionsstörung wird ceteris paribus um so geringer sein, je umschriebener das gelähmte Gebiet im Beginn des Leidens ist. So sah ich vollständige Heilung in einem Falle eintreten, in welchem von vornherein nur das Gebiet des Tibialis posticus betroffen war. Ist eine ganze Extremität der Lähmung verfallen, so wird immer ein Defekt zurückbleiben. Ungünstig sind die Fälle, in denen beide Beine, 3 oder 4 Gliedmaßen, und namentlich die, in denen die Rumpfmuskulatur mitbetroffen ist. Doch will Burckhardt auch in einem Falle ausgebreiteter Lähmung — das Leiden war bei einem 15jährigen Mädchen nach Influenza entstanden — durch frühzeitig begonnene und konsequent durchgeführte, insbesondere elektrische Behandlung eine komplette Heilung erzielt haben.

Einen wichtigen Anhaltspunkt für die Prognose besitzen wir im Verhalten der elektrischen Erregbarkeit. Diejenigen Muskeln, in denen die faradische Erregbarkeit nach Ablauf der ersten 2 bis 3 Wochen nicht völlig erloschen ist, werden voraussichtlich wieder aktionsfähig werden. Die Muskelgruppe, in der eine vollständige Entartungsreaktion am Ende der ersten Woche hervortritt, wird voraussichtlich dauernd betroffen bleiben; eine gewisse, nach Foerster sogar weitgehende Besserung ist jedoch auch in dieser nicht ausgeschlossen. Es ist jedenfalls durchaus ungewöhnlich, aber doch auch von mir beobachtet worden, daß

sich in den definitiv gelähmten Muskeln nur partielle EaR oder gar nur eine quantitative Abnahme der elektrischen Erregbarkeit findet. In der Beeinträchtigung der Zehenbewegungen erblickt Eckert ein hinsichtlich der Restitution ungünstiges Zeichen.

Die Periode der Rückbildung umfaßt den Zeitraum von 6 bis 12 Monaten, kann sich aber auch weit darüber hinaus erstrecken.

Die Prognose in bezug auf Wiederherstellung der Funktion wird ferner getrübt durch die sekundären Veränderungen. Auf Wiedererlangung der Gehfähigkeit ist jedoch immer zu rechnen, wenn nur ein Bein ergriffen ist, ja selbst dann noch, wenn am andern nur ein Teil der Muskeln noch in den Kreis der Lähmung gezogen ist. Natürlich werden dann schon Stützapparate erforderlich sein. Mit Hilfe dieser kann selbst bei nahezu völliger Lähmung der Beine noch das Gehen ermöglicht werden (Hoffa).

Auch durch die operative Behandlung (s. u.) hat sich die Prognose günstiger gestaltet. Es gibt aber vereinzelte Fälle, in denen die gesamte Bein- und Rückenmuskulatur dauernd gelähmt bleibt.

In gewisser Beziehung sind die an Kinderlähmung Leidenden auch im späteren Leben noch gefährdet, sie besitzen und behalten nämlich eine Prädisposition für atrophische Lähmungszustände. So ist es einigemal konstatiert worden, daß sich auf dem Boden der Kinderlähmung im reiferen Alter eine fortschreitende Muskelatrophie oder eine Poliomyelitis ant. chronica entwickelte (Charcot, Ballet-Dutil, Hayem, Raymond, Bernheim, Langer¹⁾, Weber, Filbry²⁾, Cestan, Sarbó, Potts, Alessandrini³⁾, Pastine⁴⁾). Cassirer⁵⁾ beschrieb die Kombination einer Poliomyelitis anter. acuta mit Dystrophie. Hirsch fand als Grundlage einer derartigen Amyotrophie, die sich im späteren Leben bei einem Individuum entwickelte, das in der Kindheit an Poliomyelitis gelitten hatte, eine diffuse Myelitis cervicalis, die allem Anschein nach von dem alten Herde ihren Ausgang genommen. Die Frage, ob das Leiden rezidivieren kann, ist noch nicht definitiv gelöst, es liegen ein paar unsichere Beobachtungen (z. B. Eshner⁶⁾) entsprechender Art vor, jedenfalls ist das Vorkommen ein äußerst seltenes. Bei einem meiner Patienten kam es 4 Jahre und 6 Jahre nach dem Auftreten der Kinderlähmung zu neuen Lähmungsattacken, die unter dem Bilde der disseminierten Myelitis verliefen und zuletzt den Brown-Séquardschen Symptomenkomplex hervorbrachten. Ich sah ferner Fälle von weniger erstem Charakter, in welchen sich bei Individuen, die an spinaler Kinderlähmung gelitten hatten, im späteren Alter eine professionelle atrophische Parese einstellte, die der Rückbildung fähig war.

Prophylaxe. Diese kommt hauptsächlich bei der epidemischen Kinderlähmung in Frage. Hier ist zum wenigsten im akuten Stadium und nach Ansicht vieler Autoren sogar für die ersten 4—8 Wochen strenge Isolierung am Platze; auch sollen die Geschwister der erkrankten Kinder der Schule fernbleiben. Sie sollen nicht am Fußboden spielen. Das Leiden ist anzeigepflichtig. Ob und inwieweit sich die Immunisierungs-

¹⁾ Jahrb. d. Wiener Krank. V. ²⁾ Über Komplik. spinaler Kind. mit progr. Muskelatrophie. Inaug.-Diss. Kiel 1908. ³⁾ Nouv. Icon. XXII. ⁴⁾ R. n. 10. ⁵⁾ N. C. 1896. ⁶⁾ Med. Record 10.

versuche praktisch durchführen lassen, muß die weitere Erfahrung lehren. Desinfektion des Nasenschleims, der Taschentücher, der Darmentleerungen (1% Wasserstoffsuperoxyd, 1% Mentholösung etc.) wird empfohlen. Jedenfalls ist nach Ablauf des Leidens das Krankenzimmer (mit Formaldehyd) zu desinfizieren. Ob diese Vorsichtsmaßregeln auch der sporadischen Form gegenüber am Platze sind, muß die künftige Beobachtung lehren. Die französische Kommission (Roux, Chantemesse, Roger, Netter¹⁾) hat sich bestimmt dafür ausgesprochen.

Therapie: Im ersten Stadium ist es unsere wichtigste Aufgabe, die Ausbreitung des Prozesses im Rückenmark hintanzuhalten. In dieser Hinsicht ist absolute Ruhe das erste Erfordernis. Man halte das Kind selbstverständlich im Bett, schütze es vor jeder forcierten aktiven Bewegung, lasse auch Husten, Pressen etc. möglichst vermeiden. Von einigen Orthopäden (Holmann, Mackenzie, Machol, E. Mayer²⁾) ist sogar vorgeschlagen worden, die Ruhigstellung durch Applikation eines Gipsbetts zu erzwingen, doch halte ich diese Maßregel nicht für angezeigt. Eine mäßige Ableitung auf den Darm durch Kalomel oder andere Abführmittel ist zu empfehlen. Auch eine leichte Blutentziehung (Applikation einiger Blutegel in der Rückengegend, entsprechend dem Sitze der Erkrankung) kann im ersten Beginn des Leidens von Vorteil sein. Von der Applikation der Eisblase ist nichts Wesentliches zu erwarten, auch bedingt sie gewöhnlich eine so unbequeme Lagerung des Kindes, daß man besser davon Abstand nimmt.

Dagegen ist eine diaphoretische Behandlung durchaus am Platze. Man suche das Schwitzen aber nicht durch Bäder, sondern durch Einschlagen in wollene Decken und Darreichung heißer Getränke, eventuell durch Zuleitung heißer Luft, zu erreichen. Namentlich haben sich uns die elektrischen Heißluftapparate bewährt. Heiße Packungen empfiehlt Krause. Die Kinder geraten dabei meistens leicht in Schweiß, und es werden die mannigfachen Manipulationen, die der Transport zum Bade bedingt, vermieden. Besteht von vornherein starke Hyperidrosis, so ist auf die künstliche Diaphorese zu verzichten.

Die Anwendung der Lumbalpunktion im ersten Stadium würde rationell erscheinen, wenn man nicht fürchten müßte, daß die Druckherabsetzung die hyperämischen und erkrankten Gefäße des Entzündungsherdens zum Bersten bringen könnte; ich habe eine Beobachtung mitgeteilt, die auf eine derartige Wirkung hindeutet. Im Gegensatz dazu hat aber die Mehrzahl der jüngeren Forscher (Finkelnburg³⁾, Curschmann, Müller u. A.) das Verfahren als ein rationelles empfohlen — im Hinblick auf die meist bestehende Drucksteigerung. Jedenfalls hat sie in einem schweren Falle meiner Klientel den Eintritt einer ansgebreiteten poliomyelitischen Lähmung nicht verhüten können.

Salizylpräparate werden als Medikation im fieberhaften Stadium empfohlen, auch wohl die Belladonna. Flexner und Clark, sowie Starr rühmen die Wirksamkeit des Urotropin, das in den Liquor übergeht, doch will Josephson⁴⁾ danach Hämaturie beobachtet haben. Die Anwendung der Crédéschen Einreibungskur befürwortet P. Krause.

¹⁾ Bull. de l'Acad. de Méd. 11, R. n. 11. S. ferner zu d. Frage: Popper, C. f. Gr. 12. Nach Flexner soll sogar der Versuch gemacht werden, Fliegen von den Räumen fernzuhalten. ²⁾ D. m. W. 11. ³⁾ M. m. W. 04. ⁴⁾ M. Kl. 12.

Durch Einspritzung des Serums von Kindern, die Poliomyelitis überstanden hatten, in den Subarachnoidealraum des Rückenmarks wollen Netter¹⁾, Gendron Touraine Besserung erzielt haben; hoffentlich schaffen weitere Erfahrungen eine sichere Basis für diese Therapie.

In der Regel kommen die Kinder erst in unsere Behandlung nach Ablauf der Allgemeinerscheinungen, nachdem sich die Lähmung entwickelt und vorläufig begrenzt hat. Nun tritt die elektrische und mechanische Behandlung in ihre Rechte. Die Kinder sollen aber dabei das Bett hüten, namentlich wenn die Rückenmuskulatur mitergriffen ist und erst dann gehen, wenn diese Bewegung voraussichtlich eine Steigerung der Deformitäten nicht mehr verursachen wird. Man soll andererseits die Periode der absoluten Schonung nicht zu lange ausdehnen und in Rücksicht ziehen, daß gerade die Gehversuche einen starken Impuls für die Regeneration abgeben. Nur ist es erforderlich, durch frühzeitige Verordnung geeigneter Apparate der Entwicklung der Deformitäten vorzubeugen. Sobald sich die aktive Beweglichkeit in einem Teil der Muskulatur wieder eingestellt hat, ist es geboten, die Kräftigung derselben durch Elektrizität, Gymnastik und Massage zu unterstützen. Man darf damit nach Ablauf der ersten 2—3 Wochen beginnen. Diese Behandlung erstreckt sich auch auf die Muskeln, die sich zunächst noch im Zustand der Lähmung befinden.

Um bei Lähmung der Peronei und Fuß-Zehenstrecker (mit Ausnahme des Tibialis ant.) der Entwicklung des paralyt. Klumpfußes vorzubeugen, läßt man einen Schnürstiefel tragen, an welchem der Schaft recht lang und durch seitliche Schienen mit der Kappe versteift ist (Helbing²⁾). Um der Varusstellung entgegenzuwirken, erhält der Stiefel eine Einlage, die an ihrer Außenseite erhöht ist, so daß der Fuß bei jedem Schritt in eine Valgusstellung gerät. Auch Nachts soll der Fuß entsprechend mit Gips oder Celluloid geschient werden. Besteht eine Lähmung des Quadriceps mit Neigung zum Genu recurvatum, so ist dieser Deformität durch einen Schienenhülsenapparat entgegenzuarbeiten (das Scharnier soll dabei 1—2 cm hinter die anatomische Achse des Gelenkes fallen).

Die empfehlenswerte Methode der elektrischen Behandlung ist die Anwendung des galvanischen Stromes, der in der Weise appliziert wird, daß die Kathode an indifferentem Orte oder auf der Stelle des Rückens ruht, welche dem Sitze des Herdes entspricht, während mit dem positiven Pol die erkrankten Muskeln gereizt werden, resp. die Haut über ihnen gestrichen wird. Man beginne, um das Vertrauen des Kindes zu gewinnen, mit einem schwachen Strom oder schalte ihn zunächst ganz aus. Die Stromstärke kann dann bis zu dem Grade gesteigert werden, daß Muskelzuckungen eintreten. Außerdem wird der galvanische Strom durch das Rückenmark geleitet. Die Muskeln, die noch oder wieder auf den faradischen Strom reagieren (sei es direkt oder indirekt), können auch mit diesem gereizt werden.

In den ersten Monaten soll täglich elektrisiert werden, und zwar hat sich bei ausgebreiteter Lähmung diese Behandlung auf wenigstens 20 Minuten zu erstrecken. Später genügt es, wenn die Sitzungen 3—4 mal wöchentlich stattfinden. Nach Ablauf von 6—12 Monaten soll die Kur unterbrochen und nur zeitweilig wiederholt werden. Genauere Angaben machen Zimmern-Bordet (*Journ. de méd. de Paris* 10), ohne jedoch Neues zu bringen. Ein von Bergonnié empfohlenes besonderes Verfahren der Elektrotherapie (*Arch. d'électr. méd.* 12) mag beachtet werden.

Die Gymnastik besteht darin, daß der kleine Patient aufgefordert wird, diejenigen Bewegungen auszuführen, deren er wieder mächtig geworden ist. Man kann dabei einen der Muskelkraft entsprechenden, langsam anwachsenden Widerstand entgegensetzen. Da die sog. Gewohnheitslähmung im Kindesalter nach meiner Erfahrung auch bei diesem Leiden keine geringe Rolle zu spielen scheint, ist auf die Übung großes

¹⁾ R. n., 11. ²⁾ Orthopädie der Nervenkranken. Berlin 11.

Gewicht zu legen. Hier zeigt sich so recht, wieviel die Energie des Kranken, das namentlich bei älteren Kindern und Erwachsenen lebendig werdende Verlangen nach Genesung, zur Restitution beizutragen vermag. Hoffa empfiehlt die Krukenbergschen Pendelapparate zu dieser Gymnastik. Auch hat man bei definitivem Schwunde einzelner Muskeln durch konsequente zielbewußte Übungen eine Kräftigung anderer, die kompensatorisch für sie eintreten können, anzustreben, wie es z. B. Kron auf diese Weise gelungen ist, den Ausfall des Deltoideus durch Übung seiner Ersatzmuskeln (Pect. major, Supraspinatus, Infraspinatus etc.) zu kompensieren.

Besonders gute Resultate will Teschner (N. C. 09) durch konsequente Übungen erzielt haben. Seine Erfolge haben in der Literatur eine so übertriebene Darstellung erfahren, daß auch Kinder aus Deutschland und Österreich zu ihm gebracht sind. Soweit ich deren Schicksal verfolgen konnte, ist keineswegs mehr erreicht worden, als wir auch hier bei sachkundiger Behandlung zustande kommen sehen.

Von großem Werte ist die Massage, indem sie der Zirkulationsstockung entgegenwirkt und den Muskel unter günstigere Ernährungsbedingungen setzt. Ein sanftes Reiben, Streichen der Muskeln ist zu empfehlen, später mögen sie auch geknetet werden. Insbesondere aber ist durch Ausführung entsprechender passiver Bewegungen der Ausbildung der Kontraktur frühzeitig vorzubugen. Auch schütze man den Fuß durch einen Drahtkorb vor dem Druck der Bettdecke. Die Kinder sollen nicht mit angezogenen Beinen liegen.

Warme Bäder von 26 bis 28° R. mit Zusatz von Seesalz, Kreuznacher Mutterlauge etc. können in diesem Stadium ebenfalls günstig auf den Verlauf des Leidens wirken, es sind auch Badekuren in Nauheim, Kreuznach, Tölz, Kolberg etc. gerühmt worden.

Zur Bekämpfung der Lähmung werden ferner die subkutanen Strychnininjektionen empfohlen.

Die Behandlung der entwickelten Deformitäten ist eine chirurgisch-orthopädische. Bei paralytischer Kontraktur soll zunächst der Versuch des Redressements gemacht werden, doch kann es bei unvorsichtiger Ausführung zu schweren Läsionen kommen. Gelingt es, so kann durch die Beseitigung von Überdehnung gelähmter Muskeln deren Restitution angebahnt werden (Lorenz¹), Pürkhauser, Böcker²). Auf diesen Faktor kann nicht genug Gewicht gelegt werden; nach den Mitteilungen zuverlässiger Orthopäden soll durch den Vorgang der Entspannung selbst in scheinbar gelähmten und mit EaR reagierenden Muskeln die Besserung oft rasch in die Erscheinung treten. Nicht selten ist es erforderlich, die Tenotomie der verkürzten Sehnen (event. auch die Durchschneidung der Faszien) den weiteren Maßnahmen: der Applikation von Streckverbänden und Schienenapparaten vorauszuschicken. In der Auswahl und Konstruktion dieser ist besondere Vorsicht geboten, sie müssen gut sitzen, dürfen keinen Druck ausüben, die Zirkulation nicht hemmen, ferner ist den durch das Wachstum bedingten Veränderungen stets durch entsprechende Modifikation der Apparate Rechnung zu tragen. In den letzten Jahren werden besonders die Hessingschen Schienenhülsenapparate und Modifikationen derselben (Hoffa) empfohlen, die sich

¹) C. f. Chir. 05, W. m. W. 10. ²) D. m. W. 11. S. auch Machol, Helbing, B. K. W. 10.

auch mir bewährt haben. Es handelt sich einmal um Vorrichtungen, welche der infolge Gelenkerschlaffung schlotternden Extremität einen festen Halt geben, andererseits um Ersatz der fehlenden Muskeln durch Gummizüge, welche der Kontraktion bzw. Kontraktur der Antagonisten entgegenwirken. Genaue Angaben über die verschiedenen Apparate und ihre Verwendung an den einzelnen Körperteilen finden sich bei Hoffa (Die Orthopädie im Dienste der Nervenheilkunde. Mitteilungen aus den Grenzgebieten der Medizin und Chirurgie. Bd. V, 1900) und Vulpius (Die Behandlung der spinalen Kinderlähmung, Leipzig 1910), der auch die zuweilen schädlichen Einwirkungen der Hessingschen Apparate) Begünstigung des Eintritts von Atrophie der Muskeln, der Knochen und des Subkutangewebes) hervorhebt.

Außer der Tenotomie können andere operative Eingriffe erforderlich sein. So kann die durch das Schlottergelenk — event. auch die durch die sekundäre Kontraktur — bedingte Gebrauchsunfähigkeit der Extremitäten bis zu einem gewissen Grade durch die Arthrodese (Albert), d. h. durch die Gelenkverödung und die Fixation des Gliedes in seiner Normalstellung ausgeglichen werden. Operationen dieser Art sind an den verschiedensten Gelenken nach dem Vorgange von Albert, Winiwarter, Dollinger etc. ausgeführt worden, selbst an allen Gelenken einer oder an verschiedenen beider Extremitäten zugleich. Früher wurde sie besonders für die Schulter empfohlen (s. genaue Beschreibung des Verfahrens und seiner Bedingungen bei Vulpius), während sie jetzt vorwiegend an den unteren Extremitäten ausgeführt wird, doch reden ihr Vulpius und Helbing bei schlotternder Schulter und erhaltener Funktion eines Teiles der Armheber und Unterarmbeuger auch heute noch das Wort. Karewski hat am Fußgelenk die besten Resultate erzielt. Derartige Eingriffe sind aber erst am Platze, wenn eine spontane Besserung nicht mehr zu erwarten steht und die konservativen Behandlungsmethoden gänzlich im Stiche lassen (also gewöhnlich erst nach Ablauf von 1—2 Jahren). Auch soll man das Verfahren nicht im Kindesalter anwenden, da die Wachstumshemmung den Erfolg später wieder beeinträchtigen kann. Namentlich wenn die materielle Lage des Pat. es erlaubt, sollte erst der Versuch gemacht werden, durch gute Apparate die für den Gebrauch der Extremität erforderliche Fixation herzustellen. Auch scheint die Tendoplastik (s. u.) bzw. Tenodese (Tilanus, Codivilla, Reiner) in vielen Fällen einen Ersatz für die Arthrodese bieten zu können. Es ist ferner auf Langes Methode der Fixation mittels künstlicher Gelenkbänder aus Seide zu verweisen. Bei hochgradiger Verkürzung des Beines empfiehlt Mikulicz Arthrodese des Fußgelenks in Spitzfußstellung, so daß die Extremität um die Fußlänge künstlich verlängert wird. Die Luxatio infrapubica kann die blutige Reposition des Hüftgelenks erforderlich machen (Karewski). Bei starker paralytischer Beugekontraktur des Kniegelenks führt Hoffa zunächst die suprakondyloidäre Osteotomie aus. Bei Kontraktur der Einwärtsroller des Oberarms kann die Osteotomie mit Drehung des distalen Humerusfragmentes nach außen (Hoffa, Vulpius) sich als wirksam bewähren.

Mehr und mehr ist im Laufe der letzten Jahre ein ursprünglich von Nicoladoni empfohlenes, aber lange unbeachtet gebliebenes Verfahren, auf das Drobnik die Aufmerksamkeit wieder gelenkt hat, in

Anwendung gezogen worden: die Transplantation der Sehnen bzw. Mnskeln*). Das Prinzip der Methode besteht darin, daß man die Funktion eines durch Lähmung und Atrophie ausgefallenen Muskels dadurch zu ersetzen sucht, daß man seine Sehne mit der eines benachbarten, in seiner Funktion und seinem Ernährungszustand intakten Muskels verknüpft. Man kann den kranken Muskel durchschneiden und seine Sehne an die des „Kraftgebers“ annähen (aufsteigende, passive Transplantation) oder — und das ist das beliebtere Verfahren — die Sehne des gesunden Muskels durchschneiden und mit der des gelähmten verknüpfen (aktive Transplantation). Die vollkommene Überpflanzung eines gesunden Muskels auf einen gelähmten kommt nur dann in Frage, wenn dem ersteren keine erhebliche Bedeutung für die Funktion der Extremität zukommt. Das gilt z. B. für den Sartorius (und die Unterschenkelbeuger) bei Lähmung des Quadriceps. Häufiger handelt es sich um die Abspaltung eines Teiles der Sehne, die mit der des gelähmten Muskels vernäht oder auf die Ansatzstelle desselben bzw. eine neue, für die Funktion besonders günstige Insertionsstelle am Periost (Lange) verpflanzt wird, so kann bei Pes varoquinus die Achillessehne längsgespalten und mit der Sehne eines der Extensoren bzw. Abduktoren vernäht werden. Lange hat sich gegen die Sehnenpaltung und auch gegen die Verwendung der Antagonisten ausgesprochen, auch Hoffa und Vulpius bevorzugen die totale absteigende Überpflanzung und wollen die Verknüpfung eines abgespaltenen Muskelteils mit Antagonisten möglichst vermieden wissen. Mit diesem Verfahren wird, wenn es erforderlich ist, die operative Verkürzung der erschlafften, verlängerten Sehnen oder seltener die künstliche Verlängerung der verkürzten und gespannten verbunden. Auch kann es notwendig sein, wenn die Sehne sich als zu kurz erweist, den Rest durch künstliche Sehne aus Seide zu ersetzen (aber unter der Gefahr der späteren Fadenvereiterung). Naturgemäß ist die Operation am häufigsten an den Unterschenkel- bzw. Fußmuskeln ausgeführt worden.

Beispiele (nach Hoffa).

Operation des Spitzfußes unter der Annahme einer Lähmung des Ext. dig. comm. und Tib. ant. —: Verlängerung der Achillessehne nach Bayer. Verkürzung der Streckmuskeln und Überpflanzung des Peroneus brevis auf das Dorsum des os cuboideum und des Ext. halluc. long. auf das Dorsum des os naviculare oder auch auf den verkürzten Ext. dig. comm. Das periphere Ende des Ext. halluc. long. wird an den verkürzten Ext. dig. comm. angehängt. Ist auch der Ext. halluc. long. gelähmt, so kann auf diesen resp. auf das os naviculare der Flex. halluc. long. verpflanzt werden. Geht das nicht, so empfiehlt es sich, von der Achillessehne zwei Zipfel abzuspalten, von denen der eine auf d. Tib. ant., der andere periostal an die Außenseite des Fußes verpflanzt wird.

*) Von den grundlegenden zusammenfassenden und kasuistischen Abhandlungen seien die von Nicoladoni, Drobnik, Gluck, Milliken, Lange, Kunik, Franke, Hoffa, Gocht, Codivilla, Nochte, Vulpius, Jordan, Tubby, White, Hackenbruch, Heusner, Redard, Wollenberg, Kirmisson hier angeführt. Zur genaueren Orientierung über diese Frage empfehle ich die Schrift von Vulpius, Die Sehnenüberpflanzung und ihre Verwertung in der Behandlung der Lähmungen. Leipzig 02; ferner derselbe, B. k. W. 06, A. Hoffa, Über die Endresultate der Sehnenplastiken. Arch. f. klin. Chir. Bd. 81, Auffret, Transplantations tendineuses etc. Thèse de Paris 05. Vulpius: Behandlung der spinalen Kinderlähmung, Leipzig 1910, Helbing, l. c., Biesalski (D. m. W. 10).

Pes equinovarus paralyticus. Lähmung der Peronei und Extensoren. Verlängerung der Achillessehne nach Bayer, Verkürzung der Streckmuskeln, Überpflanzung des Tib. post., event. auch d. Tib. ant. auf die Außenseite des Fußes bzw. das Dorsum des os cuboideum. Event. Aufnahme des verkürzten Tib. post. auf d. Peronens brevis etc. Alles andere ist in der zitierten eingehenden Abhandlung nachzusehen.

Beim *Pes calcaneus* ist in erster Linie die Verlängerung der Achillessehne durch Verkürzung auszugleichen. Hoffa hat das durch ein osteoplastisches Verfahren am Calcaneus zu erzielen gesucht. Weitere Modifikationen s. bei Helbing.

Die atrophische Lähmung des Extensor cruris quadriceps hat schon in zahlreichen Fällen Anlaß zur Transplantation des Sartorius und der Unterschenkelbeuger auf die Patellarsehne, bzw. auf die Patella oder Tuberositas tibiae gegeben (Lange, Krause, Hoffa, Schanz, Magnus u. A.). Von Lorenz wird gegen die Überpflanzung der Beuger auf die Streckseite Einspruch erhoben, doch habe auch ich einige günstige Resultate dieser Operation gesehen.

Ersatz des Quadriceps durch den Tractus ileotibialis — den im Maissiatsehen Streifen enthaltenen Tensor fasciae latae und Glut. maximus — haben Kofmann und Naegeli (Z. f. orthop. Chir. 08) empfohlen. Zum Ersatz des Glutaeus maximus wird von Moszkowicz (Z. f. Heilk. 07) sowie von Stoffel ein beachtenswertes Verfahren angegeben.

Bei Lähmung der Einwärtsroller des Oberschenkels hat Hildebrandt (Therap. Monatshefte 11) den langen Kopf des Biceps auf die Innenseite des Unterschenkels nahe der Tuberositas tibiae verpflanzt und damit zugleich die vasomotorischen Störungen günstig beeinflußt. Nach diesem Autor gelingt es, einen Muskel, welcher fast vollkommen aus der Zirkulation ausgeschaltet ist, einzuheilen unter Erhaltung der Funktion, wenn man ihm seine Nerven und die diese versorgenden Gefäße unverehrt erhält.

Auch an der Oberextremität sind die mannigfaltigsten Transplantationen vorgenommen worden. So ist bei Lähmung des M. deltoideus und schlotterndem Schultergelenk der Cucullaris oder Pectoralis major auf diesen verpflanzt worden (Hildebrandt, Sachs, Samter) bei Trizepslähmung der Deltoideus sowie der Biceps auf den Trizeps (Krause - Oppenheim).

Sehr bemerkenswert sind die zum Ausgleich der Cucullaris- und Serratuslähmung von Katzenstein (B. K. W. 09) ausgeführten kombinierten Muskelplastiken unter Verwendung eines Teiles des Latissimus dorsi und des kontralateralen gesunden Cucullaris. Den gelähmten Serratus suchte er durch d. Latissimus dorsi und Rhomboid. major etc. zu ersetzen. Tubby verpflanzte einen Teil der Sternalportion des Pectoralis major auf den gelähmten Serratus, ebenso Hildebrandt.

Bezüglich der Verwandlung des Pronator teres in einen Supinator — durch Verlegung seiner Insertionsstelle etc. — machen Hoffa sowie Lengfellner-Frohse (W. Kl. R. 10) bemerkenswerte Vorschläge.

Die Funktion der Extensoren der Hand und Finger können durch Transplantation des Flexor carpi ulnaris bis zu einem gewissen Grade ersetzt werden etc. etc.

An der Oberextremität hat die Extensorenlähmung am häufigsten die Indikation für die Transplantation abgegeben.

Nach den Berichten der Orthopäden, besonders den sich auf ein großes Material beziehenden von Vulpins, Codivilla, Hoffa, Lange und Hohmann¹⁾, sind die Resultate ausgezeichnete. Hoffa weist darauf hin, daß, wenn es auch nicht immer gelingt, die Muskelfunktion wieder herzustellen, das Verfahren doch zum Ausgleich der Deformität führe; er betont die Notwendigkeit einer sachgemäßen Vor- und Nachbehandlung, der Vermeidung der Eiterung etc. Sehr wichtig ist es, daß bei diesem Verfahren der Tendo- und Myoplastik als Kraftgeber Muskeln verwertet werden, die nach ihrem funktionellen Verhalten und ihrer Reaktion auf den elektrischen Strom sich als gesunde oder mindestens nicht schwer veränderte erweisen. Gerade bei der spinalen Kinderlähmung, bei

¹⁾ W. Kl. W. 09.

welcher diese Operation am häufigsten ausgeführt wird, finden sich oft neben den ganz atrophischen weniger atrophische, noch leistungsfähige Muskeln, die aber nicht stark genug sind, um als Kraftspender dienen zu können. Auf Grund einer reichen eigenen Erfahrung (ich habe namentlich zahlreiche Fälle dieser Art für die Bergmannsche bzw. Biersche Klinik untersucht) kann ich versichern, daß die Entscheidung in dieser Frage oft schwer zu treffen ist. Allerdings glaubt Hoffa, daß die Wiederherstellung der normalen Spannung des Muskels einen günstigen Einfluß auf die Regeneration und Funktion habe. Selbstverständlich kommt die operative Behandlung immer erst in Frage, wenn das Leiden abgelaufen und auf eine spontane Wiederherstellung der Funktion nicht mehr zu rechnen ist. Lange empfiehlt, die Transplantation nicht vor dem 4. Lebensjahre auszuführen.

Von einigen Chirurgen, namentlich Lorenz und Aberle, wird der Kreis der Indikationen wesentlich eingeschränkt.

In den letzten Jahren hat das Verfahren der Nervenüberpflanzung bzw. Nerven Anastomose oder Nervenplastik, das ursprünglich besonders bei peripherischen Lähmungen, namentlich bei Fazialislähmung angewandt wurde (s. d.) auch bei der Poliomyelitis vielfach Anwendung gefunden. Frazier, Tubby, Manasse, Spitzky¹⁾, Stoffel²⁾ haben sich um die Ausbildung der Methode besonders verdient gemacht.

Das einfachste Verfahren ist das, daß die beiden nebeneinander verlaufenden Nervenstämme auf eine Strecke von einigen cm angefrischt und mit den Wundflächen aneinandergenäht werden (seitliche Apposition). Oder es wird der zentrale Stumpf des durchgeschnittenen gesunden Nerven — falls die Funktion des von ihm versorgten Muskels entbehrlich ist — mit dem gelähmten durch Einpflanzung in denselben oder Vernähung mit seinem peripherischen Stumpf (zentrale Implantation) verknüpft. Man kann sich auch darauf beschränken, einen Lappen des gesunden Nerven zur Pfropfung zu verwenden (partielle zentrale Implantation). Weniger eingreifend ist die aufsteigende Transplantation, bei der der peripherische Stumpf des gelähmten Nerven in den Stamm des gesunden nach seitlicher Anfrischung eingenäht wird. Bei alten Lähmungen dürfte sich dieser Modus am meisten empfehlen.

Alle diese Methoden sind experimentell auf ihre Wirksamkeit geprüft worden. Doch liegt nur eine verhältnismäßig geringe Zahl an Menschen gesammelter Erfahrungen vor mit sich widersprechenden Resultaten. Mit großer Befriedigung spricht sich Spitzky aus, auch Vulpius hat z. B. berichtet, daß in 7 Fällen von Peroneuslähmung die Nerven Anastomose 5 mal mit Erfolg ausgeführt worden sei, während Warrington (Lancet 10) u. A. sich ablehnend ausgesprochen haben. Auch mir sind erfreuliche Resultate der Nervenplastik nur in geringer Zahl unter Augen gekommen*). Im ganzen eignet sich das Verfahren besonders für die Lähmungen an der oberen Extremität. Und jedenfalls sollte es nicht vor Ablauf von 1—1½ Jahren nach Eintritt der Lähmung angewandt werden.

Neuerdings hat Stoffel³⁾ durch eingehende Untersuchungen die interessante Tatsache festgestellt, daß sich in den Nervenstämmen Bündel für die verschiedenen Muskeln voneinander sondern lassen, die in gesetzmäßiger Weise auf dem Querschnitt angeordnet sind. Er leitet daraus entsprechende Folgerungen für die Nervenplastik ab, indem z. B. nur

¹⁾ M. m. W. 08, W. Kl. W. 09. ²⁾ M. m. W. 10. f. Z. orthop. Chir. 10. S. auch die Darstellung bei Vulpius u. Helbing etc. ³⁾ Z. f. orthop. Chir. 10.

*) In einem Falle meiner Beobachtung, in dem Joachimsthal den Peroneus in den normalen Tib. post. verpflanzte, fand ich nach Wochen die Lähmung im Peroneusgebiet unverändert, auch keine Reaktion in diesem vom Tib. post. aus, den Tib. post. nicht wesentlich geschädigt, auch Achillesreflex erhalten etc.

diejenigen Fasern vom Innervation-spendenden Nerven abzuspalten seien, deren Durchtrennung zur Lähmung eines unwichtigen Muskels führe und ebenso die Verknüpfung mit dem Teil des Nerven stattfinden soll, der zu den gelähmten Muskeln gehört.

Auch an den Wurzeln und Plexus sind Pfropfungen vorgenommen worden, so hat Taylor den durchgeschnittenen 8. Zervikal- und 1. Dorsalnerven in die Vereinigungsstelle des 5. u. 6. eingepflanzt.

Von großem Interesse ist der Versuch Maraglianos (C. f. Chir. 11), der bei Poliomyelitis mit Lähmung des rechten Quadriceps den rechten N. eruralis 1 cm oberhalb des Lig. pouparti durchtrennt, einen Muskelast des linken N. cruralis durchgeschnitten und in den peripherischen Stumpf des rechten mit Erfolg eingenäht hat. S. auch seine experim. Studien, Il Polielin. 10, ref. R. n. 11.

Anhang.

Die Myatonia oder Amytonia congenita

(Oppenheimsche Krankheit).

Literatur: Oppenheim, M. f. P. VIII (1900), Derselbe, B. K. W. 04, Kundt, Ueber Myatonia congenita (Oppenheim), Inaug.-Diss. Leipzig 05, Rosenberg (Z. f. N. XXXI), Muggia, Berti, Wimmer (A. f. P. XLII), Comby (Arch. de méd. 05 u. 06), Baudouin (Sem. méd. 07), Tobler (Jahrb. f. Kind. Bd. 66), Spiller (Univ. of Penn. 05, N. C. 07), Laubry (La trib. méd. 07), Bernhardt (N. C. 07 und Jahrb. f. Kind 11), Collier-Wilson (Br. 08), Thompson (Br. 08), Leclere (Gaz. des hôp. 07), Habermann (Inaug.-Diss. Berlin 08), Variot (R. n. 08), Lévi-Sirugue, Collier-Holmes (Br. 09), Pollack (Arch. f. Kind. Bd. 58), Rothmann (M. f. P. XXV, Ergänz.), Habermann (Journ. of Amer. med. Sci. 10), Skoog, Griffith (Arch. f. Kind. Bd. 44), Chené, Thèse de Paris 10), Archangelsky-Abikossoff (Arch. f. Kind. Bd. 56), Variot-Chatelin (R. n. 11), Cassirer (Lewandowskys Handbuch), Marburg (Obersteiner 11).

Im Jahre 1900 konnte ich auf das Vorkommen eines angeborenen Leidens hinweisen, einer eigentümlichen mit Atonie der Muskulatur verknüpften Lähmung des frühen Kindesalters, die in ihren Erscheinungen sehr an das Bild der Poliomyelitis erinnert. Bei dieser von mir so genannten Myatonia congenita oder Amytonia congenita findet sich eine auffällige Erschlaffung des Muskelapparates an den unteren, zuweilen auch an den oberen Extremitäten, seltener an der Muskulatur des Stammes, in symmetrischer Verbreitung.

Die Glieder lassen sich wie lose Anhängsel bewegen (s. Fig. 125—127), die Sehnenphänomene sind stark abgeschwächt bzw. fast immer erloschen. Die Muskulatur ist zwar nicht sichtlich abgemagert, doch ist die elektrische Erregbarkeit mehr oder weniger beträchtlich herabgesetzt oder ganz aufgehoben. Die aktiven Bewegungen sind eingeschränkt, die Kinder scheinen gelähmt, es ist aber meist noch ein gewisses Maß von Beweglichkeit vorhanden. Während z. B. in einem meiner Fälle die Beine zunächst wie absolut gelähmt dalagen, wurden im Anschluß an die elektrische Untersuchung einzelne Bewegungen ausgeführt, der Muskeltonus nahm unter unseren Händen zu und das vorher fehlende Kniephänomen war schwach auszulösen. In einem anderen unserer Fälle, in welchem zur Zeit der Beobachtung die Unterschenkelmuskeln schon wieder funktionsfähig waren, ließ sich das Fersenphänomen wieder auslösen, während das Kniephänomen fehlte. Ich habe im ganzen ca. ein Dutzend derartiger Fälle beobachtet.

Weitere aus meiner Poliklinik stammende Abhandlungen sind die von Kundt, Rosenberg, Habermann u. Cassirer. Besonders gefördert wurde die Lehre von der Myatonia durch die Untersuchungen von Collier-Wilson und Collier-Holmes.



Fig. 125. Myatonia. (Eigene Beobachtung u. nach Cassirer.)



Fig. 126. Myatonia congenita. (Nach Collier-Wilson.)

Die späteren Beobachter haben bezüglich des Krankheitsbildes meine Schilderung bestätigt und ergänzt. So wurde einigemal eine Beteiligung der Atmungs-Gesichts-Schlundmuskeln festgestellt. Das Vorkommen von sekund. Kontrakturen, auf das schon

eine unserer Beobachtungen hingewiesen hatte, ist dann besonders von Collier-Wilson dargetan worden. Diese Autoren machen ferner darauf aufmerksam, daß die Herabsetzung der faradischen bei erhaltener galvanischer Erregbarkeit (amyotonische Reaktion) geradezu charakteristisch sei, was jedoch nach meinen Erfahrungen nicht zutrifft, da wir meist die elektrische Erregbarkeit durchweg herabgesetzt fanden. Sie betonen weiter die Eigentümlichkeit, daß sich bei Palpation Haut, Unterhautgewebe und Muskeln nicht voneinander abheben, sondern eine zusammenhängende teigige Masse bilden.

Weiter ergab sich durchweg (Ausnahmen zweifelhaft) das Fehlen von Sensibilitäts- und Sphinkteren-Störungen, von Zyanose, das Freibleiben der Psyche und der Augenmuskelnerven etc.

Bernhardt beschreibt Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit auch in den motorisch nicht betroffenen Gebieten.

Über die Ursachen ist nichts bekannt. Die Geburten waren immer normal. Mehrfach wurde von den Müttern betont, daß sie Kindsbewegungen nicht gespürt hatten. Das Leiden hat keinen familiären Charakter.



Fig. 127. Myatonia congenita.
(Nach Collier-Wilson.)

Der Zustand ist nach meinen Erfahrungen ein kongenitaler, aber in einer unserer Beobachtungen war es aufgefallen, daß die Erscheinungen erst in der zweiten Hälfte des 1. Lebensjahres zur Wahrnehmung gelangten. Es ist auch von anderen in vereinzelt Fällen konstatiert worden, daß das Leiden erst einige Zeit post partum, z. B. im Anschluß an eine Infektionskrankheit in die Erscheinung getreten ist.

Bezüglich des weiteren Verlaufs konnte ich schon in meiner ersten Mitteilung die Tendenz zur Rückbildung betonen, und das ist dann durch die allgemeine Erfahrung bestätigt worden. Aber diese Besserung ist doch eine recht begrenzte und unvollkommene, so daß es nur in einem kleinen Bruchteil der Fälle bis zur Erlernung des Gehens im 7. oder 9. Lebensjahre kam. Ob es jemals zur vollen Heilung kommt, bedarf noch der weiteren Feststellung.

Andererseits ist die Affektion nicht unbedenklich, gefährdet das Leben dadurch, daß die Kinder leichter an interkurrenten Krankheiten, besonders der Atmungsapparate zugrunde gehen.

Was das Wesen des Prozesses anlangt, so hatte ich eine verzögerte Entwicklung der Muskulatur oder der Vorderhornzellen angenommen.

Die bisher vorliegenden anatomischen Untersuchungen (Spiller, Baudouin, Reyher-Helmholz, Collier-Holmes, Rothmann, Abrikosoff, Marburg u. A.) zeigen durchweg mehr oder weniger schwere Veränderungen der Muskulatur, die im großen und ganzen den bei den verschiedenen Formen der Myopathien (s. d.) erhobenen Befunden entsprechen, aber außerdem fand sich meist eine Affektion der grauen Substanz, insbesondere der Vorderhörner, und zwar ein Untergang (oder eine Hypoplasie?) der Ganglienzellen in diesen. Das haben soeben auch Griffith und Spiller¹⁾ wieder festgestellt.

Danach scheint es nicht berechtigt, das Leiden als ein muskuläres, als eine primäre Myopathie anzusprechen.

Aber auch der Versuch Rothmanns, es in die Werdnig-Hoffmannsche Krankheit aufgehen zu lassen und der Marburgs, es als

¹⁾ Americ. Journ. of Med. Sci. 11.

fötale Poliomyelitis aufzufassen, kann nicht als geglickt betrachtet werden. Ist auch mit der Möglichkeit einer fötalen Poliomyelitis, wie ich schon hervorhob, zu rechnen, so sind doch die klinischen Differenzen gegenüber der Poliomyelitis (diffuse symmetrische bilaterale Verbreitung der Lähmung, keine individuelle Atrophie, keine EaR., keine vasomot. Störungen, Besserung der Gesamtfunktion, nicht Retablierung einzelner Muskeln oder Muskelgruppen etc.) so erhebliche, daß an der Sonderstellung unserer Krankheit festgehalten werden muß. Die Mehrzahl dieser Kriterien unterscheidet sie auch von der Werdnig-Hoffmannschen Atrophie, dazu kommt, daß diese doch eine fortschreitende Krankheit ist.

Ich halte es auch gegenüber Marburg für recht zweifelhaft, ob es möglich ist, aus dem anatomischen Befunde eine Entwicklungshemmung von einer abgelaufenen Entzündung scharf zu unterscheiden.

Die differentialdiagnostischen Momente gegenüber der erworbenen Poliomyelitis sind schon in dieser Schilderung enthalten, ebenso gegenüber der Hämatomyelie. Allerdings kann die intra partum entstandene Hämatomyelie diagnostische Schwierigkeiten verursachen, aber es handelt sich da doch um ein meist nachweisbares Geburtstrauma. Gewiß braucht dieses kein schweres, kein die Wirbelsäule beteiligendes zu sein, wie u. A. die interessanten Erfahrungen von Gött⁽¹⁾ lehren.

Die Behandlung besteht in Massage, spirituösen Waschungen, Salzbädern, Galvanotherapie des Rückenmarks, Galvanisation oder Faradisation der Muskeln, Übungstherapie.

Die Poliomyelitis anterior acuta adultorum, die akute atrophische Spinallähmung der Erwachsenen

ist eine seltene, aber doch schon in zahlreichen und auch in einzelnen durch die Autopsie bestätigten Fällen (Schultze, Friedländer, Williamson, Strümpell-Barthelmes, Taylor, Hoch, Lövegren²⁾, Gehnchten³⁾, F. Schultze⁴⁾, Wickman⁵⁾) beobachtete Krankheit.

Namentlich haben die Erfahrungen der letzten Jahre gelehrt, daß bei dem epidemischen Auftreten der sog. Kinderlähmung Erwachsene nicht selten ergriffen werden, und daß somit ein prinzipieller Unterschied zwischen dieser und der Poliomyelitis anter. acuta der Erwachsenen nicht besteht. Gewöhnlich sind es Personen im Alter von 25—30 Jahren, die von der Krankheit betroffen werden. Sie kann im Gefolge der akuten Infektionskrankheiten, vor allem der Masern, auftreten, auch im Puerperium oder im Anschluß an dasselbe. In einem Falle, den ich gesehen habe, war eine schwere Gonorrhoe vorausgegangen. Indes scheint es, als ob auch eine einfache starke Erkältung imstande wäre, dieses Leiden hervorzurufen. Nach einer Statistik von Rank soll diese sogar in 25 von 36 Fällen das ätiologisch wirksame Moment gewesen sein (?). Auch die Überanstrengung und das Trauma werden beschuldigt. Einmal sah ich im Anschluß an eine langdauernde Chloroformnarkose eine atrophische Lähmung wahrscheinlich spinalen Ursprungs entstehen.

Die Erkrankung setzt ebenso wie die infantile Form mit Störungen des Allgemeinbefindens, mit Temperatursteigerung ein, doch hat das febrile Stadium hier in der Regel eine längere Dauer, indem es sich

¹⁾ Jahrb. f. Kind. 09. ²⁾ Zur Kenntnis der Pol. ant. acuta etc. Berlin 04.
³⁾ Névraxe 04. ⁴⁾ Zieglers Beiträge XXX. ⁵⁾ Studien über Pol. ant. acuta etc. Berlin 05.

über einen Zeitraum von einer bis zwei Wochen erstreckt. Schmerzen können vorhanden sein, besonders Rückenschmerz, der sogar, wie Strümpell hervorhebt, zuweilen sehr heftig ist; treten jedoch starke und andauernde Schmerzen in den Extremitäten auf, so spricht das für eine Beteiligung der peripherischen Nerven und in zweifelhaften Fällen für multiple Neuritis. Bei dem epidemischen Auftreten des Leidens gelten jedoch auch in der Beurteilung dieses Symptomes die im vorigen Kapitel entwickelten Anschauungen. Mit dem Ablauf des Fiebers, seltener noch auf seiner Höhe, setzt die Lähmung ein, die sich meistens auf ein größeres Körperareal erstreckt als bei der infantilen Form. So werden beide Beine, beide Arme (Diplegia brachialis) oder selbst alle vier Extremitäten in den Kreis der Lähmung gezogen. Einen gekreuzten Typus beschreiben Lejonne-Schmiergeld¹⁾. Die Lähmung hat nun alle die Merkmale, wie sie für die infantile Form geschildert worden sind. Schon am 4. bis 6. Tage nach ihrem Eintritt lassen sich die Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit, die Entartungsreaktion nachweisen. Die Steigerung der galvanischen Erregbarkeit hält meist nur kurze Zeit an. Auch Mittelform der Entartungsreaktion wird in einzelnen Muskeln konstatiert. Beteiligung des Zwerchfells beschrieb Grawitz. Hirnnerven nehmen jedenfalls nur äußerst selten an der Lähmung teil, doch wird das von Taylor sowie von Erb²⁾ angegeben und ist namentlich bei der epidemischen Form der Krankheit öfters konstatiert worden. Ob ein von Perkins-Dudgeon³⁾ beschriebener Fall, in dem auch die Augenmuskeln beteiligt waren, hierhergezählt werden darf, scheint zweifelhaft. Schon innerhalb der ersten Wochen oder Monate beginnt die Lähmung sich auf ein engeres Gebiet zu begrenzen. Ein Teil der Muskeln, die der Herrschaft des Willens entzogen waren, erlangt die Beweglichkeit wieder, während andere und gewöhnlich ganze Gliedabschnitte dauernd gelähmt bleiben und ihre Muskeln dem Schwunde anheimfallen. Auch hier treten dann die schon bezeichneten Lokalisationstypen E. Remaks deutlich zutage. Weit häufiger als bei der Kinderlähmung beobachten wir hier die Tatsache, daß die Paralyse auf mehrere, selbst auf alle Extremitäten ausgebreitet bleibt, und daß überall eine Anzahl von Muskeln wieder funktionsfähig wird. Ich habe aber auch gesehen, daß die gesamte Muskulatur einer Oberextremität von der Lähmung und Atrophie ergriffen wurde, die in voller Intensität definitiv bestehen blieb, während nur an dem von vornherein partiell ergriffenen anderen Arm eine Besserung eintrat.

Eine völlige Heilung ist auch hier selten, so selten, daß in den Fällen, in denen die Lähmungserscheinungen sich vollständig wieder ausgleichen, Zweifel an der Natur des Leidens entstehen und die Verwechslung mit der multiplen Neuritis ins Auge zu fassen ist. Nur bei den Epidemien werden abortive Formen des Leidens mit völliger Rückbildung auch bei Erwachsenen beobachtet. Die Besserung beginnt zuweilen schon nach Ablauf eines Monats, manchmal vergehen einige Monate, ehe die ersten Spuren von Beweglichkeit sich bemerklich machen, und es kann ein Jahr und länger dauern, bis derjenige Grad von Besserung erreicht ist, an dem die Erkrankung stillsteht. In einem Falle

1) R. n. 07 und Schmiergeld, Thèse de Paris 07. 2) D. m. W. 06. 3) Br. 07.

konnte ich noch nach zwei Jahren eine Zunahme der Beweglichkeit in einzelnen Muskeln konstatieren. Später noch als die Motilität kehrt die elektrische Erregbarkeit zur Norm zurück.

Nicht selten kommt es nachträglich zur Fettwucherung in einem Teil der atrophierten Muskeln, so daß eine oberflächliche Ähnlichkeit mit der pseudohypertrophischen Form der progressiven Muskelatrophie entstehen kann.

In differentialdiagnostischer Beziehung ist besonders vor der Verwechslung des Leidens mit der multiplen Neuritis zu warnen (siehe das vorhergehende Kapitel). Die Hämatomyelie zeigt eine noch rapidere Entwicklung der Lähmungssymptome und läßt das febrile Vorstadium vermissen. Auch sind bei dieser in der Regel Gefühlsstörungen vorhanden, und es ist häufig die Funktion der Sphinkteren beeinträchtigt. Dieses Moment ist auch für die Unterscheidung der Myelitis und der spezifischen Spinalerkrankungen von der Poliomyelitis das wichtigste. Doch sah ich¹⁾ bei einem Syphilitiker unter der energischen Hg-Behandlung ein Leiden entstehen, das sich von der Poliomyelitis anterior acuta nur durch eine geringe Beteiligung des Sphincter vesicae unterschied. Eine Poliomyelitis anterior acuta mit anatomischem Nachweis der Vorderhornkrankung und meningalen, vaskulären Prozessen von spezifischem Charakter beschreibt Preobraschenski²⁾. In einem derartigen Falle kann, wie eine Beobachtung Hoffmanns³⁾ lehrt, die Untersuchung der Lumbalflüssigkeit durch den Nachweis der den syphilitischen Affektionen zukommenden Eigenschaften, zur differentialdiagnostischen Entscheidung führen. Ich bezweifle aber auf Grund eigener Erfahrungen nicht, daß Vorderhornkrankungen von metasyphilitischem Charakter vorkommen. Vgl. ferner das Kapitel: Landrysche Paralyse. Daß die akute Poliomyelitis der Erwachsenen unter dem Bilde der Landry'schen Paralyse verlaufen kann, geht besonders aus einigen von amerikanischen und skandinavischen Ärzten beschriebenen Fällen hervor.

Die Prognose quoad vitam ist eine recht günstige. Nur ganz ausnahmsweise nahm die Erkrankung durch Beteiligung der Atemmuskeln einen tödlichen Verlauf, so in einem jüngst von Landolt⁴⁾ beschriebenen Falle. Ausgang in völlige Heilung ist sehr selten und in den Muskeln, die nach Ablauf von 4 bis 6 Monaten noch keine Spur von Beweglichkeit zeigen, sicher nicht zu erwarten.

Durch die durchschnittlich größere Ausbreitung der Lähmung stellt sich die Prognose ungünstiger als für die infantile Form; andererseits sind die Chancen für die Wiederherstellung der Funktion dadurch bessere, daß die Störungen des Knochenwachstums und auch die durch die sekundäre Kontraktur bedingten Deformitäten hier meistens nicht zustande kommen. Auch da, wo die Beweglichkeit der Beine in der Rückenlage auf ein Minimum reduziert ist, lernen diese Personen gewöhnlich noch mit Hilfe von Krücken und unter kompensatorischer Ausnutzung der nicht gelähmten oder weniger betroffenen Beckenmuskeln, sich fortzubewegen. Als Kuriosum erwähne ich, daß einer meiner Patienten trotz stabiler Paraplegie der Beine drei gesunde Kinder zeugte.

1) Z. f. N. XXIV. 2) N. C. 08. 3) N. C. 09. 4) Schweiz. Korresp. 11.

In therapeutischer Hinsicht ist zu dem schon für die spinale Kinderlähmung Gesagten nichts hinzuzufügen. Von den empfohlenen Arzneimitteln ist noch das Ergotin zu nennen, welches in Kombination mit Atropin subkutan verabreicht werden soll (Ergotin 10.0, Atropin 0.01, $2 \times$ tägl. $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ Spritze).

Die Poliomyelitis anterior subacuta und chronica (die subakute und chronische atrophische Spinallähmung).

Literatur s. bei Oppenheim, A. f. P. XIX u. XXIV, Nonne, Z. f. N. I, B. k. W. 1896, J. B. Charcot, Arch. de méd. expér. etc. 1895 und Thèse de Paris 1895, Dejerine - Thomas, Traité de méd. etc. IX, Medea, M. f. P. XXIII, Dejerine-Long, R. n. 12.

Diese im ganzen seltenen Formen der atrophischen Spinallähmung kommen vorwiegend im reiferen Alter vor. Ihre Ursachen sind unbekannt; die große Ähnlichkeit der Symptombilder mit den verschiedenen Typen der Bleilähmung läßt vermuten, daß ein toxischer Stoff der Krankheitserreger ist. Die Beobachtung der Poliomyelitis ant. chronica im Verlauf eines Diabetes (Nonne) läßt sich mit dieser Annahme wohl in Einklang bringen. Andererseits hat besonders Erb¹⁾ (dem sich E. Meyer, Perrin, Starck, Pagenstecher, Nonne, Hellbach u. A. anschließen) auf die traumatische Ätiologie dieses Leidens hingewiesen, und Schmaus-Sacki haben diese Frage genauer studiert; sie zeigten, daß Verletzungen bzw. Erschütterungen zunächst zu Störungen der Lymphzirkulation, zu lokaler Lymphstauung und Gewebsnekrose führen können und haben dadurch die Entstehung chronischer Rückenmarkskrankheiten infolge von Traumen dem Verständnis näher gerückt.

Erb (Z. f. N. Bd. 45) schließt aus vielen Beobachtungen, daß eine einfache Erschütterung der Wirbelsäule imstande ist, chronische progr. Erkr. d. Rück. hervorzurufen.

Auf dem Boden der Syphilis können sich verwandte Krankheitszustände entwickeln (Dejerine, Oppenheim, Eisenlohr, Schultze, Medea²⁾, Nonne, Hoffmann³⁾, Massary⁴⁾), auch sind einigemal entsprechende anatomische Befunde erhoben worden (z. B. v. Gehuchten⁵⁾), doch sind auch ganz abweichende Symptomkomplexe mit Unrecht hierhergerechnet worden (z. B. v. Lévi u. Wilson). Es ist mir, wie ich schon im vorigen Kapitel hervorhob, wahrscheinlich, daß es metasiphilitische Formen der Poliomyelitis gibt, die aber wohl nur ausnahmsweise dem reinen Typus des Leidens entsprechen. — Ob auch die körperliche Überanstrengung dieses Leiden hervorzubringen vermag (Raymond - Guillain, Erb), ist zweifelhaft. — Eine familiäre Disposition konnte nur ausnahmsweise (Bruining⁶⁾) festgestellt werden. Besonders interessant ist in dieser Hinsicht eine Beobachtung von Clarae-Heuyer (R. n. 11. 14).

Anscheinend kann das Leiden auch auf dem Boden einer in der Kindheit überstandenen Poliomyelitis anterior acuta entstehen.

Die Fälle subakuter Entwicklung sind besonders selten, ihre Häufigkeit wurde überschätzt, als die multiple Neuritis noch weniger gut studiert war; es ist sicher, daß die große Mehrzahl der als subakute Poliomyelitis aufgefaßten Krankheitsfälle in die Kategorie der Polyneuritis gehörte. Dagegen gibt es zweifellos auch reine Fälle von Poliomyelitis subakuter und chronischer Entwicklung, die, wie die Beobachtungen mit Sektionsbefund, besonders ein von mir beschriebener Fall

1) Z. f. N. XI. 2) Il Morgagni 10. 3) N. C. 09. 4) R. n. 11. 5) Névraxe 08. 6) Z. f. N. XXVII.

beweisen, sich auch klinisch von der multiplen Neuritis dadurch scharf unterscheiden, daß ausschließlich der motorische Apparat ergriffen ist und Anomalien der Sensibilität gänzlich vermißt werden.

Die Entwicklung des Leidens ist gewöhnlich die folgende: der bis da gesunde Mensch verspürt eine Schwäche in einer Extremität, die von Tag zu Tag zunimmt, so daß nach einigen Wochen ihre Gebrauchsfähigkeit schon wesentlich beschränkt ist. Der Arm wird ebenso häufig ergriffen als das Bein. Diese Schwäche tritt nun auch oder gleichzeitig im Arm oder Bein der andern Seite hervor, oder sie beginnt in einem Arm und befällt dann das Bein derselben oder der andern Seite, bis sich im Verlauf einiger Monate eine unvollständige Lähmung beider Beine, beider Arme oder aller vier Extremitäten ausgebildet hat.

Untersuchen wir den Kranken in diesem Stadium, so finden wir eine schlaffe Lähmung, die, wenn sie sich auch auf mehrere Extremitäten erstreckt, doch einen elektiven Charakter hat, indem immer einzelne Muskeln oder Muskelgruppen verschont oder weniger betroffen sind. So kann bei Lähmung der Oberarmmuskeln der Triceps freibleiben, bei Lähmung des gesamten Armes können die Fingerbeuger, der Abductor pollicis und andere Finger Muskeln verschont sein. An den Beinen kann das Gebiet des Peroneus schon vollständig — oder mit Ausschluß des Tibialis anticus resp. Peroneus longus — gelähmt sein, während die übrige Muskulatur noch wenig betroffen ist. Die Lähmung ist eine absolut schlaffe: die Sehnenphänomene sind im Gebiet der affizierten Muskeln abgeschwächt oder erloschen, doch scheint nach einigen Beobachtungen im Beginn des Prozesses bzw. im Bereich der noch nicht atrophischen Muskeln eine Steigerung vorzukommen. Die Lähmung ist ferner immer eine degenerative. Gewöhnlich ist die Atrophie der Paralyse schnell gefolgt, und es ist dem Patienten aufgefallen, daß die Muskeln nicht allein ihrer Kraft beraubt sind, sondern auch an Umfang verloren haben. Aber auch da, wo die Atrophie nicht evident ist, bezeugt der Befund der Entartungsreaktion die degenerative Natur der Lähmung. Die EaR ist in einzelnen Nervengebieten eine vollständige, in andern findet sich die Mittelform. Dabei kann in einzelnen Muskeln, die dem Einfluß des Willens schon gänzlich entzogen sind, die elektrische Erregbarkeit nur wenig herabgesetzt sein, während umgekehrt auch in nicht gelähmten Muskeln zuweilen Entartungsreaktion nachzuweisen ist. Ein völliger Parallelismus zwischen Lähmung und Entartung besteht also nicht in allen Muskeln.

Fibrilläres Zittern ist fast regelmäßig zu konstatieren.

Die Sensibilität ist in den reinen Fällen*) in jeder Beziehung normal. Leichte rheumatische Schmerzen können im Beginn und Verlauf

*) Es sind von mir, Schuster (N. C. 1897) u. A. Fälle beschrieben worden, in denen sich mit der Vorderhornkrankung eine leichte Degeneration der Hinterstränge verband, so daß eine Art von kombinierter Vorderhorn-Hinterstrangdegeneration vorlag. Pal hat die Frage eingehender behandelt und darauf hingewiesen, daß sich sowohl eine Degeneration der langen Hinterstränge wie der Zerebellarbahnen mit der Vorderhornkrankung verbinden kann. In derartigen atypischen Fällen können auch leichte Gefühlsstörungen vorkommen. — Auf die Kombination der Poliomyelitis ant. chronica mit Höhlenbildung wird besonders von Rossolimo hingewiesen.

des Leidens auftreten, sie spielen aber eine ganz untergeordnete Rolle. Blasenbeschwerden fehlen durchaus. Die Geschlechtskraft bleibt erhalten — kurz: Muskellähmung und Muskelentartung bilden die einzigen Zeichen dieser Krankheit.

Nach dem weiteren Verlauf kann man verschiedene Typen derselben unterscheiden: Es gibt Fälle, in denen das Leiden stationär wird; nachdem ein Arm oder beide Arme (ein Bein oder beide Beine) in den Zustand der unvollständigen, d. h. nicht alle Muskeln betreffenden atrophischen Lähmung geraten sind, kommt der Prozeß zum Stillstand.



Fig. 128. (Vgl. mit Fig. 129.) Atrophie des Vorderhorns, besonders der Ganglienzellen, bei Poliomyelitis anterior chronica.

Dieses Stadium kann nach einer Dauer von einigen Wochen erreicht werden, und in ihm verharrt das Leiden.

Eine sehr merkwürdige Beobachtung verdanken wir Eversmann (N. C. 1900). Die atrophische Lähmung, die einen großen Teil der Körpermuskeln ergriffen hatte, kam hier nach achtjähriger Dauer zum völligen und definitiven Stillstande, so daß der Autor von einer Poliomyelitis adultorum decursa spricht. Ungewöhnlich war an dem Fall auch das akute Einsetzen und die echte Hypertrophie einzelner Muskeln.

In einer weiteren Reihe von Fällen kommt es, nachdem der Prozeß auf der Höhe angelangt ist, selbst noch nach 6—8 Monaten zur Besserung, und diese ist entweder eine unvollkommene oder sie schreitet bis zur Heilung vor. Wahrscheinlich lag jedoch in einem Teil der hierher-

gerechneten Beobachtungen multiple Neuritis zugrunde, oder es handelte sich um Mischformen von spino-peripherischer Lähmung (vgl. das Kapitel der multiplen Neuritis).

Endlich gibt es Fälle von chronisch-progressivem Verlauf mit tödlichem Ausgang. Die Entwicklung ist auch in diesen in der Regel eine subakute, wie sie oben geschildert worden ist. Nun aber wird ein Muskelgebiet nach dem andern ergriffen, und die Intensität der Lähmung steigert sich in den befallenen Muskeln von Tag zu Tag — bis schließ-



Fig. 129. (Vgl. mit Fig. 128.) Normales Vorderhorn der Lendenanschwellung. Färbung nach Weigert.

lich alle vier Extremitäten, ein Teil der Rumpf-, der Hals- und Nackenmuskulatur der Lähmung verfallen sind. Der Patient liegt dann bewegungslos, mit schlaffen, atrophischen Gliedmaßen zu Bett, er kann sich nicht mehr aus einer Lage in die andere bringen, er hat keine weiteren Beschwerden, keine Schmerzen, auch Decubitus bildet sich nicht. Nun gesellen sich Respirationsbeschwerden und manchmal auch Bulbärerscheinungen hinzu, und der Patient geht an Asphyxie, Schluckpneumonie oder einer interkurrenten Krankheit — selbst die Brouchitis kann wegen der Schwäche der Atemmuskeln gefährlich werden — zugrunde. Die Dauer des Leidens erstreckt sich auf 1—3 Jahre.

Die von Oppenheim, Nonne, B. Charcot, Dejerine, Grunow¹⁾, Stark, Aoyama²⁾, Bruining, Lövegren³⁾, Moleen-Spiller⁴⁾, Bertolotti⁵⁾, Cassirer-Maas⁶⁾ ausgeführten anatomischen Untersuchungen beweisen das Vorkommen einer primären chronischen Vorderhornentzündung mit dem Ausgang in Atrophie und speziell mit völligem Zugrundegehen der nervösen Elemente: der Ganglienzellen und Nervenfasern (Fig. 128 vgl. mit Fig. 129). Die weiße Substanz ist dabei im wesentlichen normal oder läßt nur eine sich auf vereinzelt zerstreute Fasern beschränkende Atrophie erkennen, die in der Umgebung der grauen Substanz hervortritt und vielleicht auf den Untergang der Strangzellen zu beziehen ist. Daß sie in keiner der vorliegenden Beobachtungen ganz intakt war, wird von Cassirer-Maas hervorgehoben; sie war aber z. B. in dem von mir untersuchten Falle so gering, daß sie kaum in Betracht gezogen werden kann.

Einigemale konnte die Beteiligung motorischer Hirnuervenkerne auch anatomisch festgestellt werden (Hellbach, Bertolotti).

Es scheint sowohl eine von den Gefäßen ausgehende Vorderhorn-erkrankung als eine primäre Ganglienzellenatrophie vorzukommen.

So lag eine starke Beteiligung des Gefäßapparats in einem von Bielschowski (Z. f. kl. M. Bd. 37) sowie in einem von R. Ewald (Inaug.-Diss. 1899) beschriebenen Falle vor. Genauere Angaben über den histologischen Prozeß an den Ganglienzellen macht Marineseo (C. f. N. 1898). — Das Verhalten der Muskulatur deckt sich im wesentlichen mit dem für die akute Poliomyelitis geschilderten.

Differentialdiagnose. In den Fällen mit subakutem Verlauf kommt besonders die Verwechslung mit der multiplen Neuritis in Frage. Das Fehlen der sensiblen Reiz- und Lähmungserscheinungen, der Druckempfindlichkeit und Schwellung der Nervenstämmen, der Ataxie, der psychischen Störungen und der bekannten, die Polyneuritis hervorrufenden Noxen ist in zweifelhaften Fällen entscheidend für Poliomyelitis. Es gibt aber degenerative Formen der Polyneuritis, bei denen sensible Reizerscheinungen ganz in den Hintergrund treten. Die Art der Verbreitung der Paralyse (vgl. die vorhergehenden Kapitel) kann dann für die Differenzierung verwertbare Anhaltspunkte bieten.

In den Fällen von chronischem, progressivem Verlauf ist in differential-diagnostischer Beziehung besonders die amyotrophische Lateralsklerose, die progressive Muskelatrophie und die Gliosis zu berücksichtigen. Das Fehlen jedweder spastischen Erscheinung, das Erloschensein der Sehnenphänomene spricht für die chronische Poliomyelitis. Sind sie auch nur an den Beinen erheblich gesteigert bei sonst durchaus schlaffem Verhalten der Muskulatur und findet sich hier das Babinskische oder Oppenheim'sche Zeichen, so liegt amyotrophische Lateralsklerose vor. Die Steigerung der Sehnenphänomene allein ist jedoch kein sicheres Zeichen, da sie auch neurasthenischen Ursprungs sein kann. Das Einsetzen der Lähmung und Atrophie an den kleinen Handmuskeln, ein frühzeitiges Hervortreten einer nicht mit Entartung verbundenen Schwäche in den Beinen, sowie eine starke und frühzeitige Betonung der Bulbärsymptome deutet ebenfalls auf diese Krankheit. — Die progressive

1) Z. f. N. XX. 2) Z. f. N. XXVI. 3) Zur Kenntnis der Pol. ant. acuta und subacuta s. chronica. Berlin 04. 4) Americ. Journ. of med. sci. 05. 5) Nouv. Icon. XXII. 6) M. f. P. XXIV.

Muskelatrophie spinalen Ursprungs unterscheidet sich von der chronischen Poliomyelitis sensu strictiori dadurch, daß bei ihr die Atrophie das primäre Symptom ist und die Lähmung aus dieser resultiert. Auch geht die Entwicklung noch weit langsamer vonstatten, und es greift die Atrophie zunächst einzelne Muskeln (atrophie individuelle), nicht gleich einen ganzen Komplex von Muskeln (atrophie en masse) heraus. In der Mehrzahl der Fälle sind es die kleinen Handmuskeln, die zuerst betroffen werden, während die Poliomyelitis mit Vorliebe an den Beinen oder an den Schulteroberarmmuskeln beginnt. Indes wird diese Trennung der chron. Poliomyelitis von der progr. Muskelatrophie spinalen Ursprungs als eine künstliche betrachtet, und es ist zuzugeben, daß die Scheidung namentlich im Hinblick auf die anatomische Grundlage nicht streng durchzuführen ist*).

Primäre Myopathien führen nur ausnahmsweise zu Krankheitsbildern, die eine gewisse Ähnlichkeit mit der Pol. ant. chronica haben (Oppenheim-Cassirer, Dejerine-Thomas).

Die Gliosis kennzeichnet sich durch die äußerst schleichende Entwicklung der Atrophie, durch ihre Verknüpfung mit Gefühlsstörung und häufig mit trophischen Veränderungen an der Haut und dem Gelenkapparat.

Prognose. Diese ist immer eine zweifelhafte in bezug auf die völlige Wiederherstellung. Sie ist um so günstiger, je schneller die Lähmung sich begrenzt, je unvollständiger sie ist. Findet sich nur partielle resp. Mittelform der Entartungsreaktion (bei nur wenig herabgesetzter Nervenregbarkeit), so darf Genesung erhofft werden. Je reiner der Fall ist, je bestimmter Neuritis ausgeschlossen werden kann, desto schlechter sind die Aussichten in bezug auf die vollständige Restitution. Schreitet die degenerative Lähmung gradatim und langsam fort, erfaßt sie ein Muskelgebiet nach dem andern und treten gar noch Bulbärsymptome hinzu, so sind die Aussichten schlecht und der Ausgang voraussichtlich ein letaler.

Therapie. In den ersten Stadien ist eine diaphoretische Behandlung zu empfehlen. Jede Überanstrengung der bereits geschädigten und der noch unberührten Muskeln ist zu vermeiden. Die elektrische Behandlung ist nach den für die akute Form gegebenen Gesichtspunkten auszuführen. Auch gegen die Anwendung einer nicht forcierten Massage ist nichts einzuwenden. Strychnin leistet bei diesen Zuständen nicht viel.

Wird das Leiden stationär, so können die im Kapitel: akute Poliomyelitis hervorgehobenen therapeut. Maßnahmen in Frage kommen.

Die amyotrophische Lateralsklerose.

Literatur: Leyden, A. f. P. VIII, Kahler, Z. f. Heilk. V u. Vierteljahrscr. f. p. Heilk. 1879, Chareot, A. de Physiol. 1870, Leçons etc. II, Duval-Raymond, A. de Physiol. 1879, Strümpell, A. f. kl. M. 1888, Chareot-Marie, A. de Neurol. 1885, Oppenheim, A. f. P. XXIV, Strümpell, Z. f. N. V, Tooth-Turner, Br. 1891, Raymond, Leçons etc. 03 u. f., Anton, W. kl. W. 1896, Probst, A. f. P. XXX u.

*) S. zu der Frage Hellbach, Z. f. N. XXXVII und Astwazaturoff, Z. f. N. Bd. 42, doch bleiben diesen Bedenken gegenüber die oben für die klinische Sonderung von mir angeführten Argumente bestehen.

Sitz. d. k. Ak. d. W. Bd. 112, Pilez, Jahrb. f. P. 1898, Mott-Tredgold, Br. 02, Raymond - Cestan, R. n. 05, Spiller, Univ. of Penn. 05, Rossi - Roussy R. n. 06, u. 09, Ballet im Handbuch d. path. Anat. d. Nerv. II, Montanaro, Buenos Aires 08, Holmes, R. of N. 09, Schröder, Journ. f. Psych. XVI.

Die amyotrophische Lateralsklerose (Charcot) ist eine Erkrankung des mittleren Lebensalters. Nur in vereinzeltten Fällen wurde der Symptomenkomplex im Kindesalter, und zwar bei Geschwistern beobachtet (Seeligmüller, Gee, O. Maas, Hoffmann, Holmes¹⁾); ein entsprechender anatomischer Befund wurde von Kuhn²⁾ erhoben.

Die Ursache des Leidens ist noch unbekannt: Erkältungen, Traumen (Clarke, Joffroy-Achard³⁾, Hauck, Ottendorf, Giese⁴⁾, Gelma-Strählin⁵⁾), Überanstrengung und Schreck werden beschuldigt. In einem von mir beobachteten Falle entwickelten sich die Erscheinungen im unmittelbaren Anschluß an einen heftigen Schreck, wobei der Betroffene außerdem gezwungen war, mit Aufbietung aller Kraft zu rudern.

Die Annahme Strümpells, daß eine kongenitale Anlage — eine von Geburt an bestehende Schwäche der entsprechenden motorischen Apparate — das wichtigste Moment der Ätiologie bilde, hat viel für sich. So bestand in einem meiner Fälle Mikrognathie, in einem andern eine familiäre Mißbildung des Daumens.

Symptomatologie. In den typischen Fällen finden wir eine Vereinigung dreier Symptomenkomplexe: des der Poliomyelitis anterior chronica, der spastischen Spinalparalyse und Bulbärparalyse.

Die Krankheit zeigt fast immer eine chronische Entwicklung, sie beginnt mit Schwäche und Atrophie an den oberen oder mit Schwäche und Steifigkeit im Bereich der unteren Extremitäten. Fibrilläre Zuckungen, oft recht ausgiebiger Art, können dem Muskelschwunde vorausgehen und das erste Krankheitszeichen bilden. Gewöhnlich ist ein Arm, resp. ein Bein stärker betroffen. Es kommt auch ein echt-hemiplegischer Typus nicht so selten vor. Nach und nach verbreitet und steigert sich die Lähmung und Atrophie einerseits, die Muskelrigidität andererseits, während andere Beschwerden, insbesondere Schmerzen, nicht vorhanden oder unbedeutend sind. Schon innerhalb eines Zeitraums von 6—8 Monaten können Arme und Beine in einen Zustand hochgradiger Parese geraten.

Die objektive Untersuchung ergibt in diesem Stadium etwa folgendes:

Die Oberarme sind stark adduziert, die Unterarme flektiert, die Hand proniert, häufig auch übermäßig gebeugt, während die Finger eine mehr oder weniger vollständig dem Krallenhandtypus entsprechende Stellung einnehmen. Diese Haltung wird bedingt durch Muskelspannungen, durch aktive Kontraktur, die besonders den Pectoralis major und Latissimus dorsi, die Beuger des Unterarms, der Hand und Finger betrifft, sowie durch die atrophische Lähmung. Die Spannungen lassen sich anfangs noch überwinden.

Die Sehnenphänomene sind stark gesteigert. Ein leichter Schlag auf die Sehnen des Supinator longus oder Triceps, auf den knöchernen

1) R. of N. 05. 2) Über amyotr. Lat. im Kindesalter. Inaug.-Diss München 09.
3) Arch. de méd. expér. 1890. 4) D. m. W. 04. 5) Gaz. des hôp. 11.

Teil des Unterarms und der Hand erzeugt ausgiebige Muskelzuckungen. Zuweilen läßt sich Handzittern auslösen.

Ein sofort in die Augen springendes Symptom ist das fibrilläre Zittern und der Muskelschwund. Der letztere tritt am frühesten an den kleinen Handmuskeln hervor, gleichzeitig oder später wird die Schultermuskulatur und das Radialisgebiet befallen. Die elektrische Untersuchung zeigt vollkommene oder partielle Entartungsreaktion, aber auch einfache quantitative Abnahme der Erregbarkeit kommt vor.

Mit der Atrophie und Kontraktur verbindet sich motorische Schwäche, die nicht eine einfache Folge dieser Erscheinungen ist, sondern ihre Selbständigkeit auch dadurch bekundet, daß sie Muskeln betrifft, die noch nicht abgemagert sind und deren Tätigkeit nicht durch Spasmen eingeschränkt ist. Die Lähmung kann zur Zeit der Untersuchung in den Armen schon eine fast vollkommene sein, doch bleibt ein geringes Maß von Beweglichkeit meist lange Zeit erhalten.

Finden sich an den Armen die Zeichen einer spastisch-atrophischen Lähmung, so unterscheidet sich der Zustand der unteren Extremitäten von dem der oberen meist wesentlich durch das Fehlen der Atrophie, während hier frühzeitig eine starke Rigidität, resp. der bekannte Symptomenkomplex der spastischen Spinalparalyse hervortritt. Das Babinskische und Oppenheimsche Zeichen kann nach unseren Erfahrungen dabei vorhanden sein oder fehlen. Raymond und Cestan wollen das erstere in den typischen Fällen sogar meistens vermißt haben. Die Gehfähigkeit bleibt lange erhalten, der Gang ist in typischer Weise verändert, verlangsamt, kleinschrittig, steifbeinig, schließlich schiebt sich der Kranke nur noch mühsam mit den Fußspitzen am Boden hin. Nach ein- oder zweijähriger Dauer des Leidens, selten später, wird er jedoch ans Bett gefesselt, um so mehr, als es ihm versagt ist, sich mit den Händen beim Gehen festzuhalten und aufzustützen. Erst in den späteren Stadien gesellt sich auch Atrophie an den Beinen hinzu, die aber wohl nie den Grad erreicht wie an den oberen Extremitäten. In einigen meiner Beobachtungen war die Atrophie am Bein schon in den ersten Stadien eine erhebliche, und dadurch, daß sie die gesamte Unterschenkelmuskulatur betraf, bestand hier völlige Atonie mit Verlust des Achillessehnenphänomens, während das Kniephänomen gesteigert war.

Schmerzen fehlen meist ganz. Parästhesien können vorhanden sein (durch die Zwangslage der Arme werden die Nervenstämmе leicht einem Druck ausgesetzt) — objektiv ist das Gefühl in normaler Weise erhalten, ebenso ist die Harn- und Stuhlentleerung nicht behindert (s. a. u.), kurz: Atrophie, Rigidität und Parese bilden die einzigen Symptome dieser Krankheit.)

Im weiteren Verlauf kommen die Symptome der Bulbärparalyse hinzu. Wenn diese in der Regel auch erst im letzten Stadium zur vollen Entwicklung gelangt, so können doch einzelne Zeichen schon früh und gleichzeitig mit der Extremitätenlähmung in die Erscheinung treten. Ja es kann sogar die Bulbärlähmung den Reigen eröffnen. Zunächst spricht der Patient etwas undeutlich, näselnd, das steigert sich nach und nach bis zur ausgesprochenen Dysarthrie und schließlich zur Anarthrie.

Gleichzeitig mit der Erschwerung der Sprache oder etwas später machen sich Schlingbeschwerden bemerklich: Feste Speisen werden nur mühsam heruntergebracht, Flüssigkeit wird durch die Nase zurückgeworfen usw. Auch das Kauen kann behindert sein. Diesen Funktionsstörungen liegen Lähmungserscheinungen im Bereich der Lippen-, Zungen-, Gaumen-, Kiefermuskulatur zugrunde. Wie sich aber an den Extremitäten mit der Lähmung Rigidität und Atrophie verbindet, so finden sich auch hier im Verein mit der Parese die Zeichen der Steifigkeit und Atrophie. Die Rigidität kann sogar das früheste Symptom dieser Form der Bulbärparalyse sein und sich besonders in einer Steigerung des Unterkieferphänomens, im Masseterenklonus äußern. Auch Trismus kann vorhanden sein (Schlesinger¹⁾). Die Atrophie pflegt erst im weiteren Verlauf deutlich zu werden: die Lippen werden dünn, die Zunge liegt schlaff am Boden der Mundhöhle, ist stark gerunzelt, zittert fibrillär, fühlt sich schwammig an. Das Ergebnis der elektrischen Prüfung ist: partielle Entartungsreaktion, die aber auch nicht immer und oft erst *sub finem vitae* nachweisbar ist.

In dem Endstadium ist die untere Gesichtshälfte ganz starr, der Mund steht geöffnet, Speichel fließt zwischen den Lippen hervor, die Mundwinkel sind herabgezogen, die Lippen können nicht gespitzt, ein Licht nicht ausgeblasen werden, der Unterkiefer ist herabgesunken, die Zunge kann kaum noch eine Spur vorgestreckt werden, die Sprache ist zu einem unverständlichen Lallen geworden, Schlucken ist nicht mehr möglich, auch Aphonie kann hinzukommen. Das Gaumensegel hebt sich nicht mehr beim Phonieren, die laryngoskopische Untersuchung zeigt Parese der Adduktoren etc. Der Kranke kommt leicht ins Lachen und besonders ins Weinen, und diese Ausdrucksbewegungen haben zuweilen einen krampfhaften Charakter. Inzwischen ist auch die Lähmung in den Extremitäten mehr und mehr vorgeschritten; mit wachsender Atrophie kann sich die Rigidität vermindern, so daß die bis da gespannten Gliedmaßen erschlaffen.

Auch in diesem Schlußstadium bleiben alle andern Funktionen ungestört, ferner werden von den Hirnnerven nur die motorischen — und zwar mit Ausschluß der Augenerven — betroffen. Nur in einem atypischen Falle Strümpells kam es auch zu einer assoziierten Augenmuskellähmung. Asphyxie, Inanition, am häufigsten Schluckpneumonie führen den Exitus herbei.

Die Durchschnittsdauer des Leidens beträgt 2—4 Jahre (nach den Erfahrungen von Raymond-Cestan 26 Monate), es kann sich aber auch über einen längeren Zeitraum erstrecken. Fälle mit sehr protrahiertem Verlauf beschreiben Florand und Dancourt.

Unter den Modifikationen, die das Krankheitsbild zuweilen erfährt, ist besonders die hervorzuheben, bei welcher die spastischen Erscheinungen ganz in den Hintergrund treten. Fehlen sie völlig, so hat die Diagnose: amyotrophische Lateralsklerose im klinischen Sinne keine Berechtigung mehr, wir haben dann eben eine chronisch-atrophische Spinallähmung mit Bulbärparalyse vor uns; aber bemerkenswerterweise

¹⁾ Obersteiner, VII, 1900.

kann der anatomische Befund doch dem der amyotrophischen Lateralsklerose entsprechen; es ist zur Erklärung dieser auffälligen Tatsache — dieses Fehlens der spastischen Erscheinungen trotz Erkrankung der Pyramidenbahn — die Vermutung ausgesprochen worden, daß in solchen Fällen der Prozeß in der grauen Substanz dem in der weißen lange vorausgeht.

Eine seltenere Modifikation ist die, bei welcher die spastischen Symptome ganz im Vordergrund stehen und die Atrophie wenig ausgesprochen ist. Diesem klinischen Verhalten entsprechend kann dann auch die Vorderhornkrankung ganz unbedeutend sein. Auch Bulbärsymptome spastischen Charakters kommen dabei vor (vgl. hierzu den Abschnitt spast. Spinalparalyse mit entsprechenden Beobachtungen von Strümpell, Mills-Spiller, Ballet-Rose). — Eine akute Entwicklung des Leidens wurde einmal (von mir) konstatiert.

Auch Schlesinger (Obersteiner VII) bringt eine solche Beobachtung und bespricht atypische Formen bzw. Erscheinungen, indem er bei einem seiner Patienten Pupillenstarre und Blasenbeschwerden konstatierte. Pupillenstarre und Optikusaffektion erwähnt Spiller in einem Falle. Künftig müßte in derartigen Fällen durch Untersuchung des Blutes und Liquors festgestellt werden, ob es sich nicht um eine Form der Lues spinalis bzw. eine metasyphilitische Erkrankung handelt. Eine geringe Sensibilitätsstörung ist ebenfalls einigemal festgestellt worden, z. B. von Egger, Lejonne-Lhermitte (R. n. 06), in deren Fall besonders auch heftige Schmerzen bestanden. Schmerzhaftes Muskelkrämpfe werden von Florand sowie von Kojewnikoff (R. n. 06) erwähnt. Indes handelt es sich da um ungewöhnliche Symptome, die aus dem Rahmen des Krankheitsbildes heraustreten, oder auch um ganz unklare Fälle (z. B. Redlich). Bei einem Patienten, den Simons (Z. f. d. g. N. V) in meiner Poliklinik beobachtete, ging das Leiden mit Crampi musculorum einher, die auch durch faradische Reizung auszulösen waren. Die anatomische Betrachtung lehrt auch, daß neben den reinen typischen Formen des Leidens atypische mit Beteiligung von Bahnen und Gebieten, die in der Regel verschont sind, vorkommen (s. u.).

In vereinzelten Fällen kam es zu psychischen Störungen (Demenz etc.), die ich jedoch im Gegensatz zu Fragnito (Annali di Nevrol. 07) als Komplikation betrachte.

Pathologische Anatomie: Dem so scharf umschriebenen Symptomenbilde entspricht auch ein scharf umgrenzter anatomischer Befund. Im Rückenmark sind es die motorischen Leitungsbahnen und die trophischen Zentren der Muskulatur, welche einem Degenerationsprozeß anheimfallen, d. h. wir finden eine Atrophie der Pyramidenbahnen und der Vorderhörner. Am intensivsten sind von der weißen Substanz die PyS betroffen, außerdem gewöhnlich die PyV, und daneben findet sich häufig noch eine diffuse, leichtere Degeneration im übrigen Gebiet der Vorderseitenstränge (siehe Fig. 130). Stets verschont sind die sensiblen Leitungsbahnen. Nur einmal sah ich den Prozeß an einer Stelle aufs Hinterhorn übergreifen, und es sind ähnliche Befunde in vereinzelten Fällen von Andern erhoben worden (s. u.). Von der grauen Substanz sind nur die Vorderhörner betroffen, am stärksten in der Halsanschwellung. Die Ganglienzellen sind ganz oder zum größten Teile untergegangen, auch das Nervenfasernetz hat sich mehr oder weniger vollständig gelichtet. Nur die als Reflexkollateralen angesprochenen Balmen fand ich gewöhnlich verschont (Fig. 131) (während ich diese gerade bei Tabes an der Degeneration teilnehmen sah). Die Atrophie betrifft auch die vorderen Wurzeln, doch sind diese nicht immer beteiligt (Oppenheim, Pardo).

Dieselben Veränderungen finden wir im verlängerten Mark und in der Brücke: Atrophie der Pyramidenbahnen und der motorischen Nervenkerne des Hypoglossus (Fig. 133, vergl. Fig. 132) (dieser ist immer am stärksten verändert), Facialis, Vagus-Accessorius und motorischen Quintus. Eine Beteiligung des N. ambiguus wurde von mir, Turner, Probst u. A. nachgewiesen. Die Degeneration der Pyramidenbahnen, die eine zentripetal vorschreitende zu sein scheint, läßt sich bis in die Hirnsehnkel verfolgen (Fig. 134) und ist in einzelnen Fällen noch im Großhirn, in der inneren Kapsel, nachgewiesen worden. Chareot und Marie, Koschewnikoff, Mott, Probst, Rossi-Roussy u. A. fanden außerdem noch eine Atrophie der Pyramidenzellen im Parazentralappen bzw. in den Zentralwindungen. Die Annahme Marinescos, daß es sich dabei um eine retrograde Degeneration handle, wie er sie bei

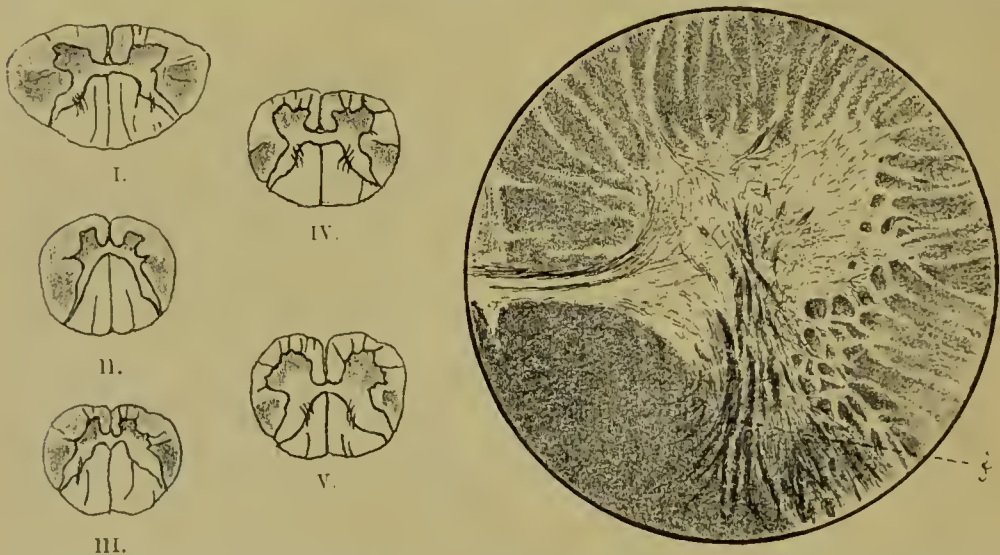


Fig. 130. Querschnitte durch das Rückenmark bei amyotrophischer Lateralsklerose. Die schraffierten Gebiete sind die erkrankten.

Fig. 131. Atrophie des Vorderhorns bei amyotrophischer Lateralsklerose mit Verschmattung der aus dem Hinterhorn, resp. den hinteren Wurzeln hereinströmenden Fasern (*f*) (Weigertsche Färbung.)

Degeneration der Py-Bahnen mit der Nissl'schen Methode feststellen konnte, soll nicht unerwähnt bleiben. Nonne und Kaes wiesen eine Verkümmernng der Fibræ propriae und Projektionsfasern in dem motorischen Gebiete der Hirnrinde nach; sie nehmen eine mangelhafte Ausbildung dieser Fasern an. (Campbell¹) stellte Zellenschwund in der vorderen Zentralwindung fest.

Auch von anderen neueren Forschern (Montanaro, Rossi-Roussy) wurde festgestellt, daß sich der Zellenschwund, der besonders die Betz'schen Zellen betrifft, sowie die Faseratrophie auf die vordere Zentralwindung beschränkt, während die hintere wenig oder gar nicht betroffen wird. Schröder fand die größten Veränderungen in der Area praecentralis gigantopyramidalis Brodmann's. S. auch die einer Abhandlung von Janssens²) entnommenen Figuren 135 b u. a.

¹) Histol. Studies on the Localisation etc. Cambridge 05. ²) Journ. f. Psych. XV.

Wir hätten somit eine Erkrankung der gesamten kortikomuskulären Leitungsbahn vor uns.

Mit dem Marchischen Verfahren konstatierte Hoche Degeneration im hinteren Längsbündel. Probst wies außer der Beteiligung der motorischen Rinde der vorderen Zentralwindung — mit Einschluß der an diese anstoßenden frontalen Bezirke — auch eine Degeneration entsprechender Balkenfasern nach, ebenso Spiller. Pennato fand die Lissauersche Zone in einem Falle, Pilez den Gowersschen Strang, Pal außer sensiblen Bahnen des Rückenmarks auch die Schleife, Mott und Tredgold die Hinterstränge, Sarbó die KHS und Clarkeschen Säulen, Rossi - Roussy, ebenso Holmes, die zerebellaren Bahnen des Rückenmarks, Miura die KHS und den Vernis superior



Fig. 132. Normale Medulla oblongata in der Höhe des Hypoglossus. XII Hypoglossuskern, w Hypoglossuswurzeln, py Pyramiden. (Weigertsche Färbung.)



Fig. 133. (Vergl. mit Fig. 132.) Atrophie des XII. Kerns und seiner Wurzeln sowie der py bei amyotrophischer Lateralsklerose. (Weigertsche Färbung.)



Fig. 144. Degeneration der P_y im Hirnschenkel bei amyotrophischer Lateralsklerose. (Weigertsche Färbung.)

cerebelli beteiligt, doch sollte man diese Formen, falls sich ausgesprochene Veränderungen in den nichtmotorischen Bahnen finden, von der reinen amyotr. Lat. trennen. Mehr noch gilt das für einige Beobachtungen (Senator¹⁾, Haenel), die hierhergerechnet und als Beweis gegen die Selbständigkeit und Einheitlichkeit des Leidens angeführt worden sind, aber weder in klinischer noch in anatomischer Hinsicht mit ihm kongruent waren.

Differentialdiagnose: Die Abgrenzung gegen die Poliomyelitis anterior chronica ist, wie schon hervorgehoben, nur in den typischen Fällen möglich. Die chronische Myelitis cervicalis kann zu ähnlichen

¹⁾ D. m. W. 1894.

Erscheinungen: atrophischer Lähmung der Arme, spastischer Lähmung der Beine führen — indes sind da fast immer Störungen des Gefühls und der Blasenfunktion vorhanden, auch greift die Atrophie nicht im weiteren Verlauf auf die unteren Extremitäten über.

Die Gliosis cervicalis kann, wenn sie die Hinterhörner verschont, ein der amyotrophischen Lateralsklerose entsprechendes Krankheitsbild erzeugen, doch ist das überaus selten, und es treten wenigstens im weiteren Verlauf die Erscheinungen hinzu, die auf ein Mitergriffensein

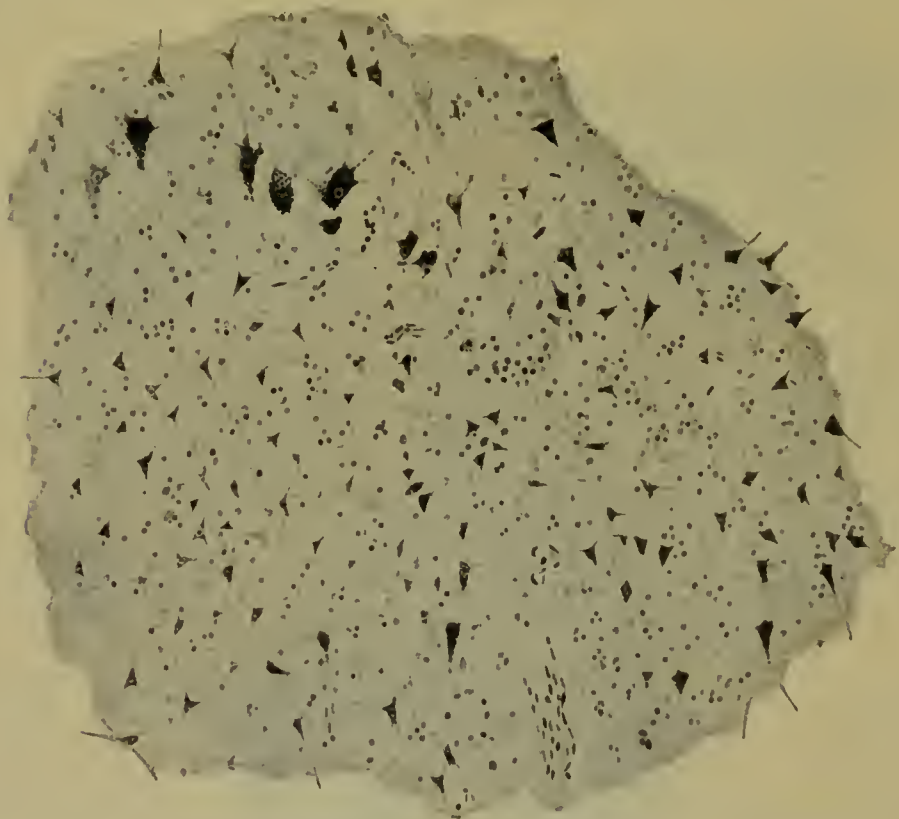


Fig. 135a. Ausschnitt aus dem Gyrus centralis anterior eines normalen Gehirns.
(Nach Janssens.)

der hinteren grauen Substanz hinweisen. Auch pflegt diese Krankheit noch weit langsamer zu verlaufen.

Auch die multiple Sklerose kann sich hinter dem Symptomenkomplex der amyotrophischen Lateralsklerose verstecken, doch bedingt sie nur höchst selten eine so ausgesprochene degenerative Atrophie; ferner kommen fast immer die für diese Erkrankung charakteristischen Hirnsymptome (Nystagmus, Optikusatrophie etc.) hinzu.

Einigemal haben syphilitische Prozesse ein ähnliches Krankheitsbild erzeugt. — Die Caries der Halswirbel verrät sich fast immer durch die Zeichen einer Wirbelaffektion, außerdem führt die Erkrankung des Rückenmarks in der Regel zu Gefühlsstörungen und Blasenbeschwerden, welche neben den Symptomen der atrophisch-spastischen Lähmung

hervortreten. Die bei chronischen Gelenkaffektionen vorkommende einfache Atrophie, die sich mit Steigerung der Sehnenphänomene verknüpfen kann, dürfte kaum zu Verwechslungen Anlaß geben.

Peusquens (Z. f. N. Bd. 40) beschreibt einen Fall von Neurofibromatosis universalis, in welchem das klinische Bild dem der amyotrophischen Lat. entsprach.

Ich habe in einem Falle die Wahrscheinlichkeitsdiagnose: amyotrophische Lateralsklerose gestellt, in welchem der weitere Verlauf diese Annahme völlig erschütterte: Ein junges Mädchen erkrankte mit einer langsam fortschreitenden degenerativen Atrophie der kleinen Handmuskeln. Es fehlten zwar ausgeprägte spastische Symptome, aber die Sehnenphänomene waren an Armen und Beinen erheblich gesteigert. Objektive Gefühlsstörungen waren nicht vorhanden. Ich glaubte die Diagnose amyotr. Lateralsklerose

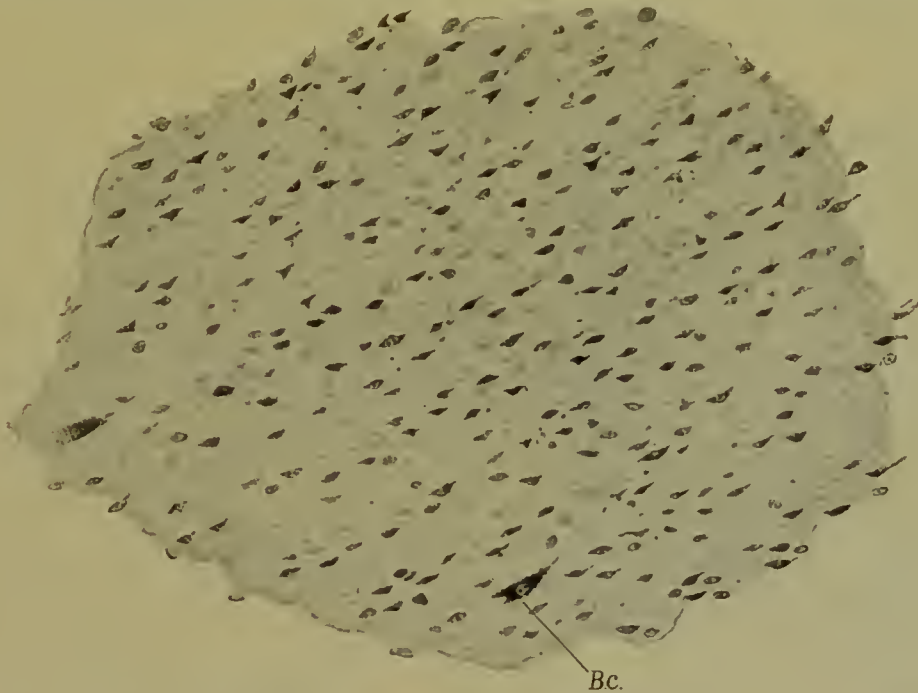


Fig. 135 b. (vgl. mit a) Ausschnitt aus dem Gyrus centralis anterior bei amyotroph. Lateralsklerose. (Nach Janssens.)

stellen zu müssen, aber es trat eine Besserung ein, und es blieb nur eine zirkumskripte Atrophie bestehen. Vielleicht lag neben allgemeiner Nervosität, auf die wohl die Erhöhung der Sehnenphänomene zu beziehen war, eine Beschäftigungsatrophie vor, da das zarte Mädchen sehr angestrengt an der Schreibmaschine arbeiten mußte. Indes ist diese Deutung keine befriedigende. Außerdem hatte sie viel an „kalten Händen“ gelitten, aber infolge von Gefäßspasmen an den Händen habe ich wohl eine einfache, aber nur ausnahmsweise eine degenerative Atrophie entstehen sehen. Der Fall bleibt also unklar, seine Geschichte lehrt aber, daß man mit der Diagnose amyotr. Lateralsklerose vorsichtig sein soll. Daß sieh im Gefolge vasomotorischer Störungen eine Atrophie der kleinen Handmuskeln entwickeln kann, beweisen besonders die von Luzzatto aus meiner Poliklinik mitgeteilten Beobachtungen.

In den Fällen, in denen der Prozeß in der Medulla oblongata einsetzt, unterscheidet sich das Leiden nicht von der progressiven Bulbärparalyse (s. d.).

Die Prognose quoad vitam ist eine absolut schlechte.

Die Therapie beschränkt sich auf die Bekämpfung der Spasmen, für die die Vorschriften schon gegeben sind, sowie auf galvanische Be-

handlung der *Medulla oblongata* und des Rückenmarks. Auch wird es empfohlen, da, wo die Schlingbeschwerden in den Vordergrund treten, die eine Elektrode des konstanten Stromes in die Nackengegend zu setzen, mit der andern die Halsgegend labil zu behandeln, um auf diese Weise Schlingbewegungen auszulösen.

Massage und passive Bewegungen im warmen Bade können lindernd wirken.

Aufenthalt in frischer Luft, gute Ernährung — die in den späteren Stadien durch die Schlundsonde vermittelt werden muß — und besonders Ruhe und Schonung sind selbstverständliche Empfehlungen. Nach den Erfahrungen von Gowers und Sanger-Brown wäre ein Versuch mit Strychnin-Injektionen zu machen.

Die progressive Muskelatrophie.

Bezüglich der Literatur kann hier nur auf die großen zusammenfassenden Arbeiten von Erb, *Dystrophia museul. progr.* Volkman's Sammlung klin. Vortr. 1890, ferner Z. f. N. I, Landouzy - Dejerine, *Revue de méd.* 1885, Schultze, Über den mit Hypertrophie verbundenen Muskelschwund etc. Wiesbaden 1886, J. Chareot, Thèse de Paris 1895, Raymond, *Leçons etc.* 03, Marinesco, *Maladies des museles, Traité de Méd.* X, Jendrassik, Lewandowskys Handbuch etc. verwiesen werden.

Wenngleich nur einzelne Formen der progressiven Muskelatrophie nach ihrer anatomischen Grundlage als ein spinales Leiden angesprochen werden müssen, ist es zweckmäßig, das Kapitel hier im Zusammenhang zu behandeln.

Die hierher zu zählenden Krankheitszustände sind sehr mannigfaltig; es sind eine ganze Reihe von Typen aufgestellt worden, die aber nur Varietäten derselben Krankheitsart bilden. Legt man der Klassifizierung durchgreifende Unterscheidungsmerkmale in klinischer und pathologisch-anatomischer Beziehung zugrunde, so ist zunächst eine Aufstellung von zwei Formen berechtigt: die der *Atrophia musculorum* oder *Amyotrophia spinalis progressiva* (Typus Duchenne-Aran) und die der primären progressiven Myopathie. Aber selbst hier ist, wie wir sehen werden, die Trennung keineswegs eine scharfe. Übergangsformen stellen die Verbindung her.

Die spinale Form der progressiven Muskelatrophie.

Amyotrophia spinalis progressiva (Duchenne-Aran).

Die Krankheit entsteht in der Regel im mittleren Lebensalter. Ihr Beginn fällt selten vor das 20. Lebensjahr, indes gibt es eine familiäre Form, die in der ersten Kindheit auftritt. Wenn man von dieser und vereinzelter Beobachtungen (Gowers, Strümpell, Hervouet, Etienne¹⁾) absieht, scheint die erbliche Belastung keine wesentliche Rolle in der Ätiologie zu spielen. Doch ist namentlich von Bernhardt²⁾ auch eine bei Erwachsenen vorkommende erbliche Form, die wahrscheinlich hierher gehört, beschrieben worden. Auch sonst ist über die Ursachen wenig Zuverlässiges bekannt. Traumen und Erkältungen werden selbstverständlich angeschuldigt. Für die ätiologische Bedeutung der ersteren

1) *Nouv. Icon.* 1899. 2) *V. A. Bd.* 115.

sprechen einige Beobachtungen (Erb, Ziehen, Hoffmann). Eine Überanstrengung der Muskeln ging in vielen Fällen der Entwicklung des Leidens voraus, doch gibt es eine Form der Beschäftigungsatrophie, die nach ihrem Verlauf von der fortschreitenden Muskelatrophie durchaus getrennt werden muß. — Männer werden weit häufiger betroffen als Frauen.

Ob die Syphilis die typische Form dieses Leidens hervorzubringen vermag, ist zweifelhaft. Die Frage ist besonders von französischen Forschern (Lannois-Lévy¹), Raymond, Léri, Rose-Rendu u. A.), auch von Danas (Journ. of Nerv. 06 Wilson u. A.) diskutiert worden. Oft hat es sich freilich um die im Geleit der Tabes auftretenden Amyotrophien (s. d.) gehandelt, doch liegen auch reine Beobachtungen von spinaler Amyotrophie bei Syphilitischen vor, die dem Typus Duchenne-Aran nahekommen, wie die von Merle (R. n. 09), aus welcher hervorgeht, daß die Syphilis Veränderungen im Rückenmark hervorrufen kann, die sich vorwiegend in der vorderen grauen Substanz lokalisieren.

Léri hat eine große Zahl derartiger Beobachtungen zusammenstellen können und auch bezüglich der speziellen Eigentümlichkeiten dieser Formen alles Wichtige zusammengefaßt. Siehe seine Bemerkungen zu einer entsprechenden Demonstration Baudouin-Bourguignons in R. n. 10. Von deutschen Autoren hat Vix (A. f. P. Bd. 47) die Frage neuerdings behandelt. Die Mehrzahl der genannten Forscher sind geneigt, meningo-myelitische und vaskuläre Prozesse mit Beteiligung der Vorderhörner bzw. vorderen Wurzeln als Grundlage zu beschuldigen, indes halte ich es nicht für ausgeschlossen, daß sich auf dem Boden der Laes eine primäre Vorderhornaffektion entwickeln kann.

Im ganzen ist diese Form der progressiven Muskelatrophie eine seltene Krankheit, Duchenne hat ihre Häufigkeit überschätzt, da zu seiner Zeit die Gliose und die amyotrophische Lateral-sklerose noch nicht erforscht waren und hierhergerechnet wurden, aber Marie geht entschieden zu weit, wenn er ihre Existenzberechtigung ganz in Frage stellt.

Symptomatologie. Die Krankheit entwickelt sich schleichend, sie kann Monate und selbst ein Jahr lang bestehen, ehe sie sich durch auffällige Funktionsstörungen zu erkennen gibt.

Ergriffen werden in der Mehrzahl der Fälle zuerst die kleinen Handmuskeln. Der Opponens pollicis, der Interosseus primus verfallen gewöhnlich zuerst dem Muskelschwunde: der Daumenballen flacht sich mehr und mehr ab, das Spatium interosseum sinkt ein, nach und nach folgen die übrigen kleinen Handmuskeln, und da entsprechend der Abmagerung auch die Muskelfunktion beeinträchtigt wird, macht sich ein Ausfall bestimmter Bewegungen und eine ungewöhnliche Stellung der Finger bemerklich. Während der Kranke meistens erst durch die Schwäche auf sein Leiden aufmerksam gemacht wird, ist es das veränderte Aussehen der Hand, welches dem Kundigen dasselbe oft schon



Fig. 136. Lokalisation der Atrophie bei der spinalen Form der progressiven Muskelatrophie. (Eigene Beobachtung.)

¹) Echo méd. de Lyon 1900 und Lannois, Nouv. Icon. 05.

frühzeitig verrät. Die Vertiefung der Spatia interossea, die Abflachung des Daumen- und Kleinfingerballens, die Krallenhandstellung (vgl. Fig. 136 und 137) der Finger, die Haltung des Daumens, welcher in gleicher Flucht mit den übrigen steht (Affenhand) oder abduziert und hyperextendiert ist, sind meistens die ersten objektiven Zeichen. Auch die Vola manus zeigt früher oder später diese Abflachung, indem die Atrophie der Lumbricales Vertiefungen zwischen den Sehnen der langen Fingerbeuger entstehen läßt. An dem Schwunde nimmt gewöhnlich auch das Unterhautfettgewebe teil. Die Schwäche ist nur eine Folge des Muskelschwundes, Lähmung eines Muskels tritt also erst mit seinem völligen Untergange ein.

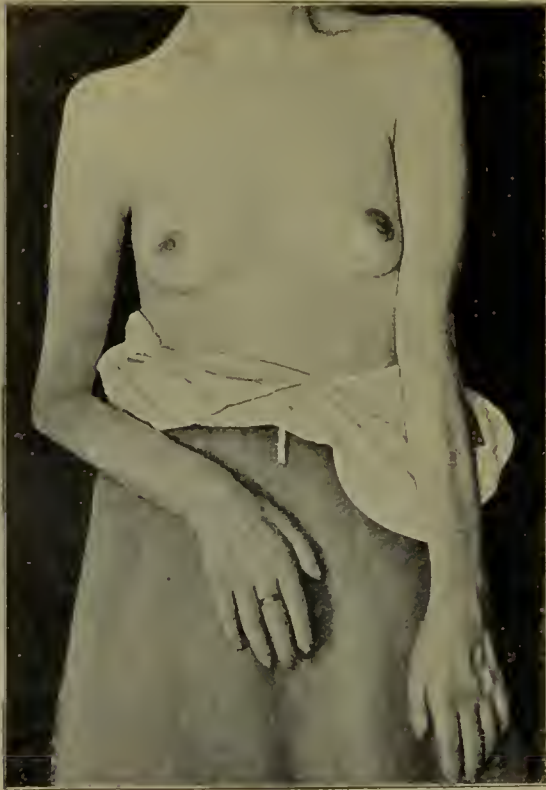


Fig. 137. Fast totale Paraplegia cervicalis infolge progressiver Muskelatrophie. (Eigene Beobachtung.)

Regelmäßig ist die Atrophie von fibrillärem Zittern begleitet, das auch in Muskeln besteht, die noch nicht sichtbar abgemagert sind.

Niemals sind die Muskeln hypertrophiert.

Die Prüfung mit dem elektrischen Strom ergibt einerseits eine Herabsetzung der Erregbarkeit konform dem Untergange der Muskelsubstanz; außerdem ist aber meistens in einzelnen Muskeln und Muskelbündeln Entartungsreaktion nachzuweisen, sie ist somit in der Regel eine inkomplette.

Diese Erscheinungen sind an beiden Händen zu konstatieren, doch ist der Prozeß gewöhnlich an der einen weiter vorgeschritten, auch kommt es vor, daß er sich für längere Zeit auf diese beschränkt.

Schmerzen hat Patient überhaupt nicht oder sie sind geringfügig. Parästhesien fehlen ebenfalls oder sie treten in den Hintergrund und sind vielleicht nur eine Folge der abnormen Haltung und ungewohnten Ruhelage der Gliedmaßen. — Unbedingt fehlt jedes objektive Zeichen einer Gefühlsstörung.

Das Vorkommen von Arthropathien finde ich einmal (Étienne¹⁾) erwähnt.

Wie sich die Atrophie schleichend — innerhalb des Zeitraums von einem Jahre oder mehreren Jahren — entwickelt hat, so schreitet sie auch weiter langsam vorwärts, und zwar nicht in der Kontinuität von

¹⁾ Revue de Méd. 1899; R. n. 01.

einem Muskel auf die benachbarten übergreifend, sondern sprungweise, so daß sie von den Handmuskeln direkt auf den Schultergürtel, insbesondere den Deltoideus, übergehen kann. Dieser Werdegang der Atrophie ist jedoch nicht immer genau zu verfolgen, da sie häufig an verschiedenen Stellen zu gleicher Zeit einsetzt und zur Zeit der Untersuchung bereits die Handmuskeln, ein Teil der Strecker und Beuger am Unterarm sowie einzelne Schultermuskeln ergriffen sein können. Es ist auch beobachtet worden, daß das Leiden in den Streckmuskeln des Unterarms zuerst auftrat und ihre Atrophie sich ungewöhnlich schnell einstellte. Auch später hat die zuerst befallene Extremität meistens noch einen Vorsprung vor der andern.

Im Verlauf mehrerer Jahre hat sich nunmehr eine über einen großen Teil der Arm-, Schulter- event. auch Rückenmuskulatur ausgebreitete Atrophie und Lähmung entwickelt. An Stelle der Muskelreliefs finden sich Gruben und muldenartige Vertiefungen, die Konturen des Humeruskopfes, des Acromion heben sich — wie ein nur von Haut bedeckter Skeletteil — mit voller Deutlichkeit ab, die Arme hängen schlaff am Thorax, aber immer haben noch einzelne Muskeln ein gewisses Maß von Beweglichkeit bewahrt. Je langsamer die Krankheit vorwärts schreitet, desto findiger werden die Patienten in der Ausnutzung der noch kontraktionsfähigen Muskeln, die nach Möglichkeit kompensatorisch eintreten für die gelähmten. Sind z. B. die Beuger des Unterarms nicht mehr wirksam, so erzwingen sie durch eine übertriebene Beugung der Hand und Finger, durch Pronation oder auch durch Hyperextension der Hand die Beugung des Unterarmes. Sie schleudern die Gliedmaßen, bis diese in eine Stellung geraten, in der sie sich auf einer festen Unterlage resp. mit Hilfe eines beweglichen Körperteils noch zu bestimmten Leistungen verwerten lassen.

Beachtenswert ist noch die Tatsache, daß die Sehnenphänomene an den Armen herabgesetzt oder aufgehoben sind.

In einer nicht ganz geringen Anzahl von Fällen wird die Schulter- und Rückenmuskulatur zuerst ergriffen: der Deltoideus, der Infraspinatus, der Cucullaris, Serratus anticus major u. a. Die Deformität tritt dann erst nach der Entkleidung deutlich zutage und bleibt somit länger unentdeckt. Bei Betrachtung der entblößten Schultergegend ist es die Abflachung der Fossa supra- et infraspinata, der Nacken- und oberen Rückengegend, der Schulter sowie die abnorme Haltung der Scapulae, welche in die Augen springt. Die ersten Funktionsstörungen machen sich bei der Erhebung des Armes geltend und variieren, je nachdem dieser oder jener Muskel vorwiegend befallen ist. Auch die Streckmuskulatur des Kopfes wird zuweilen und selbst frühzeitig betroffen, dieser wird nur mühsam getragen, sinkt nach vorn und kann aus der geneigten Stellung gar nicht oder schwer nach hinten gezogen werden.

Setzt die Erkrankung am Schultergürtel ein, so werden gewöhnlich im weiteren Verlauf zunächst die Oberarmmuskeln befallen, und der Prozeß schreitet so weiter nach der Peripherie fort.

Die unteren Extremitäten nehmen bei dieser Form der progressiven Muskelatrophie — wenn wir von bestimmten, selteneren Typen absehen — gar nicht oder erst spät an der Atrophie teil. Nur in vereinzelten

Fällen (Hammond, Raymond-Philippe¹⁾) setzte die Atrophie an diesen ein.

Die Erkrankung kann zwar längere Remissionen machen, ein Stillstand oder gar eine Heilung kommt jedoch meines Wissens nicht vor. Wo sie beobachtet wurde, lag eine Verwechslung mit der Poliomyelitis anterior subacuta und chronica, mit den Beschäftigungsatrophien und anderen Affektionen vor.

Das Leben wird schließlich dadurch gefährdet, daß die Respirationmuskulatur, besonders das Zwerchfell, mit ins Bereich der Atrophie gezogen wird, oder daß sich die Symptome der Bulbärparalyse hinzugesellen.

Von träger Pupillenreaktion ist in einigen unsicheren Fällen die Rede. Romak (N. C. 06), der in einer sonst typischen Beobachtung Pupillendifferenz und Lichtstarre der Pupille nachwies, ist geneigt, Syringomyelie zu diagnostizieren. Es dürfte sich jedoch in derartigen Beobachtungen (s. auch Vix u. A.) um eine spezif. Grundlage bzw. um die Kombination der spinalen Amyotrophie mit rudimentärer Tabes gehandelt haben.

Eine allgemeine Anteilnahme der glatten Muskulatur der Eingeweide an dem Schwunde ist nur einmal (Léri²⁾) konstatiert worden. Auf die Kombination des Leidens mit spinaler Kinderlähmung wurde schon hingewiesen. Bei der Bernhardtschen Abart dieser Affektion beobachtete ich einmal außer den Zeichen schwerer Neurasthenie Symptome der Myoklonie oder eines ihr verwandten Zustandes. Eine Kombination der spinalen Muskelatrophie mit Sklerodermie ist einigemal festgestellt worden.

Die Differentialdiagnose hat eine Reihe von Krankheitszuständen zu berücksichtigen, die leicht mit der progr. Muskelatrophie zu verwechseln sind. Was zunächst die Poliomyelitis anterior chronica betrifft (vergl. das vorige Kapitel), so ist zuzugeben, daß die Unterscheidung keine ganz scharfe ist, daß die beiden Krankheitsformen sehr verwandt sind. Indes entwickelt sich die chronische Poliomyelitis von vornherein schneller, befällt von vornherein eine Summe von Muskeln, einen ganzen Gliedabschnitt und bedingt sofort Lähmung und zwar ausgebreitete Lähmung, während die Atrophie dieser folgt. Sie geht häufig vom Schultergürtel und von den unteren Extremitäten aus. Noch ehe es zum wirklichen Muskelschwunde kommt, können schwere Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit nachgewiesen werden. Das sind doch zum Teil Unterscheidungsmerkmale, die die Sonderung der beiden Krankheitsformen trotz der anatomischen Gleichartigkeit ermöglichen, wenn es auch Fälle gibt, die den Übergang zwischen ihnen vermitteln. — Die amyotrophische Lateralsklerose unterscheidet sich von der progr. Muskelatrophie durch die nur der ersteren zukommenden spastischen Phänomene. In den seltenen Fällen, in denen diese daneben fehlen, gibt noch das Überwiegen der Lähmung, die auch in nicht oder nicht wesentlich atrophierten Muskeln auftreten kann, eine gewisse Handhabe für die Differenzierung, indes ist diese dann eine unsichere. So ist es zu verstehen, daß manche Autoren die Poliomyelitis anterior chronica, die progressive Muskelatrophie und die amyotrophische Lateralsklerose zu einer Krankheit zusammengefaßt wissen wollen. Da jedoch in den

1) Arch. de Neurol. 02, R. n. 02. 2) R. n. 02.

typischen Fällen eine symptomatologische Scheidung durchgeführt werden kann, ist es gut, an ihr festzuhalten.

In einem allerdings atypischen Falle Longs¹⁾ fand sich als Grundlage des Leidens statt der erwarteten Vorderhornkrankung eine Neuritis interstitialis hypertrophica der peripherischen Nerven.

Von andern Erkrankungen des Rückenmarks kann die Gliose, die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica sowie die Caries der unteren Halswirbel zu Verwechslungen Veranlassung geben. Die Gliose ist durch die Gefühlsstörung und die trophischen Störungen an der Haut etc. hinreichend charakterisiert; auch ist die Atrophie im ganzen noch weniger symmetrisch verteilt und kann sich länger, selbst dauernd, auf eine Extremität beschränken. Die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica setzt mit sensiblen Reizerscheinungen bestimmter Verbreitung ein und geht mit objektiven Gefühlsstörungen im Ulnaris- und Medianusgebiet einher. Im späteren Verlauf ist ein Irrtum überhaupt nicht möglich.

Man vergesse auch nicht, daß die Lues Formen der progressiven Muskelatrophie spinalen Ursprungs hervorbringen kann, die sich wohl in der Regel durch atypische Symptome (Schmerzen, Paresen, Pupillenstarre) und durch den Nachweis der die syphilitischen Nervenkrankheiten kennzeichnenden Befunde im Liquor spinalis von der ächten Form unterscheiden lassen. Freilich lehren einzelne Beobachtungen (Léri), daß diese Kriterien nicht immer vorhanden sind.

Die Caries der unteren Halswirbel kann zur Muskelatrophie an den Händen führen, die ein der progressiven ähnliches Bild vortäuscht. Meist sind jedoch auch hier Gefühlsstörungen nachweisbar, ferner findet sich eine Druckempfindlichkeit der Wirbel; ist gar ein spitzwinkliger Gibbus vorhanden, so ist die Diagnose sofort gesichert. Eventuell kann die Durchleuchtung mit Röntgen-Strahlen zur Entscheidung herangezogen werden. Auch kommt es in der Regel bald zu den Erscheinungen der sogenannten Kompressionsmyelitis, insbesondere zu spastischer Parese der Beine, Blasenstörung etc. Weit wichtiger ist es, auf gewisse harmlosere Formen des unbeschriebenen Muskelschwundes hinzuweisen, die nach meiner Erfahrung häufig und fälschlich mit der spinalen progressiven Muskelatrophie verwechselt werden. Es sind dies die Beschäftigungsatrophien oder professionellen Paresen, d. h. die durch Überanstrengung gewisser Muskeln und gleichzeitige Kompression derselben, resp. ihrer Nerven, bedingte Atrophie (vergl. das entsprechende Kapitel). Diese Atrophie ist in der Regel eine einseitige, außerdem bestehen meistens gleichzeitig leichte Parästhesien und Abstumpfung des Gefühls in den entsprechenden Nervengebieten; offenbar liegen ihr meistens neuritische Veränderungen zugrunde oder bestehen nebenher; es kommt aber auch eine rein motorische Form vor, die vielleicht myopathischen Ursprungs ist. Die Sonderung dieser Beschäftigungsatrophien von der progressiven Muskelatrophie ist besonders deshalb vorzunehmen, weil sie eine durchaus andere Prognose haben; cessante causa bildet sich die Atrophie nach meiner Erfahrung fast regelmäßig wieder zurück, wenn sie nicht schon zu lange bestanden hat. Erwägt man, daß andererseits auch die progressive Muskelatrophie von überanstrengten Muskeln ausgehen kann — Dana will sogar einen speziellen Typus dieser Art herausheben —, so wird man in zweifelhaften Fällen diese

¹⁾ Nouvelle Icon. 07.

Diagnose immer erst dann stellen, wenn auch nach Aufhören der Ursache der Prozeß sich als ein fortschreitender erweist.

Die Atrophie der kleinen Handmuskeln bei Halsrippen (s. d.) dürfte nur ausnahmsweise zu differentialdiagnost. Irrtümern Anlaß geben. Eine familiäre, hereditäre Form dieses Charakters beschreibt Thompsons (Br. 08).

Die arthritische Muskelatrophie kommt in differential-diagnostischer Hinsicht kaum in Frage. Sie begleitet die akuten und chronischen Gelenkentzündungen, betrifft besonders den Quadriceps bei Erkrankungen des Kniegelenks, die Glutaeen bei Hüftgelenksaffektion, den Triceps, den Deltoidens bei Erkrankungen des Ellenbogen-, resp. Schultergelenks. Sie erstreckt sich nur ausnahmsweise auf einen Gliedabschnitt oder die ganze Extremität. Die Abmagerung kann sich selbst innerhalb einer Woche, entwickeln, ist aber immer nur eine einfache*) und durch Herabsetzung, nie durch qualitative Veränderung der elektrischen Erregbarkeit charakterisiert. Ich habe allerdings vereinzelte Fälle gesehen, in denen sie einen sehr hohen Grad erreichte und erheblichere Funktionsstörungen verursachte, meist handelte es sich da um traumatische Affektionen. Bei einer Patientin entwickelte sich nach einer Knieverletzung eine erhebliche Atrophie des Quadriceps mit fast erloschener Erregbarkeit, namentlich für den konstanten Strom, während das Kniephänomen sogar erhöht und die Funktion erhalten war. Mit der Heilung der Gelenkaffektion oder bald nach dieser pflegt sich auch der Muskelschwund auszugleichen, es wird angenommen — und ist auch auf experimentellem Wege wahrscheinlich gemacht worden (Charcot, Krause) —, daß die Gelenkaffektion durch eine reflektorische Beeinflussung der Vorderhörner diese Atrophie hervorruft (Charcot, Vulpian, Halipré); doch ist dem auch widersprochen und die Abmagerung auf Inaktivität zurückgeführt worden, (Strasser, Sulzer, Bum). Neuere Untersuchungen, welche sich auf die Beschaffenheit der Vorderhornzellen nach experimentell erzeugter Gelenkaffektion beziehen, haben zu einander widersprechenden Resultaten geführt (Klippel¹⁾, Mallet, Hartmann). Nur ausnahmsweise pflanzt sich eine akute Gelenkentzündung direkt auf die benachbarten Nerven fort.

S. zu der Frage auch Sudeek, ref. N. C. 07. Vasomotorische Störungen in den Händen können zu einer Atrophie der kleinen Handmuskeln führen (eigene Beobachtungen, Luzzatto, Z. f. N. XXIII), meist ist sie eine einfache, doch kommen auch qualitative Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit ausnahmsweise dabei vor. Diese Atrophien sind der Rückbildung fähig.

Wir sahen Fälle, in denen sich nach Traumen eine spezielle Form der einfachen Muskelatrophie entwickelte, an der auch das Subkutangewebe und die Knochen teilnahmen, meist bestanden dabei vasomot. Störungen (vgl. Cassirer, N. C. 11); die elektr. Erregbarkeit zeigte ein normales Verhalten. Inaktivität war nicht die Ursache.

Trémolières - Gallais (Presse méd. 09) sprechen von „atrophie numérique“, zu der sie die arthritische Muskelatrophie rechnen. Die Kraftleistung, die elektr.

*) Nach neueren Untersuchungen von Loewenthal, Stier, Hauck, F. Pick, Jamin (Exper. Unters. zur Lehre v. d. Atrophie gel. Muskeln. Jena 04) scheint es, als ob die Scheidung zwischen der „einfachen“ und „degenerativen“ Muskelatrophie nicht in der früheren Schärfe durchgelührt werden könne, als ob auch die Atrophie der Muskeln bei spinalen und neuritischen Prozessen im wesentlichen eine einfache sei. Es bedarf aber noch weiterer Erfahrungen, ehe wir die durch zahlreiche und sorgfältige ältere Untersuchungen gewonnenen Anschauungen der neuen Lehre weichen lassen.

¹⁾ S. besonders die neuere Arbeit Klippel-Weil: Les formes cliniques des rhumatismes amyotrophiques, Semaine méd. 10.

Erregbarkeit sind dabei normal, während die Knochen an der Atrophie teilnehmen etc. Nach einer Bemerkung T. Cohns (N. C. 11) sind schon früher von Denos-Barié und Lücke derartige Formen einfacher Atrophie beschrieben. Ich nehme an, daß sie vom sympathischen Nervensystem ausgehen, da ich dasselbe bei Sklerodermie beobachtet und beschrieben habe.

Auf das fibrilläre Zittern allein darf sich die Diagnose progressive Muskelatrophie niemals stützen. Dieses kommt unter den verschiedensten Bedingungen vor: bei Gesunden nach Exzessen, bei abgemagerten Personen unter dem Einfluß der Kälte, insbesondere aber bei neurasthenischen und hypochondrischen Individuen. Namentlich befällt es bei diesen nicht selten die kleinen Handmuskeln, den *Orbicularis palpebrarum* und die Muskulatur der unteren Extremitäten. Die höheren Grade dieses Zitterns kommen allerdings vorwiegend bei der spinalen Muskelatrophie vor.

Schließlich muß darauf hingewiesen werden, daß nicht wenige Fälle beschrieben worden sind, die nach ihren klinischen Erscheinungen sowohl Beziehungen zur spinalen wie zur myopathischen und neurotischen Form der progressiven Muskelatrophie zu haben scheinen und sich weder dieser noch jener völlig einreihen lassen (Beobachtungen von Strümpell, Pick, Abundo, Cassirer, Haushalter, Cohn, K. Mendel, Erb¹⁾ u. A.).

Pathologische Anatomie. Die Berechtigung, das Leiden als ein spinale zu bezeichnen, beruht darauf, daß regelmäßig eine Erkrankung der grauen Vordersäulen gefunden wird, die im wesentlichen in einer Atrophie der nervösen Elemente (Ganglienzellen und Nervenfasern) besteht. Diese bildet das einzige Substrat, oder es sind gleichzeitig leichte Veränderungen in der weißen Substanz der Vorderseitenstränge vorhanden. Und zwar entweder nur zerstreute Faseratrophie, besonders in der nächsten Umgebung der grauen Substanz, die eine rein sekundäre Bedeutung hat, oder eine Degeneration der Pyramidenbahnen. Wenngleich die kombinierte Degeneration der Vorderhörner und Pyramidenbahnen die anatomische Grundlage der amyotrophischen Lateralsklerose bildet, so wird doch auch in den reinen Fällen der progressiven Muskelatrophie (ohne spastische Erscheinungen) zuweilen diese Affektion der weißen Substanz gefunden. Man nimmt an, daß sie zeitlich auf die Vorderhornkrankung gefolgt und deshalb klinisch nicht zum Ausdruck gekommen ist.

An der Atrophie nehmen die vorderen Wurzeln, die Muskelnerven und die Muskeln selbst teil. Die Wurzeln heben sich gewöhnlich schon makroskopisch durch ihre graue Färbung und ihre Verschmälerung von den weißen hinteren Wurzeln ab.

Die Muskulatur ist stark abgemagert, zeigt statt des roten einen blaßrötlichen, rotgelblichen oder rein gelben Farbenton und ist von fettigen Streifen durchzogen. Histologisch finden wir: Verschmälerung der Fasern, Zerfall des Muskelinhaltes in eine aus körnigem und fettigem Material bestehende Masse, nach deren Resorption nur die Sarkolemmaschläuche, die mit Kernen gefüllt sind, übrig bleiben.

Wo die Erscheinungen der Bulbärparalyse vorlagen, fanden sich die entsprechenden Veränderungen in der *Medulla oblongata*.

¹⁾ D. m. W. 10.

Von den unreinen und komplizierten Fällen, in denen der anatomische Prozeß im Rückenmark auf andere Stranggebiete übergriff, z. B. auf die Hinterstränge, wie in einer Beobachtung Placzeks, sowie von denjenigen, in denen meningitische Prozesse im Vordergrund standen (Oppenheimer, Inaug.-Diss. Würzburg 1899, Vix u. A.) glauben wir hier absehen zu dürfen.

Therapie. Leider sind alle die gegen diese Krankheit empfohlenen Mittel machtlos. Gowers tritt jedoch warm für das Strychnin ein, mit dem er in vielen Fällen Stillstand und selbst Besserung erzielt haben will. Es soll subkutan in Dosen von 0,0005—0,0015 angewandt werden, täglich einmal, nach einiger Zeit nur 3—4 mal in der Woche. Sanger-Brown befürwortet diese Behandlung ebenfalls. Auch mag man versuchsweise das Arsen verordnen. In einem Falle sollen Thyreoidinpräparate mit Erfolg angewandt sein (?).

Ist Syphilis vorausgegangen oder durch die Körperuntersuchung bzw. die Prüfung des Blutes und Liquor cerebrospinalis festzustellen, so ist ein antisiphilitisches Verfahren am Platze, aber es wird keineswegs immer gelingen, auf diesem Wege den degenerativen Prozessen im Rückenmark Einhalt zu gebieten.

Schonung der Muskeln ist das wichtigste Erfordernis. Die noch nicht ergriffenen Muskeln sollen zwar durch eine regelmäßige Übung in Aktion gehalten werden, vor jeder forcierten Muskeltätigkeit ist aber zu warnen.

Die Elektrizität wird in der Weise angewandt, daß das Rückenmark unter den Einfluß des galvanischen Stromes gesetzt wird, während die Muskeln direkt mit dem faradischen oder galvanischen gereizt werden. Man hüte sich vor zu starker Reizung, durch die wir sicher schaden können, während der Nutzen der Behandlung auf der andern Seite ein fragwürdiger ist.

Es ist leider nichts darüber bekannt, ob und inwieweit wir durch die qualitativen Veränderungen der Ernährung auf dieses Leiden einzuwirken vermögen. Das Rauchen ist zu untersagen. Gegen einen mäßigen Genuß der Alcoholica ist nichts einzuwenden.

Klimatische Kuren haben keinen nennenswerten Erfolg.

Anhang. Hereditäre resp. familiäre (infantile) Form der progressiven Muskelatrophie spinalen Ursprungs.

Werdnig¹⁾, Hoffmann²⁾ und Bruns³⁾ beobachteten Fälle dieser Art, in denen das Leiden mehrere Geschwister betraf und sich außerdem durch die Entstehung in früher Kindheit auszeichnete. Die Kinder erkrankten in der zweiten Hälfte des ersten Lebensjahres subakut oder chronisch an Schwäche und Atrophie der Oberschenkel-, Becken- und Rückenmuskeln, die im Laufe von Monaten resp. Jahren auf die übrige Rumpf- und Extremitätenmuskulatur übergreift. Die Atrophie wird anfangs auch wohl durch Adipositas des Unterhautzellgewebes verdeckt, doch besteht keine Pseudohypertrophie und noch weniger echte Hypertrophie. In den atrophischen Muskeln findet sich Entartungsreaktion.

1) A. f. P. XXII, XXVI. 2) Z. f. N. III, X u. XVIII. 3) Z. f. N. XIX. S. auch Batten, Br. 11.

Die Sehnenphänomene pflegen zu schwinden. Gefühlsstörungen fehlen. Auf das Vorkommen von Deformitäten der Wirbelsäule (Kyphoskoliose) hat besonders Bruns hingewiesen. Der Prozeß schreitet in symmetrischer Ausbreitung allmählich vor und führt nach 1—6 Jahren zum Tode. Bulbärsymptome hat Werdnig hinzutreten sehen.

Die anatomische Untersuchung ergab als Hauptveränderung Degeneration der Nervenzellen in den Vorderhörnern des Rückenmarks; auch die peripherischen Nerven können an der Degeneration teilnehmen. Die geringfügige Entartung im Bereich der Vorderseitenstränge, die einigemal gefunden wurde, bildet wohl nur einen sekundären Vorgang. In den letzten Jahren wurden entsprechende anatomische Befunde von Ritter (Jahrb. f. Kind. IX), Bruce-Thomson (Edinb. Hosp. Rep. 1893), Bruns (N. C. 06) sowie von Armand-Delille und Boudet (Nouv. Icon. XIX und Arch. des méd. des enfants 08) erhoben. Ein von Fletcher-Batten beschriebener, klinisch verwandter Fall kam nach seiner anatomischen Grundlage nicht hierhergerechnet werden. Das gleiche gilt für eine Beobachtung Beevors (Br. 02). Auch die Stellung des von Lange (Z. f. N. Bd. 40) beobachteten familiären Leidens bleibt zweifelhaft.

Die Erkrankung entspricht also im Hinblick auf ihren familiären Charakter und den Beginn in der Kindheit den im nächsten Abschnitt zu beschreibenden Myopathien, dagegen durch die Art der Atrophie und den anatomischen Befund der Aran-Duchenneschen Krankheit, stellt also die Brücke zwischen diesen beiden Hauptformen her.

Die von Wimmer und Rothmann angenommenen Beziehungen zur Myatonia congenita (s. d.) sind sehr zweifelhaft.

Auch ein hered. Auftreten der Duchenne-Aranschen Form ist in seltenen Fällen (Gowers, Bernhardt¹), Hammond u. A.) beobachtet worden. Schließlich scheint es eine infantile familiäre Form dieses Leidens zu geben, bei welcher die bulbären Muskeln in erster Linie ergriffen werden (Fazio, Lond²).

Auf andere kompliziertere (mit Geistesschwäche verknüpfte) und in anatomischer Hinsicht nicht aufgeklärte Symptombilder, die sich hier nur lose anreihen, soll nicht eingegangen werden (Beobachtungen von Hoffmann³, Thomas, Bruce u. A.).

Die primäre Myopathie, Dystrophia musculorum progressiva.

Unter der Bezeichnung: Dystrophia musculorum progressiva hat Erb die früher gesonderten Formen der Pseudohypertrophie, der juvenilen, der hereditären (Leyden bzw. Typus Leyden-Möbius und Zimmerlin) und infantilen (Duchenne) zusammengefaßt, da sie, wie er nachwies, eine klinische und anatomische Einheit bilden. Es wird die Richtigkeit dieser Auffassung jetzt wohl allgemein anerkannt, besonders ist Raymond auf Grund einer gründlichen Studie des Leidens wieder dafür eingetreten.

Diese primären Myopathien unterscheiden sich von der Amyotrophia spinalis progressiva durch folgende Merkmale:

1. Beginn des Leidens im jugendlichen Alter.
2. Hereditäres resp. familiäres Auftreten in der Mehrzahl der Fälle.
3. Einsetzen der Dystrophie an der Rumpfmuskulatur und den benachbarten Gliedabschnitten, und zwar zuerst am Beckengürtel und den Muskeln der Lendenwirbelsäule sowie an denen des Oberschenkels oder am Schultergürtel und Oberarm.

¹) V. A. Bd. 115. ²) Revue de méd. 1894. ³) Z. f. N. VI.

4. Kombination der Atrophie mit echter Hypertrophie und Pseudohypertrophie. Während in einzelnen Muskeln von vornherein die Atrophie auftritt, greift die Hypertrophie in andern Platz, und es macht sich in dieser Hinsicht eine auffällige Gleichartigkeit in den verschiedenen Fällen geltend.

5. Fehlen der fibrillären Zuckungen.

6. Einfache quantitative Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit, niemals oder nur ganz ausnahmsweise Entartungsreaktion. —

Krankheitsbild. Der Beginn des Leidens fällt in die erste oder spätere Kindheit, in das Alter der Pubertät oder in das Jünglingsalter. Ausnahmsweise setzt die Erkrankung im 3. und 4. Dezennium und noch seltener wie bei einem Patienten Sezarys in einer späteren Lebens-epoche ein.

Meistens erkranken mehrere Mitglieder derselben Familie, mehrere Geschwister, auch pflanzt sich das Übel häufig durch Generationen fort. Ein sporadisches Auftreten ist jedoch nicht ungewöhnlich. Ich glaube fast ebenso viele isolierte wie familiäre Fälle gesehen zu haben.

Freilich trifft das für fast alle familiäre Nervenkrankheiten, die uns in der Poliklinik unter Augen kommen, zu. Die Vermutung liegt nahe, daß die Häufigkeit der unehelichen Geburten und des Ehebruchs in den Großstädten dabei eine Rolle spielt. Wenn man jedoch bedenkt, daß die Übertragung meist durch die Mütter erfolgt, wie das neuerdings wieder von Gowers, Bing und Kehrer¹⁾ betont wird, scheint diese Erklärung nicht recht stichhaltig.

Die Erscheinungen entwickeln sich sehr langsam und bleiben oft lange Zeit unbemerkt. In den Fällen, in denen die Becken-Oberschenkelmuskeln sowie die Strecker der Wirbelsäule zuerst betroffen werden, machen sich die ersten Störungen beim Gange und beim Aufrichten des Rumpfes bemerklich. Der Gang wird watschelnd, das Becken wird beim Gehen übermäßig gesenkt und gehoben, das Treppensteigen ist erschwert, die Individuen fallen leicht. Beim Erheben aus der sitzenden Stellung werden die Arme zur Hilfe genommen, der Kranke stützt sich mit den Händen auf den Oberschenkel oder die Knie und bringt so den Körper in die aufrechte Position. Besonders charakteristisch ist die Art, wie er sich aus der liegenden Stellung emporbringt (Fig. 138 bis 146). Liegt er auf dem Rücken, so wälzt er den Körper zunächst in die Bauchlage, bringt dann den Rumpf, während die Hände auf den Boden aufgestützt werden, so weit empor, daß er in eine kniende Stellung gelangt; nun werden die Knie so weit vom Boden abgehoben, daß nur noch die Hände und Füße diesen berühren und gegen ihn gestemmt werden, jetzt wird eine Hand auf das Knie der entsprechenden Seite gestützt und so der Körper mit einem Ruck emporgebracht, oder der Kranke klettert mit den Händen an den eigenen Beinen empor, indem diese abwechselnd an einem höheren Punkte des Oberschenkels eine Stütze suchen. Schließlich kommt das Individuum überhaupt nicht mehr allein allein vom Boden empor und nur, wenn es sich an einen festen Gegenstand (Tisch etc.) anklammern kann. Diese eigentümlichen Manipulationen sind erforderlich, weil die Funktion derjenigen Muskeln,

¹⁾ Inaug.-Diss. Heidelberg 09.

welche den Oberschenkel gegen das Becken und den Unterschenkel gegen den Oberschenkel strecken, mehr oder weniger beeinträchtigt ist.



Fig. 138.

Fig. 138-146. Art des Emporkommens aus der Rückenlage bei den Myopathien. (Nach Dejerine.)



Fig. 139.



Fig. 140.



Fig. 141.

und die Schwierigkeit dann am größten ist, wenn die ganze Rumpflast mit gehoben werden muß.



Fig. 142.

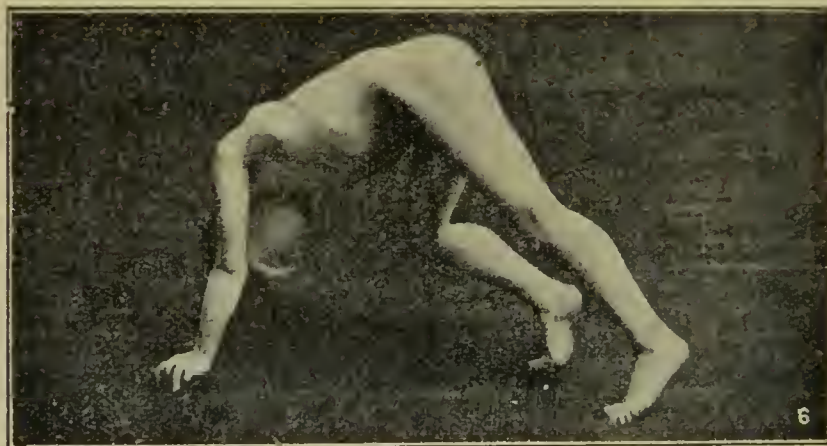


Fig. 143.



Fig. 144.



Fig. 145.

Eine andere in die Augen springende Anomalie ist die Lordose der Lendenwirbelsäule (Fig. 149 und Fig. 150). Der Bauch wird weit vorgestreckt, der Oberkörper nach hinten geworfen. Diese Erscheinung beruht im wesentlichen auf der Schwäche der Muskeln, welche die Streckung im Hüftgelenk vermitteln; sie bedingt eine abnorme Neigung des Beckens, und mit ihm werden die Lendenwirbel nach vorne gezogen, der Oberkörper wird instinktiv nach hinten geworfen, um den Schwerpunkt des Körpers über die Füße zu bringen. Die so entstandene Lordose gleicht sich beim Sitzen aus, da das Becken auf der festen Unterlage einen Halt findet. Unter andern Bedingungen tritt sie auch beim Sitzen hervor, so in exzessiver Weise in einem von



Fig. 146.



Fig. 147.
„Lose Schultern“; Hochstand des inneren oberen Schulterblattwinkels bei *Dystrophia musculorum progressiva*.
(Eigene Beobachtung.)

Souques¹⁾ beschriebenen Falle (Fig. 151). Auch durch Lähmung der Bauchmuskeln kann Lordose verursacht werden.

Die Lähmung der Bauchmuskeln kann sich ferner durch Erschwerung der respiratorischen Akte, durch kugelförmige Vorwölbung des Abdomens bei diesen, besonders beim Versuch der Bauchpresse, wie ich das einigemal feststellen konnte, äußern. Durch den Schwund der Rumpfmuskulatur kann sich auch eine eigentümliche Konfiguration des Rumpfes ausbilden, die von Marie als „*taille en guêpe*“ (Wespentaille) geschildert worden ist; siehe Fig. 157.

Die Schwäche der Schultermuskulatur verursacht eine abnorme Haltung der Schulterblätter und Bewegungsstörungen, die sich besonders beim Erheben der Arme geltend machen (vgl. hierzu Fig. 147, 152 und 153). Infolge des Schwundes der Muskeln, welche das Schulter-

¹⁾ Nouv. Icon. 1894.

blatt fixieren: Cucullaris, Pectoralis major, Latissimus dorsi, Serratus anticus major, wird es abnorm beweglich und folgt den Bewegungen der oberen Extremität wie ein loser Appendix. Versucht man, den Kranken emporzuheben, indem man die Hände unter die Achseln legt, so wird nicht der Körper gehoben, sondern die Schultern werden emporgezogen („lose Schultern“) (Fig. 148).



Fig. 148. Lose Schultern bei Dystrophia muscul. progr.

In der Ruhe sind die Schultern herab- und nach vorn gesunken, das Acromion steht tiefer als der innere obere Winkel, die Schulterblätter stehen weit von der Wirbelsäule und flügel förmig vom Thorax ab; beim Erheben der Arme machen sich die für Serratuslähmung charakteristischen Stellungsanomalien und Funktionsstörungen bemerklich (vgl. Fig. 152 und 153). „Läßt man den horizontal erhobenen Arm kräftig nach abwärts drücken, so tritt die Schulterblattspitze

energisch nach außen, wird dem Arm genähert, durch die kräftige Wirkung der Teretes und des Infraspinatus bei mangelnder Fixation durch Rhomboidei und Cucullaris“ (Erb).

Die genaue Untersuchung zeigt, daß folgende Muskeln in der Regel beteiligt sind: Cucullaris (häufig mit Verschönerung der oberen Portion), Serratus anticus major, sternokostale Portion des Pectoralis major, Latissimus dorsi (diese können von Haus aus fehlen),



Fig. 149. Dystrophia musculorum progressiva. Lordose der Lendenwirbelsäule. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 150. Dystrophia musculorum progressiva. Lordose durch Atrophie der Bauchmuskeln etc. (Eigene Beobachtung.)

Rhomboidei, Infraspinatus, Deltoideus, Biceps, Brachialis internus und Supinator longus, an der Wirbelsäule der Erector trunci, dann die Beckenmuskeln, die Glutaei, der Quadriiceps, die Adduktoren, endlich die Wadenmuskeln und ein Teil des Peroneusgebietes.

Von den Extremitätenbewegungen sind somit naturgemäß am meisten beeinträchtigt die der proximalen Teile, während die distalen, vor allem Hand und Finger, deren Muskeln fast ausnahmslos verschont werden. freibeweglich sind.

Ein sehr wichtiges und charakteristisches Symptom liegt in der Art der Ernährungsstörung im Muskelgewebe. Atrophie mit sichtbarem Schwunde findet sich nämlich in der Regel nur in einem Teile der betroffenen Muskeln, ein anderer zeigt eine mehr oder weniger beträchtliche Volumvermehrung, die auf einer Wucherung von Fett- und Bindegewebe, zum Teil auch auf einer echten Hypertrophie der Muskelfaseru beruht. Durch diese Prozesse wird die Konfiguration der Muskeln wesentlich verändert. Einzelne sind abgeflacht, andere stark vergrößert, und da die Hypertrophie sich auf einzelne Teile beschränken kann, kommt es zu einer Art Wulstbildung im Muskel (vgl. z. B. die



Fig. 161. (Nach Souques-Brissaud.)
Sehr vorgeschrittene Myopathia
progressiva. Erhebliche Lordose beim
Sitzen.

charakteristische Beschaffenheit des rechten Deltoideus in Fig. 155). Die Atrophie kann sich auch auf den Längenabschnitt eines Muskels beschränken, z. B. auf den der Sehne benachbarten (Roth, Marinesco). Ich habe das einigemal am Quadriceps beobachtet. Der Atrophie verfallen besonders: Pectoralis major, Cucullaris, Serratus anticus major, Latissimus dorsi, Biceps, Brachialis internus, Quadriceps femoris, die Adduktoren etc. —, während die echte oder falsche Hypertrophie mit Vorliebe im Infraspinatus, Deltoideus, Triceps, im Sartorius, den Glutaei und besonders in den Wadenmuskeln hervortritt. Neben der Eigentümlichkeit der Gestalt und Haltung bildet dieses Nebeneinander von Atrophie und Hypertrophie das hervorstechendste Symptom, und es läßt sich ans diesen Merkmalen die Diagnose gewöhnlich auf den ersten Blick stellen.

In nicht wenigen Fällen ist die Gesichtsmuskulatur beteiligt, namentlich der Orbicularis oris und palpebrarum. Der Mund ist leicht geöffnet, die Lippen sind meistens pseudohypertrophisch, oder es ist wenigstens ein Teil derselben, z. B. der mittlere oder die Unterlippe, abnorm gewulstet, und der Patient ist nicht imstande, den Mund zu spitzen, zu pfeifen (Fig. 155 und 156). Die Schwäche des Orbicularis palpebrarum verrät sich durch die Unvollständigkeit des Lidschlusses; es kommen hier alle Übergänge vom kraftlosen Aneinanderlegen der Lider bis zum vollendeten Lagophthalmus vor. In vorgeschrittenen Fällen kann das Gesicht maskenartig starr sein (Facies myopathica). Von einer „Facies de Sphinx“ spricht Ballet¹⁾.

Es gibt auch einen seltenen, von J. Hoffmann (Z. f. N. X) beschriebenen Typus dieses Leidens, den der Autor als den „bulbärparalytischen“ bezeichnet wegen der starken Beteiligung der Gesichts-, Zungen-, Gaumen- und Kaumuskulatur. Diese Form nähert sich zwar in ihren Erscheinungen dem von Fazio (Rif. med. 1882) und Londe (Revue de Méd. 1894) als familiäre infantile Bulbärparalyse geschilderten

1) R. n. 02.

Leiden, unterscheidet sich aber besonders durch das Verhalten der Muskeln gegen den elektrischen Strom und durch das Bestehen einer echten Dystrophie an der Körpermuskulatur bis zu einem gewissen Grade von ihm. Daß die Dystrophia musculorum progressiva auch die Zungen-, Gaumen-, Kehlkopfmuskulatur ergreifen kann, war schon früher von mir in einem Falle festgestellt worden (Charité-Annalen XIII). Beteiligung des Kaumuskel erwähnt Marie; Pseudohypertrophie derselben habe auch ich gesehen, ebenso Wendenburg sowie Kollarits. Ausnahmsweise wurde eine Beteiligung der Augenmuskeln (Gowers, Lombroso, Oppenheim, Marie, Bäg, Jendrassik) beobachtet. Ob auch der Herzmuskel an der Pseudohypertrophie und Hypertrophie



Fig. 152. Dystrophia musculorum progressiva. Juvenile Form. Stellung der Schulterblätter infolge Atrophie des Cucullaris und Serratus anticus major. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 153. Wie 152, Seitenansicht.

teilnehmen kann, ist zweifelhaft. doch wird es von einzelnen Forschern (Roß, Hammond, Coste, Stembo, Marinesco) und besonders bestimmt von His (Diskuss. B. K. W. 08) auf Grund klinischer und anatomischer Beobachtungen angegeben.

Ausnahmsweise beginnt die Affektion an den Muskeln des Halses und Nackens, so daß die Kopfbewegungen frühzeitig erschwert werden.

Diese Erkrankung der Muskulatur betrifft beide Körperhälften, aber nicht immer in symmetrischer Weise. Eine halbseitige Verbreitung schildert Mingazzini¹⁾.

¹⁾ Nouv. Ieon. 12.

Die Muskeln reagieren noch auf den elektrischen Strom, jedoch mit einer dem Schwunde entsprechenden Verringerung der Erregbarkeit; Entartungsreaktion findet sich fast niemals oder sie wurde doch nur in vereinzelt, meist unreinen Fällen (Erb, Eisenlohr, Hoppe,

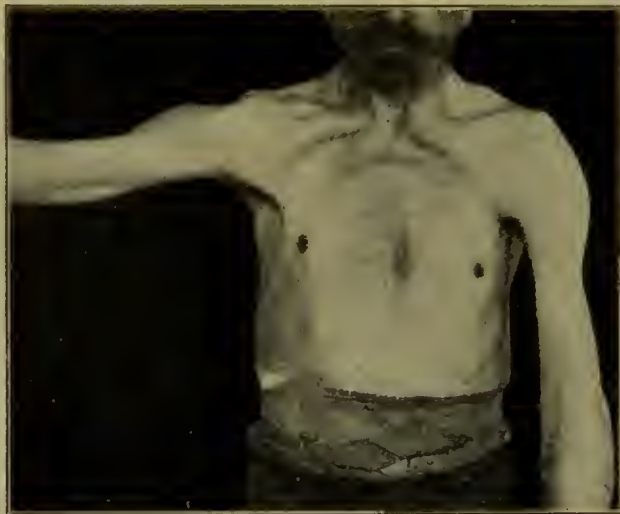


Fig. 154.
Eigentümliche Konfiguration des Museulus deltoideus bei juveniler Muskelatrophie.
(Eigene Beobachtung.)



Fig. 155. Facies myopathica.
Patient kann die stark gewulsteten
(Pseudohypertrophie) Lippen nicht
spitzen etc. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 156. Facies myopathica. Versuch
des Lidsschlusses und Mundspitzens.
(Eigene Beobachtung.)

Abadie, K. Mendel) an unmschriebener Stelle nachgewiesen. Von französischen Forschern (Brissand, Allard¹⁾) sind einzelne Fälle zur Dystrophie gerechnet worden, in denen die elektrische Erregbarkeit sich überhaupt nicht verändert zeigte, doch stehe ich diesen Beobachtungen skeptisch gegenüber. Die mechanische Erregbarkeit ist gewöhnlich herabgesetzt, dasselbe gilt für die Sehnenphänomene, die bei vorgeschrittener

¹⁾ Soc. de Neurol. de Paris 01 u. Nouv. Icon. XV.

Dystrophie meistens gänzlich fehlen, wenigstens im Bereich der affizierten Muskeln. Sie können aber auch erhalten und selbst etwas erhöht sein. Dem Verhalten der Sehnenphänomene entspricht im ganzen das der idiomuskulären Erregbarkeit (Erb, Bechterew, Babinski-Jarkowski¹⁾).

Die Sensibilität ist durchaus normal, ebenso die Funktion der Sphinkteren.



Fig. 157. Die als „taille de guêpe“ (Wespentaille) von Marie beschriebene Thoraxdeformität bei Dystrophia muscul. progr. (Nach Marie und Marinesco.)

Zuweilen finden sich kongenitale Anomalien in der Kiefer- und Schädelbildung und an andern Stellen des Skeletts. Von den Deformitäten der Wirbelsäule ist wohl auch ein Teil auf diese Weise zu erklären. Knochenatrophie wurde von Friedreich und Schultze²⁾, von Lloyd, Clarke, Spiller, Noica und Schlippe³⁾, Landouzy-Lortat-Jacob⁴⁾, Merle⁵⁾ und Raulot-Lapointe beobachtet. Marie und Crouzon⁶⁾

1) R. n. 11. 2) Z. f. N. XIV. 3) Z. f. N. XXX. 4) Revue de méd. 09.
5) Nouvelle Icon. 09. 6) R. n. 03.

konnten eine Spontanfraktur darauf zurückführen. Besonders aber ist es von Jendrassik betont und dargetan worden, daß die kongenitale Natur des Leidens seine Kombination mit anderweitigen Entwicklungsanomalien an den Weichteilen, am Skelett und einzelnen Organen bedingt.

Was die Entwicklung und den Verlauf des Leidens anlangt, so ist dieser ein überaus protrahierter. Aus unmerklichen Anfängen heraus steigert es sich nur sehr allmählich; Jahre können vergehen, ehe eine Zunahme der Beschwerden und eine Ausbreitung der Dystrophie auf andere Gliedabschnitte zu konstatieren ist. Die Krankheit kann sich über einen Zeitraum von 30—40 Jahren erstrecken. Ja, ich beobachtete im hiesigen Siechenhause eine Frau von 58 Jahren, bei der sie seit frühester Kindheit besteht und einzelne Erscheinungen schon bei der Geburt vorhanden waren, trotzdem war Patientin noch vor einem Jahr imstande, sich, wenn auch nur mühsam, fortzubewegen. Es ist begreiflich, daß bei so schleichender Entwicklung die Fähigkeit, die intakten Muskeln für die erkrankten eintreten zu lassen, zur höchsten Ausbildung gelangt, so daß man oft erstaunt ist über die Leistungen, deren die Patienten trotz der Muskelschwäche noch fähig sind.

Zuweilen bilden sich paralytische Kontrakturen in einzelnen Muskeln aus, so im Biceps, in den Kniebeugern, am häufigsten im Triceps surae; die Spitzfußstellung kann so entwickelt sein, daß die Patienten nur auf den Fußspitzen zu gehen vermögen und die Fersen in der Luft schweben.

Diese Kontrakturen kommen in der Regel erst spät zur Entwicklung, können aber auch schon früh entstehen. Es gibt Fälle, in denen sie durch ihre Verbreitung auf viele Muskelgebiete und durch die Fixation der sonst bei diesem Leiden übermäßig beweglichen Skelettteile das Krankheitsbild wesentlich modifizieren (Friedreich, Hahn, Cestan-Lejonne¹), Dreyer²), Schlippe). Besonders bemerkenswert ist in dieser Hinsicht die Mitteilung von Steinert-Versé (Mitt. aus d. Grenzgeb. XXI) über *Dystrophia musculorum progressiva retrahens*. Auch ein familiäres Auftreten dieser Form ist beobachtet worden. Myosklerotische Prozesse scheinen die wesentliche Ursache dieser Schrumpfung zu sein.

Varietäten: Innerhalb der großen Gruppe der Dystrophien kann man eine Sonderung in einzelne Unterarten vornehmen, wenn man sich nur bewußt bleibt, daß sie nicht auf essentiellen Unterscheidungsmerkmalen beruht.

Die juvenile Form kennzeichnet sich durch ihr Auftreten im Jünglings- und mittleren Lebensalter, durch das vorwiegende und frühzeitige Ergriffenwerden der Muskulatur des Schultergürtels und Oberarmes, durch die Beschränkung der echten Hypertrophie und Pseudohypertrophie auf einzelne Muskeln.

Die Pseudohypertrophie tritt in frühester Kindheit auf, bevorzugt das männliche Geschlecht, befällt die Becken-, Lenden-, Oberschenkel- und Wadenmuskeln in erster Linie, die Hypertrophie ist auf große Muskelgebiete ausgebreitet, die Atrophie beschränkt sich mehr auf die Muskeln der oberen Körperhälfte (Fig. 158.)

Die infantile Form (Typus Duchenne-Landonzy-Dejerine) ist durch die primäre Beteiligung der Gesichtsmuskeln ausgezeichnet.

¹) Nouv. Icon. XV; R. n. 01. ²) Z. f. N. XXXI.

Die sog. hereditäre Form ist meist exquisit hereditär, entwickelt sich gewöhnlich im 8.—10. Lebensjahre oder später und leitet sich ein mit Schwäche im Kreuz und in den unteren Extremitäten. Die Lokalisation ist ähnlich wie bei der Pseudohypertrophie, aber die Muskeln sind nicht pseudohypertrophisch. Speziell gehört hierher der sog. Typus Leyden-Möbins und der Typus Zimmerlin, bei dem die Affektion die unteren Extremitäten vorwiegend betrifft.

Pathologische Anatomie. Diese weist auf ein primäres Muskel-leiden hin, da das Nervensystem (Rückenmark und periphere Nerven) sich in der Mehrzahl der Fälle als im wesentlichen intakt erwies. Auch in neuerer Zeit unter Anwendung der neuesten Methoden angestellte Untersuchungen (Spiller-Dejerine, Sachs, Marinesco, Landouzy et Lortat-Jacob¹⁾, Finkelburg²⁾, Pappenheimer³⁾) haben bezüglich des zentralen und peripherischen Nervensystems zu diesem Ergebnis geführt. Ein von Siemerling und mir untersuchter Fall⁴⁾ hatte dasselbe gezeigt. Freilich liegen auch einzelne Beobachtungen mit positiven Rückenmarksbefunden vor (Dejerine-Thomas, Port, Rocaz-Cruchet, Holmes⁵⁾), doch handelt es sich da um unreine, atypische Fälle oder um relativ geringfügige Veränderungen im Vorderhorngebiet, die von einigen Forschern als sekundäre gedeutet werden.

In den Muskeln finden sich erhebliche Veränderungen: Atrophie und Hypertrophie der Primitivfasern nebeneinander, Vermehrung der Muskelkerne, Wucherung des Perimysium internum, Ablagerung von Fettzellen in demselben, die die Muskelfasern völlig verdrängen können, Spalt- und Vakuolenbildung der Muskelfasern, gänzlicher Schwund einzelner Muskeln etc. Eine Vergrößerung der Primitivfasern bis auf 230 μ ist konstatiert worden. Die Figg. 160, 161 und 162 zeigen die wesentlichen Veränderungen.



Fig. 168. Dystrophia musculorum progressiva. Pseudohypertrophie. (Nach Erb.)

Die Größe der Primitivfasern schwankt zwar bei Gesunden in sehr weiten Grenzen, und es finden sich große Differenzen zwischen den entsprechenden Maassen verschiedener Muskeln desselben Individuums und desselben Muskels verschiedener Individuen, aber es wird doch als Durchschnitt für die Extremitätenmuskeln 30 bis 50 μ und als Maximum 108 μ angegeben. Auch kommen im normalen Muskel immer nur spärliche Fasern, die sich durch ungewöhnliche Durchmesser auszeichnen, vor. Die Untersuchungen von Schiefferdecker (Z. f. N. XXV) zeigen besonders, daß bei Beurteilung der Breite der Fasern auch der Einfluß der Totenstarre, der Härtingsflüssigkeit etc. zu berücksichtigen ist. Mit der Größe des Faserquerschnitts steige für gewöhnlich die Zahl und Größe der Kerne, so daß die „relative Kernmasse“ annähernd konstant sei.

Der anatomische Prozeß bietet aber keine sichere Handhabe für die Differenzierung der verschiedenen Arten von progressiver Muskel-

¹⁾ Presse méd. 09. ²⁾ Z. f. N. XXXV. ³⁾ Ziegler's Beiträge Bd. 44. ⁴⁾ C. Westphal, Charité-Annalen 1887. ⁵⁾ R. of N. 08. S. hier die entspr. Lit.

atrophie (Cramer¹), F. Pick²). Erb nimmt an, daß die Hypertrophie der Fasern ein Vorstadium der Atrophie bilde.

Über das Verhalten der Nervenendplatten und der sogenannten neuromuskulären Bündel gehen die Angaben auseinander. Vgl. Bruce (R. of N. 11, hier auch die entsprechende Literatur). Fettablagerung in allen inneren Organen schildert Rachmanoff (ref. Z. f. d. g. N. 11).

Der X. Band des *Traité de Médecine* enthält eine eingehende, auf gründlichen Untersuchungen des Verfassers fußende Darstellung der Histopathologie dieser Krankheitszustände von Marinesco.

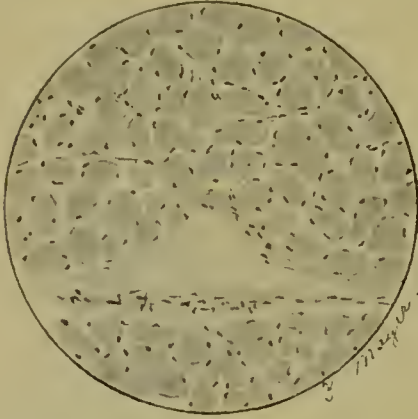


Fig. 150. Querschnitt durch den normalen Muskel. (Nach einem mit Alann-Hämatoxylin gefärbten Präparat.)

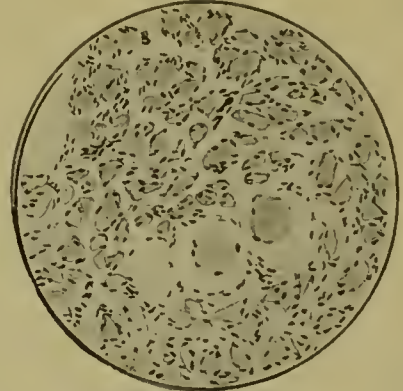


Fig. 160. Querschnitt durch den atrophischen Muskel.

Färbung und Vergrößerung in Figg. 150—162 die nämliche.



Fig. 161. *Dystrophia musculorum progressiva*. Querschnitt durch einen lipomatös-entarteten Muskel.

Ftz = Fettzellen.

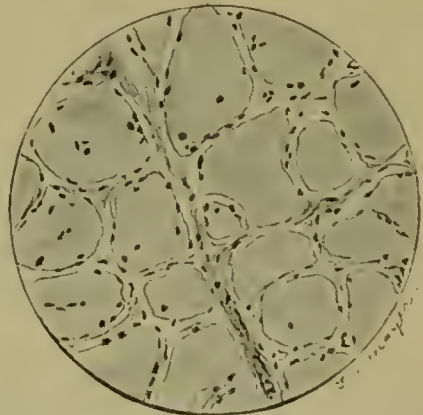


Fig. 162. Echte Hypertrophie der Primitivfasern und Verbreiterung des Perimysium internum bei *Dystrophia musculorum progressiva*. (Querschnitt.)

Es ist wohl kaum zu bezweifeln, daß kongenitale Entwicklungsanomalien am Muskelapparat diesem Leiden zugrunde liegen. So konnte in einigen Fällen festgestellt werden, daß einzelne Muskeln von Geburt an fehlten. Ich selbst habe einmal das Vorhandensein abnormer Muskelbündel, insbesondere das eines *Museulus sternalis*, konstatiert. S. dazu die Mitteilung von Pichler über das Vorkommen des *M. sternalis*, *Anat. Anzeig.* 11. Vergl. auch die interessante Beobachtung von Ziehen (*B. K. W.* 08). — Mit der Annahme, daß Traumen diese Affektion hervorbringen können (*Lion - Gasne, Joffroy, Cramer*), muß man jedenfalls sehr vorsichtig sein.

¹) *C. f. path. Anat.* VI. ²) *Z. f. N.* XVII.

Differentialdiagnose. In den ausgebildeten Fällen kann das Leiden mit keinem andern verwechselt werden. Gewisse Schwierigkeiten machen nur die Fälle, in denen der Untergang des Muskelgewebes sowie die Wucherung des Fett- und Bindegewebes sich so das Gleichgewicht halten, daß das Muskelvolumen an keiner Stelle wesentlich verändert ist. Ich habe das mehrfach bei der infantilen Form gesehen. Jedoch auch in diesen gibt die Funktionsstörung, die Veränderung der elektrischen Erregbarkeit Aufschluß, auch sind die Muskelreliefs gewissermaßen verwischt und die betroffenen Gliedabschnitte sehen gleichmäßig gerundet, wurstförmig aus. Fettwucherungen, welche eine der Myopathie ähnliche Deformation hervorrufen können, kommen nach Richet zuweilen auch bei Gesunden vor.

Daß es Übergangsformen und Zwischenformen zwischen der myopathischen und spinalen Muskelatrophie gibt, wurde schon hervorgehoben. So ist es mehrfach vorgekommen, daß ein nach seinen klinischen Erscheinungen der ersteren zugerechneter Fall auf Grund des anatomischen Befundes der letzteren zugezählt werden mußte und umgekehrt. Ebenso berührt sich das Leiden innig mit der noch zu besprechenden sogenannten „neurotischen“ Form, ja es gibt einen myopathischen Typus der letzteren. Ferner kommt eine lokalisierte und diffuse Muskelatrophie vor, die aus einer Polymyositis hervorgegangen ist (Schultze, Oppenheim-Cassirer¹⁾). Sie nähert sich der Dystrophie durch das Verhalten der befallenen Muskeln gegen den elektrischen Strom (meist nur quantitative Abnahme der Erregbarkeit), aber es fehlt die Pseudohypertrophie und es läßt sich anamnestisch feststellen, daß das Leiden sich unter Schmerzen entwickelt hat. Vielleicht gehört auch ein von F. Pick sowie ein von Klarr beschriebener Fall hierher.

Sehr schwer kann es sein, die Affektion im ersten Beginn und namentlich in der frühen Kindheit zu erkennen. Das Abstehen der Schulterblätter (*Scapula alatae*) bei mageren Kindern, Tuberkulösen etc. sollte kaum zu Verwechslungen Anlaß geben, doch habe ich es erlebt, daß mir Kinder dieser Art unter dem Verdacht der Dystrophie zur Begutachtung überwiesen wurden. Das eigentümliche Gebaren beim Aufrichten des Rumpfes wird, wenn auch in etwas modifizierter Art, auch dann beobachtet, wenn irgendein entzündlicher Prozeß an den Wirbeln oder den Rückenmuskeln die Streckung des Rumpfes schmerzhaft macht. Die Schmerzhaftigkeit selbst, die Druckempfindlichkeit der unteren Rücken-gegend, ein örtlicher Befund an den Wirbeln, Temperatursteigerung etc. — diese Erscheinungen lassen dann meistens einen Irrtum vermeiden. Ebenso habe ich bei traumatischen Neurosen nach Kontusion der Rücken-gegend diese Art des Sichaufrichtens beobachtet. Einmal sah ich, daß sich eine akute Poliomyelitis auf die Lendenmuskeln beschränkte und die Unfähigkeit, die Wirbelsäule zu strecken, das Bild der beginnenden Dystrophie vortäuschte. In einem andern Falle hatte die post-diphtheritische Lähmung außer den Hirnnerven vorwiegend die Muskeln der unteren Rumpfhälfte ergriffen, und die Lordose sowie die Art und Weise, wie sich das Kind aus der liegenden Stellung emporbrachte, entsprach durchaus dem oben geschilderten Typus. Die in meinem Labo-

¹⁾ Z. f. N. X.

ratorium von Sano angeführte anatomische Untersuchung bestätigte die Diagnose.

Bezüglich der Differentialdiagnose gegenüber der Friedreichschen, Thomsenschen Krankheit und der myasthenischen Paralyse ist auf die entsprechenden Kapitel zu verweisen. Einigemal wurde eine Pseudohypertrophie einzelner Muskeln bei Syringomyelie gefunden. — Der „Entengang“ kommt auch bei der Osteomalazie vor, doch ist diese durch die ihr speziell zukommenden Symptome so gut charakterisiert, daß die Unterscheidung meist leicht gelingt. Ich habe allerdings zwei Fälle gesehen, in welchen die Differenzierung große Schwierigkeiten bereite. Die Rachitis kann den Gang und die Art des Emporkommens in ähnlicher Weise beeinflussen (E. Remak).

Einigemal wurde eine lokalisierte Muskelypertrophie bzw. Pseudohypertrophie bei venöser Stannng (Venenthrombose) gefunden, so von Hitzig, Berger, Eulenburg, Lorenz, Schultze, Lesage, Bechterew¹⁾ u. A. Babinski sah sie nach Typhus, ich nach Perityphlitis-Operation mit Thrombose. Sie dürfte zu diagnostischen Irrtümern kaum Anlaß geben.

Die angeborenen Muskeldefekte*) beschränken sich auf einzelne Muskeln und lassen jede Progression vermissen; daß aber die Differentialdiagnose auch nach dieser Richtung gelegentlich Verlegenheiten bereiten kann, hat besonders Erb dargetan. Ferner hat Ziehen an der Hand einer interessanten Demonstration auf Beziehungen zwischen angeborenem Muskeldefekt, Kernschwund bzw. Kernaplasie und Dystrophie hingewiesen. Auch der „angeborene Hochstand des Schulterblattes“ verdient bei der Differentialdiagnose Berücksichtigung (bezüglich der Genese dieser Erscheinung vgl. z. B. Keyser²⁾, Ehrhardt³⁾, Jünger⁴⁾).

Komplikationen. Das Leiden kann sich mit Hysterie, Geisteschwäche und Epilepsie kombinieren. Die psychische Schwäche bzw. Imbezillität kann sogar zu den nicht ungewöhnlichen Begleiterscheinungen gerechnet werden (Vizioli). Verknüpfung der Krankheit mit Psychosen anderen Charakters wurde von C. Westphal⁵⁾, Stransky⁶⁾ u. A. geschildert. Eine Komplikation durch Tabes habe ich einmal, eine Verknüpfung mit Poliomyelitis auch einmal (Cassirer) beobachtet. Das Hinzutreten der Dystrophie zu einer alten Hemiplegia spastica infantilis wird einmal erwähnt. Bernhardt⁷⁾ beschrieb die Vereinigung derselben mit periodischer Extremitätenlähmung; und ich habe den Ausgang der periodischen Extremitätenlähmung in Dystrophie festgestellt. Von Interesse ist in dieser Hinsicht auch eine schwer zu deutende Beobachtung von Meyer-Betz⁸⁾ von periodischer Hämoglobinurie mit dystrophieartigen Lähmungszuständen.

Um eine Kombination mit Sklerodermie soll es sich in einem von Ballet-Delherm, mit Myxödem in einem von Schlesinger beobachteten Falle gehandelt haben. Unklar ist die Bedeutung der von Clarke bei einem seiner Kranken nach-

1) Z. f. N. XXXI, s. hier Lit. 2) D. m. W. 04. 3) Z. f. Kl. Chir. Bd. 44.
4) Z. f. Chir. Bd. 44. 5) Charité-Annalen 1886. 6) Z. f. d. g. N. III, hier Lit.
7) Z. f. N. VIII. 8) A. f. Kl. M. 10.

*) Literatur bis 1902 siehe bei Bing, V. A. 170, und von neueren Arbeiten siehe die von Steche (Z. f. N. XXVIII), Capelle, ebenda und Abromeit (M. f. P. XXV).

gewiesenen Schwellung der Speicheldrüsen. Diese Komplikation mit der sog. Mikuliezsehen Krankheit hat auch Schönborn (M. f. P. XXVIII) bei einem Pat. beobachtet, er ist geneigt, das Leiden als eine Toxikose infolge einer Störung im Bereich der Drüsen mit innerer Sekretion anzusehen. Jedenfalls bedarf die Frage weiterer Beachtung.

Ich sah einen eigenartigen Fall aus der Klientel des Dr. Jellinek (S. Francisco), der eine Kombination des Symptombildes der Littlesehen Krankheit mit dem der Dystrophie darzustellen schien, und um eine Verknüpfung dieser Art scheint es sich auch in einem von Jendrassik beschriebenen Falle gehandelt zu haben.

Der kongenitale Charakter des Leidens erklärt in erster Linie die Häufigkeit seiner Kombination mit andern Entwicklungsanomalien und Symptomenkomplexen, z. B. dem der Friedreichschen Krankheit, wie wir sie besonders aus den Mitteilungen von Jendrassik, der den Begriff der „familiären Heredodegenerationen“ aufgestellt hat, und Kollarits¹⁾ kennen gelernt haben.

Prognose. Das Leben wird durch die Krankheit gewöhnlich nicht gefährdet, indes kann die Respirationsmuskulatur und das Zwerchfell an der Dystrophie teilnehmen und die Atmungsstörung resp. ein interkurrentes Brustleiden bei der Schwäche der Expirationsmuskulatur den Tod herbeiführen. Die Personen werden meistens nicht sehr alt und sterben um so früher, je früher das Leiden eingesetzt hat. Nach dieser Richtung ist also die Prognose für die juvenile Form besser als für die infantile und die Pseudohypertrophie. Daß es jedoch auch Ausnahmen von dieser Regel gibt, beweist der oben angeführte Fall, in welchem das Individuum ein Alter von 58 Jahren erreichte, in einem andern meiner Beobachtung besteht die Erkrankung seit 34 Jahren. Jedenfalls kann sie auch zum Stillstand kommen. Es gibt Abortivformen, in denen ein bestimmtes Muskelgebiet, z. B. die Muskeln des Schultergürtels ergriffen werden, ohne daß der Prozeß die Tendenz hat, auf andere überzugreifen. Ein 30jähriger Herr, den ich behandelte, gab bestimmt an, daß die Erkrankung bei ihm seit dem 10.—12. Jahre keine Fortschritte gemacht habe.

Ich sah ferner einen Mann, der das typische Bild der Dystrophie im Sinne von Erb-Landouzy-Dejerine bot. Bei genauerer Betrachtung fehlten aber alle Funktionsstörungen bis auf die Schwäche des Lid- und Lippenchlusses, und es stellte sich heraus, daß sowohl diese Erscheinung wie die Haltungsanomalien der Schultern und des Rumpfes angeboren waren und keinerlei Zunahme im Laufe der 30 Jahre erfahren hatten. Er wollte wissen, ob er heiraten dürfe, und davon glaubte ich im Hinblick auf die Deszendenz abraten zu müssen. Von einer auffälligen Besserung berichtet auch Jaecquemont (R. n. 05) einmal. Namentlich aber hat Erb (M. m. W. 08) einen sicheren Fall von infantiler Dystrophie mit Rückbildung beschrieben. Seiner Mitteilung schließen sich die von Marina (D. m. W. 08), Jendrassik (D. m. W. 09) und Mitchell (Journ. of Nerv. 09) an.

Therapie. Übermäßige Muskelaustrengungen sind unbedingt zu vermeiden, eine mäßige Bewegung, eine konsequente Übung der Muskeln ist sogar erforderlich. Aufenthalt in guter Luft, kräftige Ernährung mit Einschränkung der Fettbildner ist zu empfehlen. Der elektrische Strom, namentlich der galvanische, hat vielleicht einigen Nutzen; ein paar Fälle sind bekannt geworden, und ich selbst habe zwei gesehen, in denen unter elektrischer oder gymnastischer Behandlung eine nicht unwesentliche Besserung eintrat. Sachs und Brooks wollen das öfter konstatiert haben. Andererseits wird besonders von Marie vor der

¹⁾ Z. f. N. XXX und XXXIV. S. auch Higier, A. f. P. Bd. 48, Eulenburg-Cohn, N. C. 11.

Anwendung der elektrischen Reizbehandlung gewarnt. Auch hydratische Kuren dürfen angewandt werden.

Von den durch Einspritzung von Muskelsaft angeblich erreichten Erfolgen (Allard¹⁾, Tordeus) ist später nichts mehr bekannt geworden. Mit Thyreoidinpräparaten will Rossolimo in einem Falle Besserung erzielt haben; doch scheint auch diese Beobachtung von anderer Seite keinerlei Bestätigung erfahren zu haben. Von Thymuspräparaten sah Marinesco keinen Nutzen.

Bei starker Verkürzung der Achillessehnen und sonst erhaltener Gehfähigkeit ist die Tenotomie derselben am Platze. Gegen die Anwendung der Sehmentransplantation bei diesem Leiden glaubte ich²⁾ mich wegen des progredienten Charakters aussprechen zu müssen, muß aber zugeben, daß sie bei dem schleppenden Verlauf von passagerem Nutzen sein kann. Dafür eingetreten sind Hoffa, Doberauer, Kuh³⁾ u. A. (siehe das nächste Kapitel). In einem unserer Fälle hatte das Verfahren einen ungünstigen Einfluß. Eiselsberg hat in einigen Fällen die beiden Schulterblätter aneinandergenäht und will dadurch die Bewegungsfähigkeit der Arme gefördert haben. Auch Raymond berichtet über den Nutzen einer auf chirurgischem Wege erzielten Fixation des Schulterblatts.

Stützapparate für den Schultergürtel bzw. die oberen Extremitäten sind von Hager, Schlesinger u. A. empfohlen worden.

Die sog. neurotische oder neurale Form der progressiven Muskelatrophie. (Peronealtypus der progressiven Muskelatrophie. Typus Charcot-Marie, Tooth.)

Literatur: Charcot-Marie, *Revue de Méd.* 1886, Hoffmann, *A. f. P.* XX, Z. f. N. 1, Dubreuilh, *Revue de Méd.* 1890, Bernhardt, *V. A.* Bd. 133, Tooth, *Br.* 1898, Marinesco, *Arch. de Méd. expér.* 1895, Oppenheim-Cassirer, *Z. f. N.* X, Dejerine-Sottas, *Progrès méd.* 1893, Siemerling, *A. f. P.* XXXI, Sinton, *L'Amiotrophie type Charcot-Marie*, Thèse de Paris 1899, Cassirer-Maas, *M. f.* N. XVIII, Kugelgen, *A. f. P.* Bd. 45, hier Lit. zusammengestellt.

Das Leiden beginnt in der Regel in der zweiten Hälfte der Kindheit, zuweilen später, kann selbst noch im 3. und 4. Dezennium auftreten. Fast immer werden mehrere Mitglieder einer Familie ergriffen, es kann sich auch auf die Nachkommen direkt (durch den Vater) oder mit Überspringen einer Generation vererben. Herrington⁴⁾ teilt mit, daß in einer Familie 26 Individuen befallen waren. Interessante Beobachtungen dieser Art werden auch von Eichhorst und Stiefler angeführt. Dagegen fehlte die Heredität in Beobachtungen von Charcot-Marie, mir, Siemerling, Lähr⁵⁾ u. A. Männer erkranken weit häufiger als Frauen.

Die Entwicklung ist eine schleichende. Die Atrophie beginnt in der großen Mehrzahl der Fälle an den Fußmuskeln, und zwar an den Mm. Peronei, dem Extensor digitorum communis und der kleinen Fußmuskulatur. Mit ihrem Schwunde bildet sich ein Klumpfuß aus, ein Pes varus, equinus oder varo-equinus, meist mit Krallenstellung der Zehen. Das Fußgelenk wird gewöhnlich in dieser Stellung ankylosiert,

¹⁾ R. n. 1898. ²⁾ B. k. W. 05. ³⁾ Prag. med. Woch. 05. ⁴⁾ Br. 1888.
⁵⁾ Charité-Annalen 1894.

kann aber auch schlottern. Die Unterschenkel sind entsprechend abgemagert (s. Fig. 163). Erst später nehmen auch die Wadenmuskeln an der Atrophie teil. Nach einigen Jahren werden die oberen Extremitäten befallen, und zwar immer zuerst und am meisten die kleinen Handmuskeln: Thenar, Hypothenar und Interossei, es entwickelt sich so eine Krallenhand. Die dem Rumpf benachbarten Extremitätenabschnitte bleiben meistens verschont.

Fibrilläres Zittern wird beobachtet. Bei einigen meiner Patienten war auch ein echter schnell-schlägiger Tremor vorhanden. Die elektrische Untersuchung ergibt unvollkommene Entartungsreaktion, dabei auch faradische Zuckungsträgheit und Störungen der Erregbarkeit in nicht gelähmten Nervengebieten; so kommt es vor, daß der Cruralis, Radialis etc. nur auf den galvanischen Strom reagieren. Ich sah einen Fall dieser Art, in welchem sich die schwere Störung der elektrischen Erregbarkeit fast über den ganzen Körper erstreckte, während der Muskelschwund nur die unteren Extremitäten betraf. In einzelnen Fällen war nur eine starke quantitative Abnahme der elektrischen Erregbarkeit nachweisbar. Die Nerven sind meistens nicht besonders druckempfindlich.

Die Kniephänomene sind in der Regel aufgehoben.

In einem unserer, auch sonst atypischen Fälle — das Leiden hatte im ersten Lebensjahre am Arm begonnen, ferner lag bei der charakteristischen Beschaffenheit der Unterschenkel etc. an den Oberschenkeln eine Pseudohypertrophie vor — fehlten die Fersenphänomene und die Sehnenphänomene an den Armen, während die Kniephänomene sogar erhöht waren.

Gefühlsstörungen kommen zuweilen (nach Sainton selten) vor: Schmerzen und auch geringe Abstumpfung der Sensibilität an den Endabschnitten der Extremitäten. In einzelnen Fällen waren die Schmerzen von quälender Heftigkeit; auch erreichte die Hypästhesie einmal einen höheren Grad (Marinesco). Vasomotorische Störungen finden sich besonders an den Unterschenkeln häufig.

Bulbäre Symptome (mit entsprechenden anatomischen Befunden) werden in vereinzelten, nicht ganz eindeutigen Fällen, z. B. von Aoyama (*Z. f. N.*, Bd. 40) angegeben.



Fig. 163. Neurotische Muskelatrophie in vorgeschrittenem Stadium.

Einmal beobachtete ich ein mal perforant bei diesem Leiden. Das Vorkommen von Pupillenstarre wird von Siemerling, Schulz und Cassirer, Optikusatrophie von Vizioli sowie von Ballet-Rose und Krauss¹⁾ erwähnt. Auch Krämpfe (Epilepsie, Narkolepsie) und besonders psychische Störungen (Sainton) wurden im Verlauf des Leidens beobachtet. So hat A. Westphal²⁾ die Kombination desselben mit manisch-depressivem Irresein und Tic beschrieben, freilich bot der Fall auch sonst Atypisches. Im übrigen dürfte es sich überhaupt bei diesen Erscheinungen nicht um Symptome der Krankheit selbst, sondern um Komplikationen handeln und die Neigung dazu auf der heredodegenerativen Grundlage beruhen. Die Kombination mit Pupillenstarre ist aber von Interesse, weil es Cassirer³⁾ gelang, in einem solchen Falle durch den Nachweis der positiven Wassermannschen Reaktion eine Beziehung zur Lues (anscheinend ererbter) festzustellen. So sah auch ich vor kurzem einen mit dieser Krankheit behafteten Patienten, bei dem Lues sicher vorausgegangen war.

Die Affektion verläuft sehr langsam, kann lange Remissionen machen, vielleicht zum Stillstand kommen.

Auf den überaus schleppenden Verlauf, besonders in den späteren Stadien, den relativ gutartigen Charakter und die Möglichkeit des Stillstandes hat neuerdings besonders Stiefler (Z. f. Heilk. XXVII) auf Grund seiner Erfahrungen hingewiesen.

Die Bewegungsbeschränkung der Arme bzw. Hände braucht trotz der Atrophie keine erhebliche zu sein (Guillain). Die Individuen können ein hohes Alter erreichen und dauernd arbeitsfähig bleiben. Auch hat die chirurgisch-orthopädische Behandlung (Tenotomie etc.) einige Erfolge aufzuweisen. In zwei von Hoffa und J. Fraenkel beschriebenen Fällen dieser Art konnte ich mich selbst davon überzeugen, daß die Sehnenplastik einen Ausgleich der Deformität und zunächst auch eine Besserung der Funktion bewirkte. Das gleiche wird von Wimmer⁴⁾ angegeben. Einmal soll der Gebrauch von Thyreoidin von Nutzen gewesen sein(?). Auch da, wo Syphilis vorausgegangen ist, ist die spezif. Therapie meist vergebens angewandt worden.

Pathologische Anatomie: In einigen älteren Beobachtungen (Virchow, Friedreich) fand sich eine Erkrankung der peripherischen Nerven und der Gollischen Stränge des Rückenmarks. Hoffmann glaubte das Hauptgewicht auf den Prozeß in den Nerven legen zu dürfen und schlug die Bezeichnung neurotische oder neurale Form der progressiven Muskelatrophie vor. Es handelt sich nach dieser Auffassung um eine chronische hereditäre Form der multiplen Neuritis. Damit steht die Tatsache im Einklang, daß das Krankheitsbild dem einer chronischen Polyneuritis in einigen Fällen (Oppenheim, Dercum) sehr ähnlich sah. Bernhardt wählte die Bezeichnung spinal-neuritische Form der p. M. Mit dieser Auffassung ließen sich die Sektionsbefunde von Dubreuilh, Marinesco, Siemerling, Sainton, Dejerine und Armand-Delille, Gierlich⁵⁾ wohl in Einklang bringen. Nach diesen Untersuchungen liegt eine Degeneration der Hinterstränge, ev. auch der Seitenstränge, ferner Atrophie der Vorderhornzellen (und Clarkeschen Säulen) und

1) Z. f. Aug. 06. 2) A. f. P. Bd. 45. 3) B. k. W. 11. 4) A. f. P. Bd. 42. S. ferner Cassirer, B. k. W. 11. 33 u. Diskuss. 5) A. f. P. Bd. 45.

vorderen Wurzeln, der Spinalganglien und peripherischen Nerven vor. Die Schwierigkeit, die klinischen Erscheinungen mit dem anatomischen Befund in Einklang zu bringen, wird von den genannten Autoren nicht genug betont. — Über den Ausgangspunkt des anatomischen Prozesses gehen die Ansichten auseinander. Auf die Affektion der peripherischen Nerven, die von Hoffmann in den Vordergrund gestellt war, wird von Siemerling, Sinton und Raymond nicht soviel Gewicht gelegt. Auch Dejerine und Armand-Delille fanden nur eine einfache Atrophie der motorischen Nerven. Ferner habe ich in Gemeinschaft mit Cassirer nachweisen können, daß das Symptombild auch auf dem Boden eines primären Muskelleidens (für das die Bezeichnung myositischer Form der progressiven Muskelatrophie wenigstens in einigen Fällen zutreffen dürfte) entstehen kann, und vor kurzem haben Cassirer-Maas wieder gezeigt, daß das Rückenmark frei, dagegen die Nerven und besonders die Muskeln schwer erkrankt sein können; sie sprechen von *Neuromyositis multiplex chronica*.

Und so kann das Leiden nach der Verschiedenartigkeit der anatomischen Prozesse als ein einheitliches, wohlbegrenztes nicht betrachtet werden. Daß es sich symptomatologisch mit der Myopathie sehr nahe berühren kann, wird auch von Hoffmann auf Grund eigener Beobachtungen und eines von Brossard beschriebenen Falles zugegeben. Ein von T. Cohn demonstrierter läßt sich auch in diesem Sinne deuten. Einstweilen ist es auch nicht möglich, auf Grund der Symptomatologie eine Differenzierung vorzunehmen, so haben z. B. bei dem Patienten von Cassirer-Maas alle neuritischen und myositischen Symptome gefehlt.

Nur ausnahmsweise, aber nach den Erfahrungen von mir und Cassirer doch nicht so selten, setzt die Atrophie an den oberen Extremitäten ein. In dem Falle, der durch Fig. 163 illustriert wird, waren die Hände ebenso stark ergriffen als die Füße. Bei einem unserer Patienten (s. o.) begann die Erkrankung an der rechten Hand und griff dann auf das rechte Bein über. Deutlich tritt die durch den Muskelschwund bedingte Beschaffenheit der unteren Extremitäten auch in Fig. 164 hervor. Dieser Fall war noch dadurch ausgezeichnet, daß eine Kiefermißbildung vorlag und die Sprache von Haus aus eine näselnde war.



Fig. 164. Beschaffenheit der Unterschenkel und Füße in einem Falle von „neurotischer“ Muskelatrophie. (Eigene Beobachtung.)

Von Dejerine und Sottas (Soc. de Biol. 1893, Revue de Méd. 1896) sowie von Gombault-Mallet sind Fälle beschrieben worden, die sich hier eng anreihen, obgleich sie uns noch weiter vom Gebiet der progressiven Muskelatrophie abführen: Beginn der Affektion in der Kindheit mit Muskelatrophie an den Endabschnitten der Extremitäten (wie sie oben geschildert wurde). Allmähliches Fortschreiten derselben, dabei heftige Blitzschmerzen, grobe Gefühlsstörung, Ataxie, namentlich in den Armen, Miosis, träge Pupillenreaktion und Pupillenstarre, Nystagmus, Rombergsches Symptom, Kyphoskoliose. Elektrisch: erhebliche quantitative Herabsetzung der Erregbarkeit, keine EaR. Starke, schon durch die Palpation nachweisbare Hypertrophie und Verhärtung der Nervenstämme. Anatomischer Befund: Chronische interstitielle Neuritis, von der Peripherie nach dem Centrum abnehmend, ebenso in den hinteren Wurzeln, Sklerose der Gollsehen und Burdachsehen Stränge im Lendenmark, Atrophie der Vorderhornzellen und vorderen Wurzeln. In neueren, von Dejerine und Thomas (R. n. 02 und Nouv. Icon. 06) untersuchten Fällen dieser Art war die Hypertrophie der Nerven und

Rückenmarkswurzeln wieder eine sehr beträchtliche, sie erstreckte sich auch auf Hirnnerven und den Sympathicus.

Diese Affektion, die als „Névrite interstitielle hypertrophique et progressive de l'enfance“ beschrieben wurde, wurde ebenfalls bei Geschwistern beobachtet. Strümpell meint, es handle sich um eine besondere Form der hereditären Systemerkrankung und zwar um eine Kombination der Friedreichschen Krankheit mit der hered. peronealen Form der progr. Muskelatrophie. Marinesco und Raymond sind geneigt, diese von Dejerine beschriebene Affektion mit der Chareot-Marieschen in eine Kategorie zu bringen. Es handle sich um eine Systemerkrankung des Rückenmarks, um eine kombinierte Vorderhorn-Hinterstrangdegeneration mit Beteiligung der entsprechenden Wurzeln und Nerven. Bei der Chareot-Marieschen Form trete die Symptomatologie der Vorderhornaffektion in den Vordergrund, bei der „Névrite interstitielle“ etc. die tabische Komponente. Raymond erkennt allerdings an, daß die Verdickung der Nervenstämmen hier ein neues Moment bilde. Marie hat dem Dejerineschen einen anderen Typus gegenübergestellt, der in bezug auf den hereditär-infantilen Charakter, die Verdickung der peripherischen Nerven und die Vorderhornsymptome mit dem ersteren übereinstimmt, dagegen fehlen die Hinterstrangsymptome bzw. die Ataxie, die Schmerzen, die Miosis, Pupillenstarre, das Rombergsche Zeichen, während der Mangel der Sehnenphänomene und leichte Störungen der objekt. Sensibilität sie wieder der Dejerineschen Form nähern. Als neue Symptome kommen hier hinzu Intentionstremor, Exophthalmus und Sprachstörung. S. die Mitteilung von Boveri, *Semaine méd.* 10 (Rif. med. 10). Dieser Autor hat auch anatomische Unterschiede festgestellt: Neben den Hintersträngen sind die Seitenstränge bei der Marieschen Form degeneriert, die Hypertrophie der Nerven ist weniger ausgesprochen. Das Leiden bedarf aber in vieler Hinsicht noch der weiteren Erforschung, insbesondere ob und inwieweit Beziehungen zur Recklinghausenschen Krankheit vorliegen und ob die Verdickung der Nervenstämmen etc. mehr die Bedeutung eines Stigma degenerationis hat. So hat mir vor kurzem Malaisé einen Pat. demonstriert, der die Symptomatologie der Friedreichschen Krankheit bot ohne neuritische Erscheinungen, aber mit dem Befunde der Verdickung der Nervenstämmen etc. Auch scheint die Grenze zwischen der Dejerineschen und Marieschen Form keine scharfe. Ob ein von Long beobachteter Fall hierhergerechnet werden darf, ist ebenfalls zweifelhaft.

Von deutschen Autoren hat M. Braseh (*Z. f. N.* XXVI) Fälle beschrieben, die wahrscheinlich hierhergehören. S. ferner Hoffmann, *Z. f. N.* B1. 44.

Anhang.

Ich lasse hier die Besprechung eines Krankheitsbildes folgen, das sich der progressiven Muskelatrophie nur lose anreihet und den Rückenmarkskrankheiten nicht zugerechnet werden darf. Die Berechtigung, es an dieser Stelle anzuführen, leite ich davon ab, daß es sich um eine (primäre oder sekundäre) Erkrankung des Muskelapparates, um eine Myopathie handelt, freilich um eine Form, die von den besprochenen durchaus abweicht.

Die Thomsensche Krankheit (Myotonia congenita)*

ist ein Leiden, das gewöhnlich mehrere Mitglieder derselben Familie befällt und sich durch Generationen forterbt. Mehr als 20 Fälle der Art sind in der Familie des Dr. Thomsen, dem wir die erste genauere Beschreibung verdanken, in vier Generationen vorgekommen. Auch Blutsverwandtschaft der Eltern hat in einzelnen Fällen die erbliche Belastung bedingt, während in andern wenigen eine hereditäre Disposition überhaupt nicht wahrnehmbar war.

*) Zur Literatur: Erb, Die Thomsensche Krankheit 1886; A. f. kl. M. 1889. Eine ziemlich vollständige Literaturzusammenstellung bringt Pelz, A. f. P. Bd. 42. S. ferner Pansini, Sulla Malattia di Thomsen. Neapel 07.

Meist macht sich das Leiden schon in der ersten Kindheit geltend, manchmal tritt es erst um die Pubertätszeit oder noch später in die Erscheinung und weckt den Eindruck eines erworbenen Zustandes. So soll es sich auch einigemal im Anschluß an eine psychische Erregung, einen heftigen Schreck entwickelt haben, wobei es jedoch nicht auszuschließen ist, daß der Schreck durch die Steigerung der Erscheinungen die Affektion nur aus ihrer Latenz herausgerissen hat. Man kann in diesem Sinne mit Pelz von einer Myotonia congenita adultorum sprechen. Der kongenitale Ursprung der Affektion war jedoch keineswegs immer nachzuweisen.

Die von dieser Krankheit Befallenen besitzen eine gut entwickelte, meist sogar hypervoluminöse Muskulatur. Indes ist die Muskelkraft eher etwas herabgesetzt. Besonders kann die bei der Anfangsbewegung — nach längerer Ruhe — geleistete Kraft eine geringe sein (Mann). Ferner kann sich die „herkulische“ Beschaffenheit der Muskeln auf einzelne Gebiete beschränken, so betraf sie bei einem meiner Patienten die unteren Extremitäten und Kaumuskeln, während die Armmuskeln keineswegs hypertrophisch waren. Die wesentliche Krankheitserscheinung ist die Hemmung der willkürlichen Bewegungen durch eine sich bei ihnen einstellende Muskelsteifigkeit. Versucht der Kranke nach längerer Ruhe eine Muskelgruppe in Tätigkeit zu setzen, so gerät sie in den Zustand tonischer Anspannung, und der Wille ist zunächst nicht imstande, die Muskulatur zu entspannen. Nach zirka 5—20—30 Sekunden löst sich der Krampf, und bei mehrfacher Wiederholung der Bewegung wird sie immer glatter und leichter, bis sie schließlich ohne jede Schwierigkeit auszuführen ist. So sind die Kranken imstande, lange Märsche zurückzulegen, zu tanzen u. dgl.

Besonders dann, wenn das Individuum plötzlich einen energischen, kraftvollen Bewegungsversuch macht, z. B. wenn es die Hand schnell und kräftig zur Faust schließt, den Unterarm gegen den Oberarm beugt, die Kiefer fest aufeinanderpreßt, macht sich die myotonische Störung geltend. Der Arm, den Patient nach einem Glase ausstreckt, kann starr ausgestreckt bleiben, die Hand, die er dem andern drückt, kann wie eine Klammer die fremde umschlossen halten, bis nach einer Weile die Spannung nachläßt. Es kann auch eine energische Reflexbewegung in den tonischen Krampf übergehen; so kommt es in schweren Fällen vor, daß das Individuum bei irgendeiner Bewegung zu Boden stürzt und steif wie ein Stock daliegt, bis die Muskeln erschlaffen und ihm freiere Bewegung gestatten. Einer meiner Kranken zog sich auf diese Weise eine schwere Verletzung zu.

Betroffen ist in der Regel mehr oder weniger die gesamte Körpermuskulatur, doch kann die Störung in einzelnen Gebieten, z. B. an den Gliedmaßen, sehr ausgeprägt sein, während sie in andern, wie im Bereich des Facialis, in den Kaumuskeln, nur angedeutet ist. Auch die Augenmuskeln können an der Störung teilnehmen; so verharren in einem Charcotschen Falle die Bulbi beim Blick nach oben längere Zeit in dieser Stellung. Die Zunge ist nicht selten, die Rachen- und Respirationsmuskulatur nur ausnahmsweise ergriffen. Von einer Beteiligung des Herzens ist auch in einigen Fällen die Rede, doch scheint das sehr zweifelhaft. Es kommt vor, daß die Arme scheinbar frei sind, während

die Beine den Sitz der krankhaften Störungen bilden und umgekehrt, ja es gibt vereinzelte Fälle, in denen eine Beschränkung des Leidens auf bestimmte Muskelgruppen festgestellt wurde. So behandelte ich einen Herrn, bei dem die myotonische Störung nur im Orbicularis palpebrarum deutlich ausgesprochen war, während die andern Phänomene auch in den übrigen Körpermuskeln nachweisbar waren.

Derartige Fälle partieller Myotonic werden auch von Gaupp (C. f. N. 1900), Schott (Z. f. N. XXI) und Curschmann (B. k. W. 05) beschrieben. Sie sind auch dadurch atypisch, daß sie sich oft mit Muskelatrophie verbinden (s. u.).

Die Myotonie steigert sich unter dem Einfluß von Gemütsbewegungen, so auch besonders, wenn der Kranke sich beobachtet glaubt, ferner nach längerer Ruhe und forciertem Anstrengung, nach fieberhaften Krankheiten und besonders in der Kälte. In einigen Fällen soll die Muskelversteifung überhaupt nur in der Kälte hervorgetreten sein (so in einem von Martius und Hansemann¹⁾ beschriebenen Falle von intermittierender Myotonie), doch dürfte es sich da um eine besondere Abart des Leidens handeln. Einen günstigen Einfluß hat dagegen die Wärme, die seelische Ruhe, der Genuß mäßiger Alkoholmengen und besonders die öftere Wiederholung einer Bewegung.



Fig. 165. Myoton. Reaktion der Zunge. (Eigene Beobachtung.)

Die objektive Untersuchung läßt nun jederzeit am Muskelapparat gewisse Erscheinungen erkennen, die schon von früheren Beobachtern wahrgenommen und von Erb besonders sorgfältig studiert wurden: Es sind das:

1. Die Steigerung der mechanischen Muskeleerregbarkeit. Während nämlich die mechanische Erregbarkeit der Nerven nicht erhöht, sondern eher verringert ist, erzeugt die Perkussion der Muskeln eine träge, tonische Anspannung des getroffenen Teiles mit Nachdauer der Kontraktion. Der Muskelbauch springt wulstartig vor, oder es kommt zu einer lokalen Furchen- resp. Dellenbildung (s. Fig. 165). In der Regel genügt schon ein Druck mit den Fingerspitzen auf den Muskel, um die Erscheinung hervorzurufen.

2. Die Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit, die myotonische Reaktion (MyR.). Die faradische Erregbarkeit der Nerven ist im ganzen nicht alteriert. Die Reizung der Nerven mit stärkeren Strömen erzeugt eine tonische Muskelspannung mit Nachdauer der Kontraktion, während einzelne Öffnungsinduktionsschläge eine kurze Zuckung bedingen. Die direkte faradische Muskeleerregbarkeit ist gesteigert. Schon schwache Ströme bewirken eine tonische Kontraktion mit langer Nachdauer. Bei kontinuierlicher faradischer Reizung wird zuweilen ein Undulieren der gereizten Muskeln beobachtet. Die galvanische Erregbarkeit der Nerven ist eher etwas herabgesetzt. Nur labile Ströme erzeugen vom Nerven aus eine Zuckung mit Nachdauer. Die direkte galvanische Muskeleerregbarkeit

¹⁾ V. A. Bd. 117.

ist erhöht, es treten nur Schließungszuckungen ein, gewöhnlich überwiegt die ASZ. Besonders aber fällt der träge, tonische Charakter der Muskelzuckungen und ihrer Nachdauer auf. Bei stabiler Anwendung des galvanischen Stromes wird ein rhythmisches Undulieren der Muskulatur beobachtet, eine Kontraktionswelle pflanzt sich von der Kathode nach der Anode hin fort. Zur Erzeugung dieses Phänomens ist die Anwendung starker Ströme (bis zu 20 MA.) erforderlich. Man setze etwa die eine große Elektrode in die Nacken- oder Sternalgegend, die andere mittlere in die Handfläche, nach einer Weile stellt sich die Wellenbewegung ein. Manchmal ist ein wiederholtes Wenden des Stromes erforderlich (Erb), um dieses Phänomen auszulösen.

Die Funkenentladung des statischen Stromes rief in einem von mir untersuchten Falle nur Einzelzuckungen hervor, wie sich überhaupt die Reaktion für statische Elektrizität nicht verändert zeigte.

Die geschilderten Symptome repräsentieren das Krankheitsbild. Die übrigen Funktionen des Nervensystems sind nicht beeinträchtigt, speziell gilt dies für die Sensibilität, die Sinnesfunktionen, Reflexe etc. Allerdings ist eine Abschwächung oder selbst ein Fehlen des Kniephänomens öfter festgestellt worden (Seeligmüller, Buzzard, Pelizaeus, Bernhardt, Erb, Hoffmann, H. Curschmann). Bei einem meiner Patienten konnte ich Nystagmus und das Graefesche Symptom nachweisen (das letztere wurde auch von Mann und Sedgwick konstatiert). Ferner hatte er über Bulimie bzw. Polyphagie zu klagen. Stoffwechselstörungen werden von Bechterew, Karpinski, Wersiloff¹⁾, Ballet angegeben (insbesondere vermehrte Kreatininausscheidung, doch hat das Zülzer nicht bestätigen können). Erhöhung des Blutdrucks fand Guillain.

Komplikationen des Leidens mit psychischen Störungen, Epilepsie, Hemikranie etc. sind nicht ungewöhnlich. Auch wurde eine Kombination desselben mit Neuritis multiplex (Hoffmann), Tabes (Nalbandoff²⁾, Hoffmann) und Tetanie (Bettmann) beschrieben. Namentlich aber ist die Verknüpfung mit Muskelatrophie (Hoffmann, Jolly, Delprat, Bernhardt, Schönborn, Frohmann³⁾, Cassirer, Lortat-Jacob, Curschmann, Lannois etc.) und Pseudohypertrophie (Charcot) bzw. Dystrophie (Nonne) nicht so selten beobachtet worden. Eingehend und auf Grund eines größeren Materials hat Hoffmann⁴⁾ diese Frage studiert und die Ansicht vertreten, daß die progr. Muskelatrophie sich aus der Myotonie heraus entwickeln könne. Ihm schließen sich Rossolimo und Schott sowie Fürnrohr an. Neuerdings hat Steinert⁵⁾ aus seinen Beobachtungen und der vorliegenden Literatur gefolgert, daß es sich um einen speziellen Typus der myopathischen Dystrophie mit vorwiegender Beteiligung der Vorderarm-, Hand-, Gesichts- und Halsmuskeln handle, den er für recht charakteristisch hält. Außer der Facies myopathica kämen dabei gelegentlich auch Schwäche bulbärer Muskeln vor. Die einigemal nachgewiesene Entartungsreaktion sei keine echte etc.

1) N. C. 1897. 2) N. C. 1899. 3) D. m. W. 1900. 4) Z. f. N. XVIII. Beiträge zu dieser Frage bringt auch die Lyoner These von Magneval: Des Myotonies atrophiques. 04. S. ferner H. Berg, Über Muskelatrophie bei Thomsenscher Krankheit, Diss. Bonn 04, Fürnrohr, Z. f. N. XXXIII, Voß, Z. f. N. XXXIV. 5) Z. f. N. XXXVII.

Zu ähnlichen Resultaten gelangten Batten und Gibb¹⁾. Siehe ferner Ascenzi²⁾, Chvostek³⁾.

Besonders hat dann Cursehmann (Z. f. N. Bd. 45) die Steinertsehen Angaben bestätigt und als charakteristisch für die atrophische Myotonie hervorgehoben: 1. den späteren Beginn im Alter v. 20—30 Jahren, 2. die Begrenzung der myotonischen Störung auf einzelne Muskeln (Faustsehluß, Zunge etc.), 3. die typische Verbreitung der Atrophie oder Dystrophie auf Hand-Vorderarm-Sternocleidomastoideus und Gesicht, 4. die allgemeine Abmagerung, 5. die Glatze, 6. Hodenatrophie (Steinert), 7. Kombination mit Ataxie und Westphals Zeichen, 8. mit Katarakt, 9. Sprachstörung. Cursehmann denkt an Beziehungen des Leidens zu den nervösen Regulationsapparaten der inneren Sekretion.

Einmal fand sich ein angeborener Muskeldefekt am Schultergürtel, bei einem Patienten Voss' in den Bauchmuskeln, in einem von mir beobachteten Falle eine Bildungsanomalie an den Fingern, die sich vererbt hatte.

Es gibt schwere und leichte Fälle dieser Art. In den letzteren ist die Bewegungsstörung zuweilen so geringfügig, daß sie von Anderen überhaupt nicht bemerkt wird und die Betroffenen jeder Beruf ergreifen können. Einer meiner Patienten war ein berühmter Violinvirtuose. Seine Arme waren frei von jeder Störung, in den Beinen bestand ein geringer Grad von Myotonie, der sich nur unter besonderen Verhältnissen steigerte. Er pflegte es selbst als Kuriosum mitzuteilen, daß er beim Ordensfeste, in dem Moment, als er herantreten sollte, um einen Orden in Empfang zu nehmen, wie festgewurzelt dastand und sich nicht vom Fleck rühren konnte. Bei zweien seiner Söhne war die Erkrankung stark ausgeprägt. Zum Militärdienst sind die mit Thomsenscher Krankheit Behafteten wohl durchweg nicht tauglich.

Die Diagnose ist im ganzen leicht zu stellen. Ein der myotonischen Reaktion in etwa ähnliches Verhalten ist bei andern Erkrankungen zuweilen konstatiert worden: der elektrische Reiz eines starken faradischen Stromes erzeugte schmerzhaft andauernde Kontraktionen, die aber wahrscheinlich mit den Crampi musculorum identisch waren.

Eine der Myotonie ähnliche Affektion ist von Eulenburg (N. C. 1886) als *Paramyotonia congenita* beschrieben worden: eine sich in der Kälte einstellende Klammheit, Steifigkeit der Gesichts-, Hals-, Sehling- und Extremitätenmuskeln, die die Individuen mehr oder weniger vollkommen bewegungsunfähig macht. Löste sich diese Starre (nach $\frac{1}{4}$ bis zu mehreren Stunden), so folgte ein Zustand von lähmungsartiger Schwäche, der zuweilen tagelang anhält. Der Orbicul. oris und palpebrarum waren besonders beteiligt. Die mechanische Muskelerregbarkeit war nicht gesteigert. Die elektrische Prüfung ergab Herabsetzung der Erregbarkeit. Beobachtungen ähnlicher Art sind dann von Sölder mitgeteilt worden, der auch den der Myotonie entsprechenden anatomischen Befund erhob (W. kl. W. 1895). Neuerdings sind Fälle beobachtet worden, die als Verknüpfung der Myotonie mit der Paramyotonie aufgefaßt werden. Auch wurde festgestellt, daß von den verschiedenen Mitgliedern einer Familie ein Teil von Thomsenscher Krankheit, der andere von Paramyotonie ergriffen war (Delprat, Haseovec). Eine ganz atypische Zwischenform bildet ferner der Martius-Hansemannsche Fall von *Myotonia congenita intermittens* (V. A. Bd. 117); einen ähnlichen Zustand schildert Weichmann.

Eine schärfere Scheidung in kongenitale, akquirierte und transitorische Formen will Jacoby (Journ. of. Nerv. 1898) durchgeführt wissen.

Talma (Z. f. N. II) schildert als *Myotonia acquisita* ein erworbenes Leiden, das sich an die Thomsensche Krankheit insofern eng anschließt, als es die ver-

¹⁾ Br. 09. ²⁾ M. f. P. XXXI. ³⁾ W. kl. R. 09.

schiedenen Erscheinungen der myotonischen Reaktion darbietet; aber es handelt sich, soweit man aus den kurzen Krankengeschichten erkennen kann, teils um vorübergehende heilbare Zustände, andererseits bestand ein gewisser Grad von Muskelstarre meist auch in der Ruhe, und die Krämpfe traten besonders bei längerer Anstrengung ein. S. ferner die Mitteilungen von Bittorfi (Z. f. N. XXXIX) und Grund (Z. f. N. Bd. 42), die sich auf das Symptom der Myokymie bei einer der Myotonie verwandten erworbenen Krampfform beziehen. — Noch weiter entfernt sich ein von Fürstner (A. f. P. XXVII) beobachteter Symptomenkomplex von der Thomsenschen Krankheit, indem die myotonische Reaktion fehlte und die Muskelspannung auch spontan in der Ruhe eintrat; ferner war der Verlauf ein günstiger. Das Fehlen der myotonischen Reaktion fiel auch Beechtere w auf. Die von Jacquemart (De la Myotonie acquise, Thèse de Paris 08) beschriebene Form der erworbenen Myotonie nimmt ebenfalls eine Sonderstellung ein.

Einigemale fehlten die charakteristischen Veränderungen der mechanischen Erregbarkeit (Seelig müller, Strümpell, Pantoppidan u. A.). Daß die myotonische Reaktion bei wiederholter Reizung immer undeutlicher werden kann, zeigte Jolly (N. C. 1896). Steigerung der Myotonie bei Wiederholung der aktiven Leistungen beobachtete Kleist. — Bumkes Beobachtung (Z. f. d. g. N. IV) bezieht sich auf ein familiäres Leiden, bei dem die Muskulatur unter dem Einfluß verschiedener Manipulationen, insbesondere Kraftleistungen, von langandauernden Krämpfen — Intentionskrämpfen — befallen wird, ohne daß sich die charakteristischen Zeichen der Myotonie finden. Eine Modifikation der myotonischen Reaktion schildert Päßler.

Unklar in seinem Wesen ist ein von Gowers als ataktische Paramyotonie bezeichneter erworbener Zustand, in welchem neben einer andauernden tonischen Muskelspannung, die alle Bewegungen steif und langsam machte, Ataxie und Gefühlsstörung bestand. Dieses Leiden hat offenbar mit der Myotonia cong. nichts zu tun. Schließlich sind schwer zu klassifizierende Fälle auch von Stein, Wiehmann (N. C. 1897), Seiffer, Dereum, Lannois, Woods (Journ. of Nerv. 11), Salsberger (myotonische Störungen bei chronischem Muskelrheumatismus, B. k. W. 10) geschildert worden.

Die bei der Tetanie vorkommenden Intentionskrämpfe (Kasperek) sind durch die anderen Kriterien dieses Leidens hinreichend gekennzeichnet. Doch hat Hoffmann die myotonische Reaktion auch in einem Falle von strumipriver Tetanie mit Myxödem festgestellt.

Auf Beziehungen der Myotonie zur Myoklonie hat Lundborg (Z. f. N. XXII) hingewiesen, namentlich hat er bei der familiären Form der letzteren eine myotonische Bewegungsstörung unter dem Einfluß psychischer Erregungen beobachtet, indes bedarf die Frage noch der weiteren Klärung. Oddo stellt die Myotonie der pericidischen Extremitätenlähmung (s. d.), die er Myoplegie nennt, gegenüber und bemüht sich, Beziehungen zwischen diesen beiden Affektionen aufzufinden.

Neuerdings hat dann A. Pelz die atypischen Formen der Thomsenschen Krankheit einer eingehenden Besprechung unterzogen. Beiträge zu dieser Frage liefert ferner die Abhandlung von Mingazzini-Perusini (Riv. di Pat. nerv. 04). Ich sah folgenden Fall, dessen Klassifizierung mir unmöglich war: „K., ein 65jähriger Arzt, verspürte seit zirka 10 Jahren Bewegungsstörungen in den Beinen, dazu kamen Schmerzen in den Schultern und im Rücken, schließlich eine mäßige Dysarthrie und Dysphagie. Befund: In den Armen besonders Schwäche der Extensoren, myotonische Bewegungsstörung und myotonische Reaktion auf mechanische Reize, während sich elektrisch nur quantitative Abnahme nachweisen läßt. Keine gröbere Sensibilitätsstörung, Abschwächung der Sehnenphänomene an den Beinen. Parese am meisten in den distalen Gebieten, besonders den Peronei, auch hier mechanische myoton. Reakt. und elektr. quantitative Abnahme. Muskeln etwas druckschmerzhaft; Lagegefühl an Zehen herabgesetzt. Pupillen und Lidspalten eng, aber Reaktion erhalten. Leichte Dysarthrie und Dysphagie. Rombergsches Symptom angedeutet.“ Curschmann will diesen Fall der atrophischen Myotonie zurechnen; das scheint auch mir berechtigt.

Jedenfalls lehren die vorliegenden Erfahrungen, daß die Myotonia congenita eine Affektion ist, von der es zahlreiche Abarten und Varietäten gibt, die ferner sehr geneigt ist, sich mit andern Symptomenkomplexen, besonders mit anderweitigen Erkrankungen des Muskelsystems zu verknüpfen. So sind auch myasthenische Symptome in Verbindung mit der myatrophischen Myotonie einigemale (Steinert, Curschmann, auch von mir) beobachtet worden.

Die Prognose quoad vitam ist eine günstige; aber eine Heilung oder auch nur eine wesentliche Besserung des Leidens ist bisher nicht erzielt worden. Die Affektion besteht bis ans Lebensende, ohne jedoch einen progressiven Charakter an den Tag zu legen. Remissionen sind nicht selten.

In bezug auf die pathologisch-anatomische Grundlage ist folgendes festgestellt. An exzidierten Muskelstückchen wiesen Erb und Andere eine Hypertrophie der Primitivfasern (bis aufs Doppelte des Volumens), eine Vermehrung der Sarkolemmkerne und eine geringe Verbreiterung des interstitiellen Gewebes nach (vgl. Fig. 166). Einzelne Untersucher (Ponfick, Ballet) haben diese Veränderungen vermißt, während Birdt¹⁾ die Befunde an sich selbst bestätigen konnte. Ich²⁾ habe in Gemeinschaft mit Siemerling feststellen können, daß an den dem Lebenden exzidierten Muskelpartikeln infolge der Kontraktion der

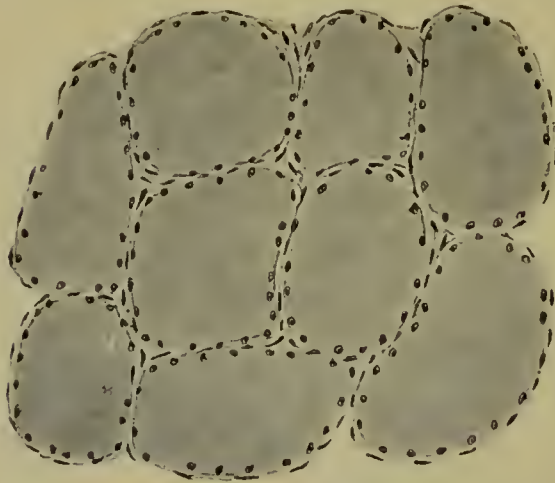


Fig. 166. (Vgl. mit Fig. 167.)
Querschnitt des Muskels bei Thomsenscher Krankheit.
Färbung Alaun-Hämatoxylin.

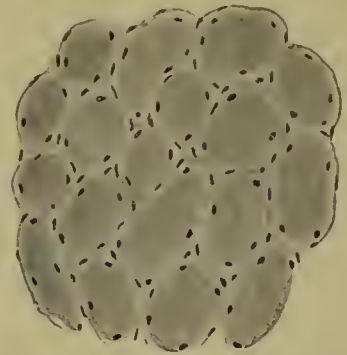


Fig. 167. Querschnitt des normalen Muskels bei derselben Vergrößerung und Färbung wie Fig. 166.

Fasern eine scheinbare Hypertrophie entsteht, die vermieden werden kann, wenn man die Kontraktion durch Aufspannung verhütet. Aus der bei der Myotonie bestehenden Erhöhung der mechanischen Erregbarkeit — der stärkeren Kontraktion auf den mechanischen Reiz hin — hätte man die Erbschen Befunde erklären können, und es ist dieser Versuch von uns und später auch von Jacob³⁾ gemacht worden. Indes haben Dejerine und Sottas⁴⁾ in einem zur Obduktion gekommenen Falle dieselben Veränderungen an den Muskeln gefunden, während das Nervensystem völlig intakt war.

Nach Jacobys Untersuchungen sind die sarcons elements des Muskels vermehrt, verkleinert oder dichter gelagert. Neben hypertrophischen Fasern wurden atrophische von Koch sowie von Hoffmann und Pelz gefunden.

¹⁾ Montreal med. Journ. 08, R. of N. 09. ²⁾ C. f. d. med. Wiss. 1889. ³⁾ Journ. of Nerv. 1898. ⁴⁾ Revue de Méd. 1895.

Schiefferdecker (Z. f. N. XXV) macht folgende Angaben: Die Primitivfasern sind breiter als normal, doch ist die Hypertrophie keine so erhebliche, anderseits finden sich auch viele schmale Fasern. Die Vermehrung der Kerne besteht nur insoweit, als mit der Größe des Faserquerschnitts die Zahl und Größe der Kerne zunimmt, aber die „relative Kernmasse“ ist unverändert. Das Sarkoplasma, d. h. die zwischen den Muskelfibrillen gelegene Substanz, zeigt bei einer bestimmten Art der Formolfixierung ein Auftreten von Körnern, die sich im normalen Muskel nicht finden. Die Fibrillen sind besonders an den Randpartien der Fasern verdickt und mit den benachbarten verklumpt.

Steinert legt das Hauptgewicht auf die Muskelzirrhose, außerdem fand er eine tabiforme Hinterstrangdegeneration, aber da sich seine Untersuchung auf einen Fall von Myotonia atrophica bezieht, dürfen die Ergebnisse nicht verallgemeinert werden.

Man hat der Myotonie ähnliche Erscheinungen bei Tieren durch Veratrin- und Kreatinvergiftung hervorgerufen. Und es ist namentlich von Joteyko angenommen worden, daß Stoffwechselgifte in derselben Weise auf das Sarkoplasma wirken könnten. In einer gesteigerten Erregbarkeit des Sarkoplasma suchen Lévi¹⁾, Pässler, Buzzard das Wesen der Myotonie. Und Bechterew ist geneigt, das Leiden auf Autointoxikation zurückzuführen. Mir scheint jedoch alles darauf hinzuweisen, daß es sich bei der typischen Krankheit um eine auf abnormer Entwicklung und Anlage beruhende Affektion handelt.

Gegen die Theorie der myogenen Natur des Leidens hat sich namentlich H. Curschmann ausgesprochen und einen zentralen bzw. supranukleären Ursprung desselben angenommen.

Der Weg, der zur Heilung führt, ist noch unbekannt. Nach den vorliegenden Erfahrungen ist, wie ich und Bechterew hervorhob, von einer konsequenten Gymnastik am ehesten ein Einfluß zu erwarten. Letzterer rühmt auch den Nutzen der Massage. Der Vorschlag Gesslers, durch Nervendehnung eine Atrophie der Muskeln herbeizuführen, ist von Seiffer²⁾ mit Recht zurückgewiesen worden.

Die diffusen Erkrankungen des Rückenmarks.

Ein großer Teil dieser Affektionen hat seinen Ursprung nicht im Rückenmark selbst, sondern geht von den das Organ umhüllenden Häuten oder von der Wirbelsäule aus; selbst außerhalb der Wirbelsäule und in weiterer Entfernung sich abspielende Krankheitsprozesse können durch die Foramina intervertebralia oder nach Usur der Wirbelkörper ihren Weg in den Wirbelkanal finden und das Rückenmark in Mitleidenschaft ziehen. So ist es bekannt, daß Aortenaneurysmen nach Usur der Wirbelkörper das Rückenmark tangieren können, daß maligne Tumoren, die von den Nieren ausgehen (Sarkome, Zystosarkome) oder von den retroperitonealen Lymphdrüsen, zuweilen die Wirbelsäule durchbrechen und das Rückenmark komprimieren. So kann ferner der Decubitus, in die Tiefe greifend, mit dem in den Canalis sacralis eindringenden Eiter und dem jauchigen Material die Meningen und das Rückenmark in den Zustand septischer Entzündung versetzen. Weit seltener kommt es vor, daß der Eiter von einem Psoasabszeß aus in den Wirbelkanal gelangt.

Andere Erkrankungen dieser Kategorie entstehen im Rückenmark selbst. Wenn sie auch zum großen Teil auf Krankheitserreger zurück-

¹⁾ R. n. 05. ²⁾ N. C. 1900.

zuführen sind, die von außen in den Organismus eindringen oder einem irgendwo im Körper etablierten Infektionsprozeß entstammen, so sind sie doch in pathologisch-anatomischer Hinsicht als selbständige, primäre Rückenmarkkrankheiten jenen sekundären Affektionen gegenüberzustellen. Aus Gründen der Zweckmäßigkeit wird die Beschreibung der letzteren vorausgeschickt.

A. Die durch Wirbelkrankheiten bedingten Rückenmarksaffektionen.

Von den Erkrankungen der Wirbelsäule, welche das Rückenmark gefährden, sollen die Verletzungen: die Frakturen und Luxationen, hier nur gestreift werden, da ihre eingehende Schilderung in ein Lehrbuch der Chirurgie gehört.

Die Luxationen und Frakturen der Wirbelsäule.

Literatur: Koehler, Mitt. aus d. Grenzgeb. d. Med. I 1896. Wagner - Stolper, Die Verletz. d. Wirbels und d. Rückenmarks. Deutsche Chirurgie 1898, Thorburn, A contribution to the Surgery of the Spinal cord. London 1889, Br. 1888.

Die Luxation kommt am häufigsten im Bereich der Halswirbelsäule und besonders zwischen dem 5. und 6. sowie zwischen den ersten beiden Halswirbeln vor. Selten betrifft sie den Brustwirbel, nur in vereinzelten Fällen die Lendenwirbelsäule.

Sie ist meistens eine doppelseitige (Flexionsluxation, Totalluxation), seltener eine einseitige oder Abduktionsluxation, sie kann vollkommen oder unvollkommen sein. Bei der Beugungsluxation steigen die Gelenkfortsätze des oberen Wirbels über die des unteren hinweg. Bleiben sie auf deren Spitze sitzen, so spricht man von Beugungsluxation mit Aufsitzen der Gelenkfortsätze, rücken sie über diese weiter nach vorn, von Beugungsluxation mit Verhakung. Bei der unverhakten Form besteht stets eine starke Kyphose und Diastase der Dornfortsätze (Stolper). Auch eine einfache Wirbeldiastase — ohne Verschiebung der Wirbel in horizontaler Richtung — kann nach Zerreißen der Bänder zustande kommen. Der obere Wirbel, der als der luxierte bezeichnet wird, ist fast immer nach vorn verschoben. Die Luxation entsteht meistens durch indirekte Gewalt, durch übermäßige Beugung des Kopfes und Halses, durch Fall und Schlag auf den Kopf, selbst durch Zug an demselben. Die einseitige wird meistens durch übertriebene Seitwärtsbewegung hervorgerufen. Die Distorsion kommt nach Koehler am häufigsten an den mittleren Halswirbeln vor.

Von den direkten Symptomen der Luxation ist das wichtigste: die Deformität der Wirbelsäule, die nur selten fehlt.

Bei der doppelseitigen Luxation im Bereich der Halswirbelsäule ist der Kopf gewöhnlich nach vorn geneigt, der Dornfortsatz des auf den luxierten nach unten folgenden Halswirbels springt vor, während der erstere nach vorn getreten ist. Eine abnorme Prominenz kann bei mageren Individuen auch seitlich am Halse, und wenn die obersten Halswirbel betroffen sind, vom Pharynx aus palpirt werden. (Die Palpation gelingt bis zum 3., nach Stolper selbst bis zum 5. Halswirbel.) Die Wirbelsäule ist durch Muskelspannungen fixiert. Jeder Bewegungsversuch ist schmerzhaft. Bei Luxation der obersten Halswirbel pflegen die Kranken den Kopf mit den Händen zu fixieren und jede Bewegung aufs ängstlichste zu vermeiden. Luxationen zwischen Atlas und Epistropheus sind gewöhnlich mit Fraktur des Proc. odont. verknüpft.

Bei einseitigen Luxationen (Rotationsluxationen) ist der Kopf nach der entgegengesetzten Schulter geneigt, während das Kinn nach

der entsprechenden gedreht ist. Der Dornfortsatz des luxierten Wirbels weicht nach der Seite der Luxation ab, so daß die Halswirbelsäule eine mit der Konvexität nach dieser Seite gerichtete Krümmung bildet; auf derselben sind auch die Nackenmuskeln sowie der Sternocleidomastoidens stark gespannt.

Wirbelfraktur kommt an jeder Stelle der Wirbelsäule, am häufigsten in der Gegend der mittleren Halswirbel, der oberen Dorsalwirbel und besonders im Bereich des 10. Brust- bis zum 1. Lendenwirbel vor. So betraf sie in 250 von 383 Fällen Menards die unteren Brust- und oberen Lendenwirbel. Ältere Individuen sind natürlich besonders gefährdet. Meistens ist auch hier indirekte Gewalteinwirkung — Sprung auf den Kopf, aufs Gesäß, Fall eines schweren Körpers auf den Kopf oder Nacken etc. — die Ursache und durch diese wird der Wirbelkörper in erster Linie frakturiert. Bei Fall auf den Kopf brechen am ehesten die oberen Dorsalwirbel, bei Fall auf die Füße oder das Gesäß die untersten Dorsal- oder der erste Lendenwirbel. Selbst forcierte Muskelanstrengungen, eine plötzliche gewaltsame Drehung oder Biegung des Kopfes und Halses, haben in seltenen Fällen die Fraktur herbeigeführt*). Eine direkt einwirkende Gewalt kann zu einer Abspaltung des Bogens und der Fortsätze führen, ohne daß der Wirbelkörper verletzt wird; doch ereignet sich das fast nur an den Halswirbeln. In den oberen Teilen der Wirbelsäule sind oft mehrere Wirbel betroffen, während die Fraktur der untersten Brust- und Lendenwirbelsäule sich auf einen zu beschränken pflegt. — Häufig ist die Luxation mit Fraktur verbunden. Die Totalluxationsfraktur kommt am häufigsten an den unteren Brustwirbeln vor (Kocher).

Die Symptome der Fraktur sind denen der Luxation so verwandt, daß eine sichere Differentialdiagnose oft nicht gestellt werden kann. Erhebliche Dislokation mit Fixation des oberhalb gelegenen Teils der Halswirbelsäule deutet auf Luxation, bei Fraktur kann diese ganz fehlen, doch bedingt auch sie meist Deformität (Kyphose und Wirbeldiastase). Krepitation spricht für Fraktur. Selten sind Fragmente direkt vom Nacken oder Halse aus zu palpieren. Die Deformität kann sich auch erst durch nachträgliche Verschiebung entwickeln.

In Betracht kommen an dieser Stelle wesentlich die Symptome von seiten des Nervensystems. In dieser Hinsicht ist zunächst die Tatsache bemerkenswert, daß bei Fraktur sowohl wie bei Luxation der Wirbelsäule Symptome von seiten des Rückenmarks und der Wurzeln ganz fehlen können.

Es gilt das besonders für die partiellen Wirbelverletzungen, zu denen Kocher folgende rechnet: Die Kontusionen und Distorsionen der Wirbel, die isolierten Frakturen der Wirbelbögen und -dorne, die isolierte Luxation der Seitengelenke, die isolierte Fraktur des Wirbelkörpers. Demgegenüber ist bei den Totalluxationen und Luxationsfrakturen das Mark fast immer zerstört oder wenigstens lädiert. Eine Luxationsfraktur der Wirbelsäule ohne Markläsion mit Kontrolle durch Obduktion beschreibt Widmer (W. kl. R. 08).

*) Abreißen eines Dornfortsatzes durch Muskelanstrengung beim Heben einer Last wird von Kocher, Grässner u. A. beschrieben. Abbruch eines Gelenkfortsatzes des 5. Lendenwirbels bei extremer Rückwärtsneigung des Körpers sah Feinen (A. f. Orth. 07) zustande kommen; er spricht von Verhebungsbrüchen.

In der Regel kommt es aber zu einer Beeinträchtigung des Rückenmarks und der Wurzeln. In manchen Fällen wird das Mark durch die Wirbelverschiebung resp. durch das in den Kanal dislozierte Knochenfragment dauernd komprimiert. Häufig ist die Kontusion, Quetschung oder Zerreißung desselben nur die Folge der gewaltsamen Zerrung oder durch die im Moment der Verletzung stattgehabte Verschiebung der Wirbelteile, die Distorsion, welche sich wieder ausgeglichen hat, zustande gekommen. So kann das Rückenmark geschädigt sein, ohne daß es zu einer dauernden Kontinuitätstrennung der Wirbelsäule gekommen ist (wie das z. B. interessante Beobachtungen von Jolly, Wagner, Stolper¹⁾, Spiller, Hartmann²⁾, Schäffer, Fischler, Henneberg und die experimentellen Untersuchungen von Fickler³⁾ beweisen), oder die Verletzung der Wirbel und des Rückenmarks sind Koefekte derselben Gewalt, ohne daß die Verschiebung der Wirbelteile eine dauernde Kompression unterhält. Bowlby hat z. B. in zahlreichen Fällen von Wirbelfraktur mit tödlichem Ausgang die Kompression durch Wirbelverschiebung völlig vermißt. Ferner sind es zuweilen Blutergüsse in den epiduralen Raum (Zerreißung der Venen), die die Kompression des Rückenmarks unterhalten. Seltener sind es subarachnoidale Blutungen. Den extramedullären Blutungen will jedoch Stolper⁴⁾ keine große Bedeutung für die Symptomatologie beimessen, da sie fast immer ein akzessorisches Moment darstellen und die Kompression, die sie ausüben, bei der bestehenden direkten Markverletzung kaum zur Geltung komme. Es ist aber doch beachtenswert, daß sie eine größere Ausdehnung besitzen und über die Herdläsion hinauszugreifen pflegen. Oft genug führen Verletzungen der Wirbel, vornehmlich der unteren Zervikalwirbel, selbst solche, die die Wirbelsäule nicht beschädigen, zur zentralen Hämatomyelie (Thorburn, Minor⁵⁾, Kocher u. A.). Sie betrifft besonders das Halsmark und wird durch Hyperflexion der Halswirbelsäule herbeigeführt. Stolper nennt sie Zerrungsblutungen (im Gegensatz zu den Quetschungsblutungen). Diese Rückenmarksblutungen erstrecken sich gewöhnlich nach oben und unten eine Strecke weit über den Ort der Läsion und können sich in Form einer Säule im Innern des Rückenmarks ausdehnen. Fischler⁶⁾ führt an, daß durch gewaltsame Zerrung der Kandawurzeln am Conus eine Zertrümmerung des letzteren mit Blutung etc. zustande kommen könne, ohne daß die Wirbelsäule verletzt zu sein brauche. Schließlich kann die Markkompression auch durch die Reparationsvorgänge an der Frakturstelle — durch den Callus und die Bildung von Bindegewebeschwielen — bedingt werden. Die Rückenmarkswurzeln werden am Mark und mit diesem komprimiert oder bei ihrem Durchtritt durch die Foramina intervertebralia gequetscht.

Die Frakturen und Luxationen der beiden ersten Halswirbel bewirken meist sofortigen Tod; in manchen Fällen bleibt das Leben zu-

¹⁾ Wagner - Stolper, Verletz. d. Wirbelsäule u. d. Rückenmarks. Deutsche Chirurgie Bd. 40. Stuttgart 1894. ²⁾ Jahrb. f. P. 1900. ³⁾ Z. f. N. XXIX. ⁴⁾ l. c. u. Mitt. auf d. XII. intern. med. Kongreß Moskau. ⁵⁾ A. f. P. XXIV, XXVIII u. Handbuch d. path. Anat. d. Nerv. II. S. ferner Winkler - Jochmann, Z. f. N. XXXV. ⁶⁾ Z. f. N. XXX.

nächst erhalten. Außer der Dislokation (der Verschiebung, Neigung und Drehung des Kopfes), der Nackensteifigkeit — die hier eine absolute ist — den heftigen örtlichen Schmerzen, werden als Zeichen der Wurzel- und Rückenmarksläsion ausstrahlende Schmerzen im Bereich der obersten Halsnerven — besonders im Gebiet des N. occip. major — Atemnot, und im weiteren Verlauf gewöhnlich ausgesprochene Bulbärsymptome nebst Lähmungserscheinungen im Bereich der Muskulatur des Rumpfes und der Extremitäten beobachtet. Bei Luxation gelang es in ganz vereinzelt Fällen, durch Reposition das Leben zu erhalten; meistens erfolgt der Tod, wenn er nicht gleich eintritt, innerhalb einiger Tage oder Wochen bei einer unvorsichtigen Bewegung des Kopfes oder infolge der Myelitis des obersten Zervikalmarks resp. der Medulla oblongata.

Ein häufiges Symptom der Quetschung oder Zerreißung des Markes, besonders in der Zervikalgegend, ist die Erectio penis; sie wird von Kocher sowie von Müller und Lerchenthal¹⁾ auf die Lähmung der entsprechenden Vasomotoren zurückgeführt; Ejakulation kann sich im Moment der Verletzung einstellen, die Erektion bleibt unter diesen Ver-

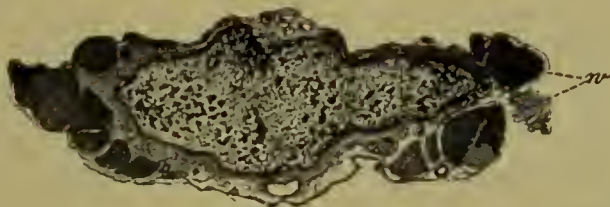


Fig. 168. Beschaffenheit des Rückenmarks in einem Falle von Fract. columnae vertebralis. Völlige Zerstörung des Markes. Verwachsung der Meningen untereinander und mit den Wurzeln (w). (Nach einem Präparat meiner Sammlung.)

hältnissen oft längere Zeit bestehen. Auch beträchtliche Temperatursteigerung, Pulsbeschleunigung oder -verlangsamung und vasomotorische Störungen werden bei diesen Läsionen des Halsmarks beobachtet.

Die Frakturen und Luxationen des 3. und 4. Halswirbels gefährden das Leben besonders durch die Beteiligung des N. phrenicus. Der Tod erfolgt sogleich oder innerhalb weniger Tage und Wochen, nur ausnahmsweise bleibt das Leben erhalten.

Im allgemeinen lassen sich bezüglich der die Frakturen und Luxationen begleitenden spinalen Symptome folgende Regeln aufstellen. Gewöhnlich ist das Rückenmark in der Höhe der Verletzung durch Kompression, Zerreißung, Hämorrhagie und später durch Entzündung so alteriert, daß die Leitung mehr oder weniger vollständig aufgehoben ist (vgl. z. B. Fig. 168). Es sind somit alle diejenigen Muskeln gelähmt, deren motorische Leitungsbahnen in dem unterhalb des Herdes gelegenen Rückenmarksabschnitt enthalten sind, also bei Erkrankungen des oberen Zervikalmarkes alle vier Extremitäten und die Rumpfmuskulatur; bei den Affektionen des Dorsalmarks die Bein- und ein Teil der Rumpfmuskulatur

¹⁾ Z. f. N. XXXI.

Ebenso ist das Gefühl in denjenigen Bezirken der Haut erloschen, deren sensible Nerven in den unterhalb des Herdes gelegenen Rückenmarksabschnitt und in den Herd selbst einmünden. Im großen und ganzen deckt sich also der Ausbreitungsbezirk der Gefühlsstörung mit dem der Lähmung. Man darf jedoch nicht erwarten, daß die Grenze nach oben mit der Höhe des affizierten Wirbels zusammenfällt. In der Mehrzahl der Fälle reicht sie nicht so weit hinauf, und zwar deshalb nicht, weil aus dem von der Läsion betroffenen Rückenmarkssegment nicht die Wurzeln gleicher Höhe, sondern tiefer austretende Wurzeln entspringen. Auch ist auf die durch Anastomosen vermittelte Nebenleitung Rücksicht zu nehmen (vgl. den Abschnitt: Lokalisation im Rückenmark S. 149 u. ff.).

Da nun bei einer Kompression oder Quetschung, welche Mark und Wurzeln gleichzeitig trifft, die letzteren oft unbeschädigt bleiben, während das empfindlichere Mark alteriert wird, so braucht die Lähmung und Anästhesie nach oben nur bis in dasjenige Wurzelgebiet zu reichen, welches aus dem getroffenen Rückenmarkssegment entspringt, z. B. bei Verletzung des 4. Dorsalwirbels bis ins Gebiet des 6. Interkostalnerven — und die Inkongruenz wird unter diesen Verhältnissen gemeiniglich um so größer, je tiefer an der Wirbelsäule resp. am Rückenmark die Verletzung ihren Sitz hat, da der Abstand zwischen Wurzelursprung und Austrittsstelle aus dem Wirbelkanal von oben nach unten zunimmt. Ist dagegen nicht nur das Mark geschädigt, sondern auch die diesem noch anliegenden, höher oben entspringenden Wurzeln, so reicht der Bezirk der Ausfallerscheinungen nach oben bis in das entsprechende Wurzelgebiet. Weiter ist zu berücksichtigen, daß häufig nicht der Wirbel, dessen Dornfortsatz nach hinten vorspringt, die Kompression bewirkt, sondern der auf diesen folgende tiefere oder höhere.

Nicht so selten kommt es vor, daß eine auffallende, sich auch aus den bisher angeführten Tatsachen nicht erklärende Inkongruenz zwischen Ausbreitung der Lähmungssymptome und Sitz des Wirbelleidens besteht, daß etwa bei einer Verletzung der obersten Dorsalwirbel die Gefühlsstörung nur bis in die Leistengegend hinaufreicht oder noch tiefer abschließt. In solchen Fällen ist das Mark jedenfalls nur teilweise betroffen. Manchmal handelt es sich um eine zentrale Hämorrhagie; bei einer Kompression des Markes kann das weichere, gefäßreiche Gewebe der grauen Substanz geschädigt werden, während die weiße mehr oder weniger verschont bleibt; da also die peripherischen Bezirke des Rückenmarksquerschnittes unversehrt sind, bleibt die sensible Leitung im Rückenmark für die eben erst hier eingetretenen hinteren Wurzeln, deren Fortsetzungen noch oberflächlich liegen, erhalten. Indes widersprechen dieser Deutung die auf S. 126 angeführten experimentellen Beobachtungen Flatau's. Weit seltener kommt es vor, daß die Grenze für Anästhesie und Lähmung nach oben über den der Wirbelhöhe entsprechenden Rückenmarksteil hinausgreift. Meist liegt dann wohl eine Hämorrhagie vor, die sich röhrenförmig nach oben über den direkt getroffenen Rückenmarksbezirk hinaus erstreckt, und an die sich später eine Myelitis anschließen kann. Die totale Anästhesie kann sich nach oben durch eine Zone abgrenzen, innerhalb welcher nur die Schmerz- und Temperaturempfindung abgestumpft ist (Kahler, Pick, Minor). An

der oberen Grenze des anästhetischen Gebietes findet sich zuweilen eine hyperästhetische Zone; auch Herpes zoster kommt hier vor.

Babinski-Barré-Jarkowski (R. n. 10) weisen darauf hin, daß bei hochsitzenden Querschnittserkrankungen des Rückenmarks das Gebiet der untersten Sakralwurzeln von der Anästhesie verschont sein kann.

Bei diesen transversalen Läsionen des Rückenmarks ist, wo auch immer sie ihren Sitz haben mögen, die Funktion der Sphinkteren beeinträchtigt. Es besteht Harnverhaltung und Inkontinenz sowie Incontinentia alvi (vgl. hierzu die Ausführungen auf S. 140), und früher oder später pflegt Decubitus hinzuzukommen. Nur bei einer unvollständigen Affektion des Querschnitts können diese Funktionen ungestört bleiben. Stolper erwähnt Blasen- und Nierenaffektionen, die er nicht auf die Harninfektion zurückführt, sondern als trophische Störungen auffaßt, doch wird dem von Posner n. A. widersprochen. Wir (Borchardt und ich) haben sie nach Exstirpation extramedullärer Tumoren auch einigemal gesehen. Es sind auch Arthropathien in vereinzelten Fällen (Chipault) beobachtet worden.

Ektasien des Magens, Meteorismus und paralytischer Ileus können ebenfalls zu den Erscheinungen gehören (Stolper, Henle).

Es ist ferner die Regel, daß bei den schweren Verletzungen des Rückenmarkes, welche eine totale Leitungsunterbrechung bedingen, auch dann, wenn diese ihren Sitz in den oberen Abschnitten des Markes hat, die Lähmung der Beine eine schlaffe ist und mit Verlust der Sehnenphänomene und meistens auch der Hautreflexe einhergeht. Sicher gilt das für die erste Zeit nach der Verletzung, in welcher sich nach der herrschenden Auffassung die Shokwirkung auf das ganze Rückenmark erstreckt. Aus zahlreichen, besonders in der neueren Zeit mitgeteilten Beobachtungen geht aber hervor, daß unter diesen Verhältnissen auch in der Folgezeit die Atonie und die Areflexie bestehen bleiben können. Ja es wurde dasselbe Verhalten wiederholentlich bei nicht-traumatischen Erkrankungen des Rückenmarks, bei denen von einer Shokwirkung keine Rede sein konnte, konstatiert. Die Erklärung, die man früher gab, daß in solchen Fällen eine Myelitis oder Hämatomyelie sich durchs ganze Rückenmark bis in den Lendentheil ausgebreitet habe, ist nicht genügend durch anatomische Befunde gestützt. Man hat wohl beobachtet, daß bei Kompression des Rückenmarks außer dem Hauptherde der Erkrankung und den sekundären Degenerationen noch versprengte Herde an entfernteren Stellen gefunden werden, aber sie sind klein, spärlich und liegen gewöhnlich in der Nachbarschaft des Hauptherdes. Es ist dann von Bastian (vgl. S. 137) als ein Gesetz hingestellt worden, daß Erkrankungen resp. Verletzungen, welche zu einer totalen Unterbrechung der Leitung im Rückenmark führen, also einer völligen Durchschneidung gleichkommen, ein Erlöschen aller ins Bereich des unteren Rückenmarksabschnitts fallenden Reflexe und Sehnenphänomene bedingen. So würden bei einer Läsion im Halsmark, welche den Querschnitt vollständig zerstört, die Plantarreflexe und die Kniephänomene fehlen, entsprechend einer kompletten Lähmung und Anästhesie. Nach Thorburn soll unter diesen Bedingungen auch die reflektorische Funktion der Blase und des Mastdarmes aufgehoben sein, so daß die Entleerungen auch nicht auf reflektorischem Wege zustande kommen; es wird des

jedoch von Kocher*) u. A. bestritten. Überhaupt widerspricht diese Annahme der Mehrzahl der früheren Beobachtungen, und es ist oben dargelegt worden, daß sich die Bastiansche Lehre trotz der bestätigenden Anschauungen von Bruns, Collier u. A. nicht mehr aufrecht erhalten läßt, daß sich die ihr zugrunde liegenden, im wesentlichen und meistens, aber nicht ausnahmslos zutreffenden Beobachtungen vielmehr auf andere Weise erklären lassen.

Bei den partiellen Läsionen des Rückenmarks, welche ihren Sitz oberhalb der Lendenanschwellung haben, können die Sehnenphänomene zwar auch aufgehoben sein; das gilt aber nur für die erste Zeit, während sich später spastische Erscheinungen mit Erhöhung der Sehnenphänomene und Hautreflexe (Babinskisches Zeichen etc.) einstellen. Für die Unterscheidung der totalen von der partiellen Markläsion kommen noch folgende Momente in Betracht: Ist die Sensibilität nicht völlig erloschen, so kann es sich auch nur um eine teilweise Leitungsunterbrechung handeln. Ebenso deuten — bei zervikalem oder dorsalem Sitz der Erkrankung — Parästhesien, Schmerzen und besonders Hyperästhesie an den unteren Extremitäten in der Regel auf eine partielle Zerstörung. (Nur an der oberen Grenze des anästhetischen Bezirkes kann sich auch bei vollkommener Querläsion Hyperästhesie finden.) Das gleiche gilt von der erhaltenen oder gar gesteigerten Empfindung des Harndrangs, Stuhldrangs etc. Hat die Wirbelerkrankung überhaupt nur Gefühlsstörung erzeugt, während die Motilität unbeeinträchtigt ist, so handelt es sich wohl immer nur um eine Schädigung der Nervenwurzeln.

Wir haben keine Berechtigung, aus den Symptomen der totalen Leitungsunterbrechung auf eine völlige Zerstörung des Markes zu schließen, da auch die einfache Kompression des Rückenmarkes die Leitung völlig aufheben kann. Es gibt überhaupt kein Symptom, das die Annahme einer irreparablen Quetschung des Rückenmarks rechtfertigen könnte (Walton). Salieri stellt auf, daß sich aus dem Symptom einer schlaffen motorischen Lähmung mit aufgehobenen Sehnenphänomenen und totaler Anästhesie nebst progressivem Decubitus die totale Querschnittsläsion erschließen lasse. Es wird aber erst bei langer unveränderter Dauer dieser Zeichen wahrscheinlich, daß eine den Querschnitt mehr oder weniger vollständig durchsetzende Strukturkrankung vorliegt.

Eine besondere Würdigung verdienen die Wirbelerkrankungen in der Höhe der Zervikalanschwellung, des Lumbosakralmarks und der Cauda equina.

Die Kompression der Nervenwurzeln erzeugt hier markante Erscheinungen, und zwar führt die Affektion der hinteren Wurzeln zu ausstrahlenden Schmerzen, die in der Bahn der Extremitätennerven empfunden werden, zu Hyperästhesie und meistens zu Anästhesie in einem den betroffenen Wurzeln entsprechenden Hautgebiet. Die Beteiligung der vorderen Wurzeln äußert sich durch atrophische Lähmung

*) Dieser Autor macht darauf aufmerksam, daß der Erektionsreflex (zuweilen auch der der Ejakulation) erhalten bleibt und auf mannigfache Weise: Berührung der Geschlechtsteile, Druck auf Blase etc. ausgelöst werden kann. Er beschreibt ferner einen eigentümlichen Hodenreflex: eine durch Druck auf den Testikel erzeugte Kontraktion der gleichseitigen Bauchmuskeln.

der von den affizierten Rückenmarkswurzeln versorgten Muskulatur; auch Reizerscheinungen: Zittern, Zuckungen und dauernde Muskelspannungen können die Folge einer Kompression der vorderen Wurzeln sein.

So hat Baum bei Verletzungen der mittleren — unteren Brustwirbel das Symptom der isolierten Bauchdeckenspannung (nebst Hauthyperästhesie) beschrieben und auf Reizung der Wurzeln zurückgeführt.

Verletzungen, die ins Bereich der Halsanschwellung fallen und das Rückenmark hier in bestimmter Höhe bis zu dem Grade einer völligen Leitungsunterbrechung schädigen, bedingen eine totale Lähmung der Beine und der Rumpfmuskeln, während an den Armen gewöhnlich bestimmte Muskeln verschont sind, und zwar immer diejenigen, die ihre motorischen Fasern aus dem oberhalb des Herdes gelegenen Rückenmarksteil beziehen. Findet beispielsweise die Kompression unterhalb des Ursprungs der 5. und 6. Zervikalwurzel statt, so sind von den Armmuskeln der Deltoideus, der Biceps, Brach. int. und die Supinatoren mehr oder weniger verschont, während die Vorderarm- und Handmuskeln gelähmt sind. In diesen nicht gelähmten Muskeln kann sich nun — wahrscheinlich als der Ausdruck eines Reizzustandes — eine tonische Anspannung geltend machen, die eine bestimmte Stellung der Arme: Abduktion, Rotation nach außen, Beugung des Unterarms, bedingt (Thorburn, eigene Beobachtungen, Wagner-Stolper, Müller-Lerchenthal). Je tiefer am Halsmark die Erkrankung ihren Sitz hat, desto größer wird die Zahl der von der Lähmung verschonten Muskeln, und es lassen sich aus den oben für die Innervation durch die einzelnen Wurzeln gegebenen Daten die Verschiedenheiten der Lokalisation herleiten. Die partielle Lähmung der Armmuskulatur ist dabei meistens eine degenerative (atrophische), da die vorderen Wurzeln oder ihre trophischen Zentren entartet sind. — Ein der Lähmung analoges Verhalten zeigt die Gefühlsstörung, die am Rumpf immer bis zum II. Interkostalraum reicht, während am Arm diejenigen Bezirke ihre Sensibilität bewahren, deren Wurzeln das Halsmark oberhalb der Läsion verlassen. Hat die Affektion ihren Sitz in der Höhe der 8. Zervikal- und 1. Dorsalwurzel, so beschränkt sich die Anästhesie im wesentlichen auf das Ulnargebiet der Hand und Finger, auf die Innenfläche (ulnare Seite) des Unter- und Oberarmes; sie erstreckt sich um so weiter nach der radialen, je höher die betroffene Stelle des Halsmarks liegt. Sie kann sich bei einer Verletzung in der Höhe der 5. bis 6. Zervikalwurzel auf das Axillarisgebiet und die Außenfläche des Ober- und Unterarmes beschränken, wenn sie nur Wurzelsymptom ist und die sensible Leitung im Mark selbst nicht wesentlich beeinträchtigt ist (siehe Seite 156 u. f.).

Oknlopupilläre Symptome sind besonders zu erwarten bei einer Affektion des ersten Dorsalsegments. Miosis und Verengerung der Lidspalte ist aber auch bei den die Frakturen und Luxationen des 4. bis 6. Halswirbels begleitenden Erkrankungen des Rückenmarks beobachtet worden, ja nach Kocher ist sie bei jeder schweren Verletzung, die das Halsmark oberhalb des ersten Dorsalsegments trifft, zu erwarten und auf die Läsion der vom Hirnstamm durch das Halsmark absteigenden Pupillenbahnen zu beziehen. Es dürfte hier wohl aber eine sich auch auf die tieferen Abschnitte der grauen Substanz im Halsmark erstreckende Shokwirkung im Spiele sein (vgl. indes S. 139). Die aus-

nahmsweise dabei konstatierte Pnpillenstarre (Brassert) ist wohl auf Komplikationen zu beziehen.

Vasomotorische Störungen werden bei Verletzungen des Dorsalmarks häufig beobachtet. Köcher führt auch den Priapismus auf diese zurück. Thorburn, dem wir vorzügliche Beobachtungen über diese Verhältnisse verdanken, will bei den traumatischen Erkrankungen des Halsmarks einigemale Veränderungen am Augenhintergrunde wahrgenommen haben. Dasselbe wird von Taylor und Collier angegeben.

Kausch (Mitt. aus Grenzgeb. VII) erwähnt, daß er in einem Falle von totaler Zerstörung des Markes im unteren Dorsalteil an der oberen Grenze der anästhetischen Zone einen Bezirk fand, in welchem Hautreize keine lokale Rötung erzeugten. Ferner konstatierte er bei einer Läsion des 9. und 10. Dorsalsegments eine auffällige Magenektasie.

Die Verletzungen des 12. Brust- und 1. Lendenwirbels können nicht allein zu einer Schädigung des Lumbosakralmarks, sondern auch der hier nach abwärts tretenden und das Mark von allen Seiten umgebenden Lenden- und Sakralwurzeln führen. Die Kontusion resp. Kompression dieses Abschnittes pflegt das Mark tiefer und nachhaltiger zu beeinträchtigen als die Wurzeln, es kann in den Zustand der hämorrhagischen Entzündung und Erweichung geraten, während die Wurzeln unversehrt bleiben. So sieht man infolge von Fraktur des ersten Lendenwirbels Erscheinungen auftreten, die durch die Affektion des Conus terminalis (vgl. das entsprechende Kapitel) bedingt sind: Lähmung der Blase, des Mastdarms, der Geschlechtssphäre mit Anästhesie im Bereich des 3. und 4. Sakralnerven bei normaler Beweglichkeit der unteren Extremitäten, wie ich¹⁾ das in einem durch die Autopsie bestätigten Falle nachweisen konnte. Sind jedoch die hier den Conus umgebenden Wurzeln mitbetroffen, so besteht auch atrophische Lähmung der unteren Extremitäten und die Kniephänomene sind erloschen.

Bei Luxationsfraktur des 10. gegen den 11., öfter auch des 11. gegen den 12. Dorsalwirbel (auch zuweilen bei Fraktur des 12. Dorsalwirbels) sind die zwei obersten Segmente des Lendenmarks mitgelähmt, es besteht also Totallähmung des Plexus lumbalis und sacralis (Kocher).

Ist das oberste Lendenmark, der Teil, aus welchem die 1. bis 3. Lumbalwurzel entspringt, unversehrt, wie das z. B. bei Fraktur des 12. Dorsalwirbels die Regel ist und auch bei Luxation des 11. gegen den 12. vorkommt, so bleibt das Gefühl im Gebiet des Ileo-Hypogastricus und Ileo-Inginalis etc. erhalten und die Bänder des Oberschenkels sowie die Adduktoren können teilweise funktionsfähig bleiben, während die übrige Muskulatur der unteren Extremitäten gelähmt und teilweise oder vollständig atrophiert ist. Die Verschonung der aus dem höheren Segment des Lendenmarks innervierten Teile ist aber nur zu erwarten, wenn die Kompression das Mark allein alteriert und die Wurzeln unberührt gelassen hat. Ist das Segment, aus dem die 3. und 4. Lendenwurzel hervorgeht, und sind diese Wurzeln selbst intakt geblieben, so bleibt das Kniephänomen erhalten, ebenso die Sensibilität im Gebiet des N. obturator. und cruralis. Die motorische Störung beschränkt sich ebenfalls auf den Plexus sacralis und coccygeus. Bei Fraktur des 1. Lendenwirbels kann es vorkommen, daß die Kompression das 3. und die folgenden Sakral-

¹⁾ A. f. P. XX.

segmente betrifft, während das 1. und 2. verschont bleibt (eigene Beobachtung, Kocher), die Anästhesie hat dann die auf S. 158 geschilderte Ausbreitung in Sattelform. Ferner ist die Sensibilität der Hoden erhalten. Auch kann Harn- und Stuhl drang bestehen, während der Wille diese Funktionen nicht beherrscht. Ebenso können die Libido sexualis und die Erektionen erhalten sein, während der Coitus nicht ausgeführt werden kann.

Verletzungen des 3. (oder auch 2.) und der folgenden Lendenwirbel betreffen nur die Cauda equina. Wird diese in toto komprimiert, so können die zentralen Partien, d. h. die untersten Sakralwurzeln und der N. coccygeus, schwerer geschädigt werden als die in der Peripherie der Cauda gelegenen, wie das in vereinzelten Fällen beobachtet ist, doch ist es wohl nicht die Regel. Je tiefer die Cauda getroffen wird, desto geringer ist die Zahl der noch in ihr enthaltenen Wurzelfasern, und auf ein um so engeres Gebiet beschränken sich die Ausfallssymptome.

Die Verletzungen der Cauda equina sind von denen des Conus kaum zu unterscheiden, um so weniger sicher, als dieser ja noch von den Wurzeln der Cauda umgeben ist (vgl. hierzu das entsprechende Kapitel: die Erkrankungen der Cauda equina etc.). Bei den sich auf die Cauda beschränkenden Läsionen sind Reizerscheinungen: ausstrahlende Schmerzen im Bereich des Ischiadicus, N. pudendus etc. in der Regel vorhanden, während diese bei einer sich auf den Conus beschränkenden Affektion meistens fehlen. Auch sind die Lähmungssymptome bei Verletzungen der Cauda equina gewöhnlich weniger vollständig und weniger symmetrisch ausgebildet, als bei den Erkrankungen des untersten Rückenmarksabschnittes. Besonders aber ist der Verlauf bei den Läsionen des Pferdeschweifes ein günstigerer.

Daß die „Einklemmung bzw. Strangulation“ der Cauda equina zu charakteristischen Erscheinungen führen kann, ist von Oppenheim-Krause¹⁾ gezeigt worden. Wir hatten ferner Gelegenheit, folgenden Fall zu beobachten: Bei einem bis da gesunden Manne stellte sich nach einem Sprung übers Pferd ein heftiger Kreuzschmerz ein, von dem er sich in wenigen Tagen erholte, um sich dann sofort wieder turnerischen Kraftleistungen hinzugeben, danach heftigste Schmerzen im linken Ischiadikusgebiet, Hypotonie und Harnverhaltung. Ich vermutete eine Blutung oder seröse Meningitis im Cauda-Gebiet, eventuell mit Einklemmung der Wurzeln. Röntgenbefund: Distorsion und Verschiebung des fünften Lendenwirbels. Darauf Laminektomie des 5. Lendenwirbels und I. Sakralwirbels (Krause), Befund starke Liquorstauung und Verwachsung einzelner Wurzeln mit den Meningen; Entleerung des Liquor, Lösung der Verwachsungen; völlige Heilung innerhalb eines Zeitraums von 1—2 Monaten.

In differentialdiagnostischer Hinsicht kommt besonders die Distorsion, die Zerquetschung der Bandscheiben (Kocher) und die Commotio spinalis in Betracht.

Letztere kann die Erscheinungen einer schweren Verletzung des Markes vortäuschen, doch bilden sie sich bald wieder zurück. Kocher behauptet, daß die Commotio spinalis im Sinne einer schweren Funktionsstörung des Rückenmarks ohne palpable Erkrankung desselben überhaupt nicht vorkomme. Es handle sich vielmehr um Blutungen, traumatische

¹⁾ D. m. W. 09. Der von Lewandowsky gegen unsere Deutung erhobene Einwand, daß wir nicht über Sektionsbeweise verfügen etc., ist angesichts der Biopsie-Beobachtungen gewiß nicht stichhaltig; wir hatten ja genügend Gelegenheit, die normale Cauda in situ am Lebenden zu beobachten.

Nekrose (Schmaus) und anderweitige Schädigungen des Markes, oder um die Erscheinungen einer Hirnerschütterung bzw. Psychose. Einen ähnlichen Standpunkt vertreten Page, Thorburn und besonders Stolper. Obgleich es zuzugeben ist, daß organische Veränderungen der angeführten Art oft da zugrunde liegen, wo einfache Erschütterung angenommen wird, haben wir doch keinen Anlaß, den Begriff der *Commotio spinalis* ganz fallen zu lassen. Daß ferner nach Erschütterung des Rückens funktionelle Störungen zerebralen Ursprungs vorkommen, ist seit langem bekannt (vgl. das Kapitel *Commotio spinalis* und traumatische Neurosen). Andererseits sind die neueren Autoren geneigt, auch für die *Commotio cerebri* eine materielle Grundlage — feinere anatomische Veränderungen, wie sie neuerdings wieder von Kalberlah¹⁾ dargestellt sind — anzunehmen. Eingehend ist die Frage von Fickler²⁾ studiert worden; er kommt zu dem Resultat, daß eine Rückenmarkserschütterung im älteren Sinne — rein-molekularen Ursprungs — nicht anzunehmen ist, daß es vielmehr infolge Schleuderbewegung des Markes zu einer minimalen Quetschung des Markes am Knochen und zu Schwankungen des Axoplasmas in den Nervenfasern kommt, und daß diese mechanischen Vorgänge die vorübergehende Funktionsstörung bedingen. Auch von Hartmann wird es scharf hervorgehoben, daß man aus dem klinischen Bilde einer traumatischen Rückenmarksaffektion keinen bestimmten Schluß auf die pathologisch-anatomische Natur des Prozesses machen könne.

Wirbeltraumen können auch den Anstoß zur Entwicklung einer tuberkulösen und einer einfachen Spondylitis geben. Namentlich hat Kümmel³⁾ auf Fälle hingewiesen, in denen sich im Anschluß an ein Wirbeltrauma eine langsam entstehende, oft erst nach längerer Zeit hervortretende einfache (nicht eitrige) Spondylitis entwickelt, die sich durch Schmerzen, Steifigkeit und eine meist nicht beträchtliche Deformität kundgibt. Auch Kompressionserscheinungen kommen dabei vor. Fälle dieser Art wurden auch von Heidenhain, Schulz, Lissauer, de Ahna u. A. mitgeteilt. Nach Heule handelt es sich um eine Erweichung des Knochens (*Spondylomalacia traumatica*), Schede betont ebenfalls, daß sich im Anschluß an Wirbelfraktur eine Erweichung der betreffenden Knochenteile entwickeln und zu einer nach langer Frist zutage tretenden Deformität und Rückenmarkskompression führen kann. Reuter, Kocher, Trendelenburg, Oberst, E. Fraenkel und andere Chirurgen wollen jedoch die von Kümmel beschriebenen Erscheinungen auf Kompressionsfraktur des Wirbelkörpers und sekundäre Einschmelzung des Knochens (Reuter) zurückführen. Kümmel scheint sich auch selbst zu dieser Auffassung zu bekennen. Nonne (ebenso Verhoogen) weist darauf hin, daß durch Muskelkontraktur bei funktionellen Neurosen ein ähnliches Bild vorgetäuscht werden könne. — Man darf nicht vergessen, daß sich nach Traumen auch bei unverletzter Wirbelsäule infolge Hämatomyelie und meningealer Blutungen die Zeichen eines Rückenmarksleidens entwickeln können. Weniger Beachtung hat noch die Tatsache gefunden, daß die einfache Kontusion auf dem Wege der „traumatischen Nekrose“ bzw. Erweichung (Schmaus, F. Hartmann, Fickler) ein schweres Spinalleiden hervorbringen kann. Jedenfalls sind nicht

1) A. f. P. XXXVIII. 2) Z. f. N. XXIX. 3) D. m. W. 1895.

wenige Fälle beschrieben worden (z. B. von Wagner-Stolper, A. Westphal, Jolly, Spiller, Hartmann, Raymond-Cestan, Lohrisch, Schäfer, Nonne, Winkler-Jochmann¹⁾ u. A.), in denen sich an Verletzungen eine diffuse Querschnittserkrankung des Markes anschloß, ohne daß die Wirbelsäule Zeichen der Kontinuitätstrennung darbot. Freilich konnte es dabei nicht immer ausgeschlossen werden, daß das Trauma als unmittelbaren Effekt eine Verschiebung und momentane Kompression verursacht hatte.

Die Röntgenographie kann für die Diagnose der Wirbelverletzungen von großem Werte sein, da mittels derselben auch bei fehlender Deformität einigemal eine Kompressionsfraktur erkannt werden konnte (Sudeck-Nonne). Schiefstellung der Wirbelkörper, Absprengung des Knochens, Kallusbildung, Randexostosen, Knochenspannen etc. können sich deutlich markieren. Auch die feineren Strukturveränderungen der Halisteresis etc. können, wenn die Befunde bei wiederholter Untersuchung konstant hervortreten, einen wertvollen Fingerzeig geben. Auf die forensische Bedeutung dieser Frage wird von Stempel (M. f. U. 04) hingewiesen. Auch zur Unterscheidung der Fraktur von der Luxation ist das Verfahren heranzuziehen (Kienböck).

Indes brauchen sich unerhebliche Kontinuitätsunterbrechungen des Knochens etc. nicht röntgenographisch zu offenbaren.

S. die neuere Literatur der röntgenolog. Untersuchung der Wirbelsäule: Sudeck, Arch. f. Orthop. 1, Ludloff, Fortschr. d. Röntgen. 05, Grässner, Z. f. Chir. Bd. 94, Dohan, W. m. W. 10 und bei Erben, M. Kl. 11.

Die Prognose ist für alle schweren Verletzungen der Wirbelsäule eine sehr ernste. Das Leben ist besonders gefährdet bei den Frakturen und Dislokationen der Halswirbel. Jede Totalläsion eines der 4 oberen Halssegmente bedingt schnellen Tod, an den unteren ist der Ausgang auch fast immer ein tödlicher. So betrafen von 150 Fällen von Wirbelfraktur, die Courtney zusammenstellte, 50 die Halswirbel und in allen diesen nahm das Leiden einen raschen tödlichen Verlauf. Doch lehren z. B. die Beobachtungen von Lloyd, daß selbst die Dislokation des Atlas nicht tödlich zu sein braucht. Ebenso hat Steinmann gezeigt, daß das Rückenmark dabei nicht immer schwer geschädigt ist. Und vor kurzem haben Wallace-Bruce²⁾ über einen Fall von Luxation des Atlas, wahrscheinlich verbunden mit Fraktur des Epistropheus, berichtet, in dem noch nach 5 Monaten durch Reposition Heilung erzielt wurde. Ferner beschrieb Schneider³⁾ einen Fall von Atlasfraktur mit unerheblichen Erscheinungen von Seiten des Markes und Ausgang in Heilung. In den Fällen, in denen das Leben zunächst erhalten bleibt, bildet die Lähmung der Blase und des Mastdarms, die Cystitis und der Decubitus die Hauptgefahr. Für die Luxation ist die Prognose im allgemeinen etwas günstiger, da hier die Kompression des Markes zuweilen fehlt oder eine unvollkommene ist, und auch die Kunsthilfe sich wirksamer erweist. Direkte Lebensgefahr ist am wenigsten vorhanden bei den Verletzungen der Lendenwirbel. Die Prognose ist c. p. um so günstiger, je weniger das Mark und die Wurzeln betroffen sind. Eine Heilung tritt schnell, inner-

1) Z. f. N. XXXV. 2) R. of N. 10. 3) N. C. 11. S. hier auch die entsprechende Literatur.

halb weniger Tage oder Wochen oder gar nicht ein. Nach einer Statistik Gurlts ist auf spontane Besserung nicht mehr zu rechnen, wenn die Lähmung der Blase und des Mastdarms nicht innerhalb eines Zeitraums von 8—9 Wochen zurückgegangen ist.

Therapie. Größte Vorsicht bei der Untersuchung, beim Transport und der Lagerung, Vermeidung jeder unnötigen Manipulation an den verletzten Teilen — ist die wichtigste Regel. Der Kranke soll so gelagert werden, daß der verletzte Teil gut unterstützt und fixiert ist und jede aktive Bewegung desselben vermieden werden kann, da durch diese auch in der Folgezeit noch Verschiebungen eintreten können.

Repositionsversuche haben bei den Luxationen zuweilen sofortigen glänzenden Erfolg. Da sie jedoch nicht ungefährlich sind, sollen sie nur unternommen werden, wenn die Zeichen der Rückenmarkskompression vorliegen. Über die Methoden, die hier angewandt werden, geben die Lehrbücher der Chirurgie Aufschluß. Bei den Frakturen der Wirbel ist von Repositionsversuchen ganz Abstand zu nehmen.

Die Behandlung beschränkt sich im übrigen zunächst auf die Maßnahmen, welche der Entwicklung des Decubitus vorbeugen: Lagerung auf einem Wasserkissen, doch darf es nicht so groß sein, daß der Körper auf ihm hin- und hergeworfen wird, Schutz der Fersen-, Trochanterengegend durch kleine Gummikränze, Wattebäusche u. dgl. Größte Reinlichkeit bei Anwendung des Katheters ist selbstverständlich. Kocher empfiehlt die dauernde Drainage der Blase, indem er mittels Nelaton den Harn in ein tieferstehendes, mit antiseptischer Flüssigkeit gefülltes Glas abströmen läßt. Die Entleerung des Harns durch Expression der Blase (nach Wagner) hält er bei supralumbalem Sitz der Läsion für sehr gefährlich. Es ist vorteilhaft, die Stuhlentleerung in den ersten Tagen durch Opiate ganz hintanzuhalten, weil sie kaum ohne Bewegung oder Verunreinigung des Kranken zu bewerkstelligen ist.

Schon in älterer Zeit, besonders aber in den letzten 3 Dezennien sind von Macewen, Brown-Séguard, Chipault, Horsley a. A. zahlreiche Versuche gemacht worden, auf operativem Wege — direkte Eröffnung des Wirbelkanals durch Entfernung der Bögen (Laminektomie), Entfernung der Fragmente etc. — eine Heilung herbeizuführen. Leider sind die bisher erzielten Resultate keine sehr ermutigenden. Von 167 operierten Fällen, die Chipault aus der Literatur zusammengestellt hat, wurden nur 12 geheilt und 24 gebessert. Schede macht jedoch darauf aufmerksam, daß bei den seit jener Zeit operativ Behandelten ein höherer Prozentsatz von Heilungen und besonders von Besserungen erzielt worden sei (z. B. von Macewen, Lauenstein, Schede, Thornburn, Lücke, Sick, Munro, Hinsdale, Welford, Quercioli u. A.). Chipaults spätere Statistik, die sich auf 140 eigene Beobachtungen bezieht, läßt das nicht deutlich erkennen, doch ist es beachtenswert, daß er auch in 2 veralteten Fällen durch Resektion des in den Wirbelkanal vorgeprägten Callus Erfolge erzielt hat. Von 64 Fällen von Laminektomie, die F. Hahn¹⁾ aus der Literatur zusammengestellt hat, ist der Ausgang in Heilung oder wesentliche Besserung in 19, der in unwesentliche Besserung in 12 vermerkt worden, während 8 erfolglos behandelt

¹⁾ Sammelref. in C. f. Grenzgeb. 1898. S. hier die Lit.

waren und in 25 der Tod erfolgte. Munro¹⁾ erwähnt, daß von 30 nicht operierten Individuen mit Verletzung der Zervikal- und oberen Dorsalwirbelsäule nur eins am Leben blieb, während er drei vollständige Heilungen mit Laminektomie erzielte. Nach Quervains²⁾ Statistik ist in 74% der Fälle, in denen operativ vorgegangen wurde, der Eingriff erfolglos und zwecklos gewesen. Sehr verschieden lauten die Angaben über den Zeitpunkt und die Indikationen des operativen Vorgehens. Die Mehrzahl der Autoren verwirft die Frühoperation, da sich in der ersten Zeit nach der Verletzung nicht mit Sicherheit feststellen läßt, wieweit die Erscheinungen durch Kompression, wieweit sie durch intramedulläre Blutung und besonders durch einfache Commotio bedingt sind. Auch in der Folgezeit macht sich besonders der Faktor in einer die Begründung der Indikationen störenden Weise geltend, daß wir keine bestimmten Kriterien besitzen, um zu entscheiden, ob die vorhandenen Ausfallserscheinungen durch eine noch bestehende Kompression unterhalten werden, oder ob diese nur vorübergehend eingewirkt hat. Zweifellos hat das operative Vorgehen keinen Zweck bei einer totalen Zerstörung des Markes in bestimmter Höhe. Wo also die Zeichen der vollkommenen Leitungsunterbrechung (s. o.) auch nach mehrwöchentlichem Zuwarten nicht vorübergehen, wird eine Operation gemeiniglich nicht am Platze sein, obgleich ja vereinzelt Beobachtungen vorliegen, in denen die einfache Kompression des anatomisch unversehrten Markes dieselben Erscheinungen hervorrief.

Die Angaben von Stewart und Harte, welche sich auf eine bei totaler transversaler Zerstörung des menschlichen Rückenmarks mit Erfolg ausgeführte Rückenmarksnaht beziehen, sind jedenfalls mit größter Skepsis aufzunehmen; ebenso die von Fowler (Ann. of Surgery 06), Shirres (Lancet 05), der durch Transplantation von Hunderückenmark eine Regeneration einzelner Fasern erzielt haben will, und Haynes, New York med. Journ. 06. S. auch Solieri (Mitt. aus d. Grenzgeb. XIX), der die Naht erfolglos ausführte, sowie die klinischen und experim. Studien von Giani, ref. C. f. Gr. 10. — Bezüglich der Frage der Nervenfaserverregeneration bei totaler traumatischer Querverletzung des menschlichen Rückenmarks vgl. Henneberg (Charité-Annalen XXXII), nach dessen Beobachtungen die Tendenz zur Neubildung markhaltiger Nervenfasern nur eine sehr begrenzte und die Bedeutung dieses Vorgangs für die Wiederherstellung der Funktion nicht hoch anzuschlagen ist.

Im großen und ganzen eignen sich also nur die Fälle zur Operation, in denen die Zeichen einer unvollkommenen Leitungsunterbrechung vorliegen. Da aber bei diesen unter exspektativer und konservativer Behandlung die spontane Rückbildung oft eine weitgehende ist, wird man sich auch hier nicht zu früh zur Operation entschließen, sondern erst dann, wenn der Prozeß keine Besserung erkennen läßt oder gar eine Verschlimmerung erfährt. Da ist es denkbar, daß durch die blutige Entfernung eines Fragmentes, einer narbigen Verwachsung etc. noch eine Besserung bzw. Heilung zu erwirken ist. Lauenstein rät zur Operation, wenn nach 8—9 Wochen die Sphinkterenlähmung nicht zurückgegangen ist. Schede meint, das sei für viele Fälle zu spät. Auch Walton und besonders Horsley haben sich für frühes Einschreiten ausgesprochen. Im allgemeinen rät man, nicht vor der 6. Woche und nicht nach dem 3. Monat zu operieren.

¹⁾ Journ. of Americ. Med. Assoc. 04.
Brüssel 08.

²⁾ Verhandl. des internat. Kongr.

Die im ganzen seltenen Frakturen der Bogen fordern unter den genannten Bedingungen am ehesten zur Laminektomie auf. Ferner ist aus den vorliegenden Erfahrungen zu entnehmen, daß sich bei den Verletzungen der *Cauda equina* das operative Verfahren am meisten bewährt, weil die hier getroffenen Nervenfasern regenerationsfähig sind (Thorburn). Dafür spricht auch die oben schon referierte Beobachtung von Krause und mir. Auch bei irreponiblen Luxationen, die mit einer nur partiellen Läsion des Markes verbunden sind, wird die Operation empfohlen.

Daß ein ins Mark vorgedrungenes Knochenfragment sich auch bei operativer Behandlung der Beobachtung entziehen kann, lehrt eine Mitteilung von Krauß.

Goldscheider¹⁾ ist bei einer Sichtung des vorliegenden Materials zu folgenden Schlüssen gekommen: 1. In frischen Fällen ist jeder blutige Eingriff kontraindiziert. Ausgenommen sind die Fälle, in denen es sich um Komminutivfraktur des Bogens handelt und Fragmente voraussichtlich ins Rückenmark gedrungen sind (was übrigens bei der Derbheit des hinteren Längsbandes sich nicht oft ereignet). 2. Bleibt die Rückbildung der Lähmung aus und besteht zugleich eine Deformität, welche auf Fraktur des Bogens deutet, so kann die Operation am Platze sein. 3. Am aussichtsvollsten und relativ am meisten indiziert dürfte das chirurgische Eingreifen bei Fraktur der unteren Lendenwirbel sein. 4. Blutergüsse im Wirbelkanal indizieren die Laminektomie nicht.

Schede, Chipault und namentlich Horsley ziehen die Grenzen für das chirurgische Verfahren nicht so eng wie Goldscheider, unter Hinweis auf die schlechten Resultate der zuwartenden Behandlung. Auch F. Krause²⁾ rät in Fällen vollständiger Leitungsunterbrechung des Rückenmarks, besonders bei jüngeren kräftigen Leuten, die Laminektomie mit Spaltung der Dura auszuführen. Hildebrandt³⁾ ist ebenfalls für aktiveres Vorgehen.

Immerhin befinden wir uns hier noch im Stadium der Unsicherheit und des Tastens, und nach meinen persönlichen Erfahrungen muß ich den Autoren beitreten, die der chirurgischen Therapie der Wirbelverletzung und ihrer Folgen enge Grenzen ziehen.

A n h a n g.

Die nach Schuß- und Stichverletzungen der Wirbelsäule bzw. des Rückenmarks auftretenden Krankheitserscheinungen, deren Studium bislang wesentlich den Chirurgen vorbehalten blieb, decken sich in vielen Punkten mit den im vorstehenden Kapitel geschilderten Folgezuständen der Fraktur und Luxation mit dem Unterschied, daß es sich hier um partielle, unilaterale Markbeschädigung handelt.

Am häufigsten kommen diese Läsionen im Bereich des Halsmarks vor. Sowohl durch Stich als besonders durch Geschosse kann das Mark in toto durchschnitten bzw. zertrümmert werden, auch können Knochenfragmente hineindringen und Blutungen die Läsion vervollständigen. Naturgemäß ist es auch nicht ungewöhnlich, daß mit dem Instrument oder Geschöß Infektionserreger in die Tiefe gelangen und eine Meningitis purulenta bzw. eine Abszeßbildung bewirken. Knochennekrose und Eiterung sowie *M. serosa* können sich auch noch nach längerer Zeit entwickeln. Komplizierend wirkt noch der Umstand, daß die Kugel sich senken bzw. wandern kann, wie ich das selbst im Verein

1) D. m. W. 1894. 2) Chirurgie des Gehirns und Rückenmarks. Berlin 1911.
3) Versammlungsbericht B. K. W. 10.

mit Bergmann beobachtet habe, und wie es auch Loison schildert. In der Regel sind im ersten Beginn die Erscheinungen am ausgesprochensten, der Kranke stürzt paraplegisch etc. zu Boden, während in der Folgezeit ein Teil der Lähmungsercheinungen zurückzugehen pflegt und namentlich bei Stichverletzungen sehr oft nur die Brown-Séquardsche Lähmung (s. d.) für längere Zeit persistiert. Geschosse können ähnlich wie das Rückenmark komprimierende Geschwülste wirken. Wenn in der Regel auch dabei unmittelbar nach der Verletzung schwere Symptome hervortreten, ist es doch dank der geschilderten Komplikationen und reaktiven Prozesse nicht ungewöhnlich, daß das Leiden einen progredienten Verlauf nimmt resp. daß schwere Erscheinungen erst nach längerer Zeit hervortreten. Auf eine weitere Betrachtung kann ich hier verzichten, werde aber im Kapitel Rückenmarkstumor auf diese Frage zurückkommen.

Literatur s. bei Rumpf (D. m. W. 03), Perthes (D. m. W. 04), Engelmann (M. m. W. 04), Peugnier-Philippe (Arch. de Neur. 03), Weisenburg, Federmann (D. m. W. 05), Couteaud (Gazette des hôp. 05), Faure (R. n. 06), auf den besonders interessanten Fall von Raymond u. Rose (R. n. 06) sowie auf die zusammenfassenden Abhandlungen von Strauch (Viertelj. f. gerichtl. Med. XXVII Suppl.), G. Flatau (Die Stichverletzungen des Rückenmarks, C. f. Gr. 05), Rosenstein (Inaug.-Diss. Berlin 06), Solieri, (Mitt. aus d. Grenzgeb. 08). Dazu kommen aus neuester Zeit: Allen (Journ. of Amer. med. Assoc. 08), Bolten-Schoemaker, Alessandri-Mingazzini (M. f. P. XXIV), hier findet sich die Literatur der Schußverletzungen der Wirbelsäule und des Rückenmarks in gründlicher Zusammenstellung.

Einen bemerkenswerten Fall, den ich gemeinschaftlich mit Roth und F. Kraus zu beobachten Gelegenheit hatte, hat der letztere veröffentlicht (B. k. W. 06). Er zeigt, daß auch noch lange Zeit nach der Geschößverletzung durch Knochennekrose, Eiterung und seröse Meningitis Lähmungsercheinungen auftreten bzw. sich verstärken können. Giss sowie Rauzier-Rimbaud (R. n. 09) sahen bei Stichverletzung des Rückenmarks einen so erheblichen Liquorfluß entstehen, daß sie von „saignées rachidiennes“ sprachen.

Die Prognose ist bis zu einem gewissen Grade abhängig vom Ort der Verletzung, besonders aber von der Schwere und der Einwanderung von Infektionserregern.

Wegen der Therapie, die in erster Linie eine chirurgische ist, sind die Lehr- und Handbücher der Chirurgie sowie die Abhandlung von Alessandri-Mingazzini nachzusehen. Daß zum Nachweis der Geschosse und anderer Fremdkörper die Röntgenographie auch hier Hervorragendes leistet, ist bekannt.

Die Caries der Wirbelsäule, Spondylitis tuberculosa (und anderweitige Formen der Spondylitis).

Die Caries der Wirbelsäule ist fast immer eine tuberkulöse Erkrankung, doch kommt auch eine einfache Spondylitis, z. B. nach Traumen, zuweilen vor. Die Spondylitis tuberculosa geht meistens vom Wirbelkörper, seltener von den Gelenken und Bandscheiben, am seltensten von den Wirbelbögen und ihren Fortsätzen aus. Die Ostitis tuberculosa des Wirbelkörpers besteht in einer herdförmigen Entwicklung fungösen Granulationsgewebes, das zur Einschmelzung des Knochens, zur Bildung käsigen und eitrigen Materials führt. Der Prozeß, der sich auf einen Wirbel, resp. ein Gelenk, beschränkt und weit seltener mehrere benachbarte oder gar entfernte ergreift, kann ausheilen, indem eine ossifizierende Ostitis neues Knochengewebe an Stelle des untergegangenen produziert. Schreitet die Erkrankung jedoch bis zur Usur resp. Nekrose des Wirbelkörpers vor, so daß er zusammenbricht und die Nachbarwirbel aneinanderrücken, oder dringt das fungöse, käsige, eitrig Material, der Abszeß nach dem Wirbelkanal vor, so wird das Rückenmark gefährdet und erkrankt dann in der Mehrzahl der Fälle.

Die Schädigung desselben wird jedoch nur selten durch eine direkte Kompression von seiten der Wirbel bedingt; es kommt das bei plötzlichem Zusammenbruch der Wirbelsäule vor, namentlich dann, wenn der

kariös erkrankte Wirbel, von einem Trauma getroffen, plötzlich einsinkt und eine beträchtliche Dislokation mit einem Schlage entsteht. Es kann wohl auch sonst eine Verschiebung des Knochens, eine vorspringende Knochenkante, ein Sequester zu einer Kompression des Markes führen, wie das neuerdings wieder von König, Long, Guibal, Taylor, Ménard, Alquier-Klarfeld¹⁾ u. A. betont wird und auch von mir beobachtet worden ist. In der Regel entwickelt sich die Verengung des Wirbelkanals all-



Fig. 169. Kompression des Rückenmarks bei Wirbelkaries. (Eigene Beobachtung.)

mählich, und es ist nicht die Wirbelsäule, sondern es sind die fungösen Massen (seltener ein Abszeß), welche zunächst gegen die Dura mater andrängen, in ihren äußeren Schichten einen chronischen, sich oft weit über das Gebiet eines erkrankten Wirbels hinaus erstreckenden Entzündungsprozeß anfangen (Pachymeningitis externa, epidurale Tuberkulose) und sie schließlich so weit nach innen vorstülpen, daß das Rückenmark und die Wurzeln einem Druck ausgesetzt werden. Die Dura ist dabei oft beträchtlich, selbst auf das Drei- und Vierfache, verdickt, wird aber nur ausnahmsweise durchbrochen. Die Kompression, die Verlegung der Duralgefäße und der Lymphbahnen in den Rückenmarkshäuten, erzeugt ein Stauungsödem in dem getroffenen Rückenmarksegment, das lange bestehen kann, ohne daß die Nervensubstanz selbst wesentlich alteriert wird. Vielleicht spielen auch irritative Momente, besonders ein entzündliches, kollaterales Ödem, welches durch toxische Stoffe hervorgerufen ist, dabei eine Rolle (Schmaus). Infolge des Odems kommt es zunächst zu Quellungserscheinungen an den Nervenfasern (Schwellung der Achsenzylinder, Blähung der Markscheide etc.), dann aber erfolgt früher oder später der Zerfall der nervösen Elemente und die Erweichung (Myelinkugeln, Körnchenzellen etc.), an die sich endlich eine Sklerosierung oder ein wirklicher Entzündungsprozeß, eine interstitielle transversale Myelitis anschließt. Zweifellos kann aber das Ödem für lange Zeit die einzige Veränderung im Rückenmark bilden. Nur in einer kleineren Zahl von Fällen entsteht von vornherein eine Myelitis. Diese ist dann meistens tuberkulöser Natur und eine direkte Fortsetzung des sich an den Meningen abspielenden tuberkulösen Prozesses. Auch kommt es vor, daß die Tuberkulose den Gefäßen,

namentlich der Arteria sulci folgt und mit ihr auf die Rückenmarkssubstanz übergreift oder zunächst eine obliterierende Arteriitis und dadurch eine Erweichung erzeugt (Schmaus²⁾). Ausnahmsweise spielt die Meningitis serosa bei der Kompression des Rückenmarks eine wesentliche Rolle (Oppenheim³⁾, F. Krause⁴⁾).

1) Nouv. Ieon. 10. 2) Die Kompressionsmyelitis bei Caries. Wiesbaden 1890, ferner Schmaus-Sacki, Pathol. d. Rückenmarks. Lubarsch-Ostertag 1898 u. Vorles. über d. path. Anat. d. Rückenm. 01. 3) Mitt. aus d. Grenzgeb. XV. 4) Chirurgie des Gehirns u. Rückenmarks. 11.

Mag es sich nun um Ödem, Erweichung oder Myelitis handeln, alle diese Veränderungen beschränken sich auf einen Rückenmarksabschnitt von nicht beträchtlicher Höhengausdehnung, auf eine Strecke von etwa $\frac{1}{2}$ cm bis $\frac{1}{2}$ Zoll und darüber, auf ein oder seltener auf mehrere benachbarte Rückenmarkssegmente. Neben dem Hauptherde werden manchmal noch in der Nachbarschaft, ausnahmsweise auch an entfernteren Stellen, versprengte kleinere gefunden. Hat die Leitungsunterbrechung lange bestanden, so findet man außerdem die Zeichen der sekundären Degeneration. Das Rückenmark kann an der getroffenen Stelle geschwollen sein infolge des Ödems, ist aber meistens komprimiert, zusammengedrückt und wie eingeschnürt und verschmälert. Mitunter ist die durch die Kompression verursachte Volumreduktion eine erhebliche (Fig. 169). Selten handelt es sich um disseminierte myelitische Herde, die in einzelnen Fällen sogar selbständig (unabhängig vom Druck) auf dem Boden der Tuberkulose entstehen.

Die Rückenmarkswurzeln nehmen gewöhnlich an den Veränderungen des Markes teil, sie sind ebenfalls im Wirbelkanal oder bei ihrem Durchtritt durch die Foramina intervertebralia einem Druck ausgesetzt, der sie in den Zustand der Entzündung oder Atrophie versetzt.

Von den neueren Beiträgen zu dieser Frage sind die von Fickler (Z. f. N. XVI) Ménard (Etude sur le Mal de Pott 1900) und Alquier (Nouvelle Icon. XIX) besonders hervorzuheben. Die Frage der tuberkulösen Myelitis behandeln Oddo - Olmer (R. n. 01), Lhermitte - Klarfeld (R. n. 10) u. A.

Jeder Teil der Wirbelsäule kann von dieser Erkrankung ergriffen werden. Nach den Erfahrungen einiger Autoren (Rey u. A.) werden die Lendenwirbel am häufigsten betroffen, während andere die Caries dorsalis für weit häufiger halten. Doch erklärt sich diese Divergenz der Erfahrungen wohl im wesentlichen daraus, daß die Caries dorsalis weit öfter auf das Rückenmark übergreift und deshalb von den inneren Klinikern und Neurologen häufiger beobachtet wird.

Der Boden, auf dem dieses Leiden entsteht, ist die Tuberkulose resp. Skroflose. Doch kann die Caries die einzige manifeste Äußerung dieser Allgemeinerkrankung sein. Freilich ist das, wie Fickler hervorhebt, nur in vereinzelten Fällen, z. B. von Schmaus und Westphal konstatiert worden. Auch ich verfüge über derartige Beobachtungen. Meist finden sich andere Zeichen einer bestehenden oder überstandenen Tuberkulose resp. Skroflose: kariöse Prozesse an andern Knochen und Gelenken, Narben von vereiterten Drüsen, Lungentuberkulose etc.

Kinder werden am häufigsten befallen, doch gibt es keine Altersgrenze für dieses Leiden. Auch im Säuglingsalter kommt es schon nicht so selten vor (Froelich). Es kann sich spontan entwickeln; manchmal wirkt ein Trauma, ein Fall auf den Rücken, ein Stoß gegen denselben, das Heben schwerer Lasten als auslösendes Moment.

Selten kommt die akute Osteomyelitis der Wirbel vor, auch diese kann das Rückenmark durch Kompression in Mitleidenschaft ziehen.

Es gibt ferner eine einfache traumatische Spondylitis, auf deren Vorkommen und Erscheinungen besonders von Kümmel hingewiesen wurde (vgl. das vorige Kapitel).

Als „Spondylitis typhosa“ ist eine sich im Verlauf oder Gefolge des Typhus einstellende Entzündung der Wirbelsäule von Quineke (Mitt. aus d. Grenzgeb. IV) beschrieben worden. Nach ihm haben Schanz, Könitzer, Freund, Neisser, Taylor (s. auch das Sammelreferat von Fluss, C. f. Gr. 05) Fälle dieser Art zu beobachten Gelegenheit gehabt. Eine Spondylitis e Pneumonia hat Nonne einmal diagnostiziert,

eine Spondylitis infectiosa nach Dengue-Fieber wird von Schlesinger (Obersteiner 07) geschildert.

Die im ganzen sehr seltenen syphilitischen Wirbelaffektionen werden in einem besonderen Kapitel besprochen werden.

Noch seltener greift die Aktinomykose z. B. von den Lungen aus auf die Wirbelsäule über (Martens). Einen interessanten Fall dieser Art beschreiben Ballet-Barbé (R. n. 08).

Symptomatologie. Fieber kann vorhanden sein, ist aber keineswegs eine reguläre Erscheinung der Wirbelkaries. Auch ist das Allgemeinbefinden nicht immer beeinflusst, doch pflegt bei langer Dauer und allgemeiner Tuberkulose Kräfteverfall einzutreten.

Außer diesen Zeichen des Allgemeinleidens treten Erscheinungen hervor, welche eine direkte Folge der Wirbelaffektion sind und in vielen Fällen, aber doch nur in der Minderzahl die Symptome eines Rückenmarksleidens.

Der Wirbelprozeß verrät sich zunächst durch Schmerzen, die an bestimmter Stelle, in der Höhe des erkrankten Wirbels, empfunden, durch Bewegungen und meistens auch durch Druck gesteigert werden. Die Schmerzen können sehr heftig sein. Sie veranlassen den Patienten, jede Bewegung des erkrankten Teiles zu vermeiden, ihn bei allen Verrichtungen steif zu halten. Will er etwas vom Boden heben, so neigt er nicht den Rumpf, sondern bringt sich unter aufrechter Haltung des Rumpfes in eine kniende Stellung. Bei Caries der Halswirbelsäule ist es die steife Haltung des Kopfes, die das Leiden frühzeitig anzeigt. Die Druckempfindlichkeit der Wirbel ist ein sehr unbestimmtes, launisches Symptom. Wir finden bei vielen, besonders bei nervösen, hysterischen Personen die Erscheinung, daß ein Druck auf die Dornfortsätze der Wirbel Schmerz erzeugt. Doch sind es da meistens mehrere Wirbel, oder es ist selbst die ganze Wirbelsäule, an der die Empfindlichkeit hervortritt; auch genügt manchmal schon eine leise Berührung der Haut über den Wirbeln, um den Schmerz auszulösen, und es läßt sich eine Abhängigkeit der Erscheinung von der Aufmerksamkeit und von andern psychischen Vorgängen in der Regel feststellen. Hier — bei Caries — ist es immer nur ein oder es sind zwei benachbarte (nur ausnahmsweise zwei voneinander entfernte) Dornfortsätze, die gegen Druck abnorm empfindlich sind; es ist immer derselbe Dornfortsatz, und schmerzerzeugend wirkt besonders der in die Tiefe dringende Druck, die Perkussion und der Versuch, an dem Dornfortsatz zu rütteln, ihn zu verschieben. An den Halswirbeln, an welchen die Querfortsätze palpierbar sind, kann auch der Druck auf diese schmerzhaft empfunden werden. Es wird ferner empfohlen, mit einem in heißes Wasser getauchten Schwamm oder mit der Kathode des galvanischen Stromes über die Rückenhaut, entsprechend den Dornfortsätzen, hinwegzufahren; die Empfindlichkeit stellt sich ein, sobald der Schwamm resp. die Kathode die Haut über dem kranken Wirbel berührt. Indes sind diese Methoden weniger zuverlässig. Ein anderes diagnostisches Hilfsmittel, dessen Anwendung mir jedoch nicht ungefährlich erscheint, ist das folgende: Der Patient sitzt auf einem Stuhle, der Untersuchende legt seine Hände auf die Schultern desselben und sucht, durch kräftigen Druck gegen diese die Wirbelsäule zu komprimieren. Dieser Versuch kann einen vehementen Schmerz (im Rücken oder um den Thorax) erzeugen.

Schmerzen beim Versuch, so zu liegen, daß nur Kopf und Fersen auf der Unterlage ruhen, bezeichnen Angelescu und Athanasescu (ref. D. m. W. 10) als charakteristische Erscheinung.

Das wichtigste Symptom der Wirbelkrankheit ist die Deformität, die — wenn Traumen angeschlossen — nahezu pathognomonisch für Spondylitis ist, die spitzwinklige Kyphose, der Pottsche Buckel (Fig. 170). Da in der Regel nur ein Wirbel erkrankt ist, so kommt es bei seinem Zusammenbruch, resp. bei der Subluxation zu einer örtlichen Verkrümmung, die darin besteht, daß der Dornfortsatz eines oder zweier benachbarter (selten mehrerer) Wirbel stark vorspringt; er kann auch seitlich verschoben sein. Diese Deformität entwickelt sich in besonderer Deutlichkeit bei der Caries der Brustwirbel; doch ist sie keineswegs eine regelmäßige Erscheinung, sie kann während der ganzen Dauer der Erkrankung fehlen*). Insbesondere wird sie auch dann vermißt, wenn sich der kariöse Prozeß auf den Wirbelbogen beschränkt, während sich unter diesen Verhältnissen eine Einsenkung entwickeln kann und der Krankheitsherd zuweilen (aber selten) der Palpation zugänglich ist (ev. Krepitation).



Fig. 170. (Nach Zappert aus Pfaundler-Schlobmann.)
Spondylitis dorsalis mit Abszeß.

Das Wirbelleiden äußert sich öfters durch eine sekundäre Erscheinung: durch den Senkungsabszeß. Der von den tuberkulösen Herden produzierte Eiter dringt zwar gewöhnlich in den Wirbelkanal, er kann aber auch nach außen gelangen und an verschiedenen Stellen zum Vorschein kommen, er kann am Halse, am Rücken nach außen durchbrechen und unter der Haut hervortreten; doch ist das nur selten der Fall. Bei Caries der obersten Halswirbel gelangt er häufig in den Raum zwischen hinterer Rachenwand und Wirbelsäule (Retropharyngealabszeß), bei Caries der unteren Hals- und Brustwirbel kann er nach dem Mediastinum und von hier aus in ein Organ der Brusthöhle durchbrechen, meistens senkt er sich jedoch und gelangt dann, der Bahn des Psoas und der großen Gefäße folgend, in die Leistenengegend, kommt in der Nähe des Lig. Ponpartii oder an der Vorder-, selten an der Hinterfläche des Oberschenkels als „Senkungs-

*) Unter 20 Fällen, in denen das Leiden Erwachsene betraf, fanden sich 9 ohne Gibbusbildung (Touche). Diese Frage wird auch in einer Pariser These von Moussaoud (06) behandelt.

abszeß“ zum Vorschein. Ungewöhnlich ist es, daß er oberhalb des Krankheitsherdes nach außen durchbricht, wie in einem Falle Joachimsthals.

Die Angabe einzelner Autoren, daß es in ca. 25 % der Fälle zum Senkungsabszeß komme, kann ich mit meinen Erfahrungen nicht in Einklang bringen, da ich diese Komplikation durchaus nicht so häufig gesehen habe.

Die Beteiligung des im Wirbelkanal enthaltenen nervösen Apparates wird angezeigt durch Wurzelsymptome und Marksymptome. Die ersteren gehen häufig den letzteren voraus, sie können aber auch gleichzeitig mit ihnen auftreten oder ihnen selbst nachfolgen. Liegt Caries der Brustwirbel vor, so führt meist nur die Affektion der hinteren Wurzeln zu markanten Symptomen: zu Schmerzen, die in Form eines Gürtels oder Halbgürtels, entsprechend dem Verlauf eines Interkostalnerven oder -Nervenpaares, den Thorax resp. das Abdomen umgeben. Diese Schmerzen können lange Zeit bestehen, ehe es zu einer objektiven Gefühlsstörung in dem entsprechenden Nervengebiet kommt, und zwar kann Hyperästhesie vorausgehen, meistens ist jedoch die erste nachweisbare Gefühlsalteration: Hypästhesie resp. Anästhesie. In einzelnen Fällen wird auch Herpes zoster, zuweilen ein Ödem in dem betroffenen Wurzelgebiet beobachtet.

Betrifft die Spondylitis die unteren Dorsalwirbel, resp. zieht sie die VIII.—XII. Wurzel in Mitleidenschaft, so kann das Verhalten der Bauchreflexe und das Symptom der ein- oder doppelseitigen Bauchmuskellähmung diagnostisch bedeutsam werden.

Weit prägnanter sind die Wurzelsymptome bei Caries der Halswirbel und des untersten Brust- sowie des ersten Lendenwirbels. Sind die der Halsanschwellung entsprechenden Wirbel betroffen, so können die vorderen und hinteren Wurzeln der Nerven, welche nach ihrem Austritt den Plexus brachialis bilden, noch im Wirbelkanal oder bei ihrem Durchtritt durch die Foramina intervertebralia so geschädigt werden, daß sich Reiz- und Lähmungserscheinungen in ihrem Gebiete geltend machen. Ist die achte Zervikal- und erste Dorsalwurzel betroffen, so sind Schmerzen- und Gefühlsstörung im Ulnarisgebiet, atrophische Lähmung der kleinen Handmuskeln etc. und okulopupilläre Erscheinungen (gewöhnlich Verengerung der Pupille und Lidspalte) die Wurzelsymptome. Bei Kompression des Markes werden die letzteren häufiger vermißt, als bei der der Wurzeln (Krauß). Sitzt die Erkrankung an einer höheren Stelle, ist z. B. die 5. und 6. Zervikalwurzel affiziert, so ist der Deltoidens, der Biceps, Brach. int., der Sup. long. etc. von der atrophischen Lähmung betroffen, und die Anästhesie findet sich in der Gegend über dem Deltoidens, sowie an der Außenfläche des Ober- und Unterarmes. Eventuell nimmt noch ein Teil der vom Radialis versorgten Muskeln an den Lähmungserscheinungen teil etc. Die Wurzelsymptome, speziell die atrophische Lähmung im Gebiet einzelner Muskeln der oberen Extremität, können das erste Zeichen der Caries cervicalis sein.

Das durch die Beteiligung des Rückenmarks bedingte Symptombild ist ein wechselndes, je nach der Höhe, in welcher die Kompression stattfindet. Bei der häufigsten Form, der Caries dorsalis, kommt es, wenn die Leitungsunterbrechung im Rückenmark eine nahezu vollständige ist, zu folgenden Erscheinungen:

1. Paraplegie der Beine mit Rigidität und erhöhten Sehnenphänomenen. Auch sind die spastischen Reflexe, besonders das Babinski'sche Zeichen in der Regel auszulösen.

2. Anästhesie von entsprechender Verbreitung, nach oben bis ins Gebiet der Wurzeln reichend, welche aus dem erkrankten Rückenmarksegment entspringen. An der oberen Grenze des an- resp. hypästhetischen Bezirkes kann sich eine hyperästhetische Zone finden.

3. Gürtelgefühl.

4. Die Hautreflexe sind an den unteren Extremitäten erhalten oder gar lebhaft gesteigert. Schon ein Lufthauch, eine leichte Berührung der Fußsohle kann ausreichend sein, um starke Reflexzuckungen der Beine auszulösen. Diese können aber auch spontan eintreten.

5. Störungen der Blasen- und Mastdarmfunktion.

Hierzu kommen häufig trophische Erscheinungen, besonders oft bildet sich Decubitus in der Kreuzbein- und Trochanterengegend sowie an andern Stellen*). Dagegen zeigt die Muskulatur normale Beschaffenheit und reagiert in normaler Weise auf den elektrischen Strom.

Daß unter gewissen Verhältnissen jedoch auch bei Caries cervicalis und dorsalis statt der spastischen Lähmung bzw. aus dieser sich eine schlaffe entwickeln kann mit Atonie und Areflexie etc., ist S. 136 ff. dargestellt worden.

Betrifft die Caries den 11. und 12. Brustwirbel oder den 1. Lendenwirbel, bewirkt die Kompression eine Leitungsunterbrechung oder eine den Querschnitt durchsetzende Erkrankung der Lendenanschwellung, resp. des Lumbosakralmarks, so modifiziert sich das Symptombild insoweit, als an Stelle der spastischen von vornherein eine schlaffe, atrophische Lähmung der Beine zustande kommt und die Reflexe nicht erhöht, sondern abgeschwächt resp. erloschen sind. Ich habe aber einzelne Fälle gesehen, in denen die Kompression im Ursprungsgebiet der Peronealmuskulatur eine degenerative Lähmung dieser erzeugt hatte, während in der Wadenmuskulatur der Tonus doch noch so gesteigert war, daß sich hier ein deutlicher Fußklonus auslösen ließ. An je tieferer Stelle das Mark getroffen wird, desto mehr erweitert sich das Innervationsgebiet an den unteren Extremitäten, welches verschont sein kann, bis schließlich bei Erkrankung des Conus terminalis die Ausfallssymptome sich auf den Ausbreitungsbezirk der Sakralnerven (und zwar des 3. n. f.) beschränken, wenn nicht die Wurzeln mitbetroffen sind. In neuerer Zeit hat Alquier Beobachtungen dieser Art mitgeteilt.

Die kariösen Prozesse am Kreuzbein, speziell am Sakroiliakalgelenk, ziehen nicht mehr das Rückenmark, sondern die Cauda equina in Mitleidenschaft. Den Chirurgen ist diese Affektion wohlbekannt (Hahn, Ollier, Delbet, Sayre, Wolff u. A. haben sich mit dem Leiden beschäftigt). Die nervösen Erscheinungen haben aber erst in neuerer Zeit größere Beachtung gefunden (Naz, Cestan - Barbonneix und besonders Bartels sowie Rossi). In dem Abschnitt, der den Erkrankungen der Cauda gewidmet ist, wird die Symptomatologie besprochen werden.

Bei Caries der unteren Halswirbel gibt sich die Erkrankung des Rückenmarks durch Erscheinungen kund, welche sich von den für die Caries dorsalis geschilderten nur dadurch unterscheiden, daß neben

*) Auf das Vorkommen von Arthropathien hat besonders Chipault hingewiesen, doch ist die Erscheinung jedenfalls eine sehr seltene.

der spastischen Lähmung der Beine eine atrophische der oberen Extremitäten besteht. Diese ist nicht allein auf die Wurzelerkrankung zurückzuführen, sondern auch auf die Beteiligung des Markes und speziell der grauen Substanz in der Halsanschwellung. Außerdem erstreckt sich die Lähmung auf die Thorax- und Bauchmuskulatur und erzeugt Respiationsbeschwerden, namentlich Schwäche der Expirationsmuskeln, die bei bestehendem Bronchialkatarrh deletär wirken kann.

Betrifft die Kompression das Halsmark oberhalb der Anschwellung, so findet sich in der Regel spastische Lähmung an allen vier Extremitäten; sie kann sich auch eine Zeitlang auf die Arme, seltener auf die Beine beschränken. Die Gefühlsstörung zeigt eine entsprechende Verbreitung. Die Atrophie kann sich dann, wie in einem von mir behandelten Falle, auf das Akzessoriusgebiet beschränken. Durch Beteiligung des Phrenicus resp. seines Ursprungsgebietes kann sich inspiratorische Dyspnoe hinzugesellen. A. Westphal stellte in einem solchen Falle auch den Verlust der elektrischen Erregbarkeit dieses Nerven fest.

Bei dieser Schilderung der Marksymptome waren wir von der Voraussetzung ausgegangen, daß die Kompression eine mehr oder weniger vollständige Leitungsunterbrechung bedinge. Das ist nun aber keineswegs immer der Fall. Meistens ist die Leitungsunterbrechung eine unvollständige, und dementsprechend sind auch die Symptome unvollkommen entwickelt. Die Motilitätsstörung ist dabei fast regelrecht stärker ausgeprägt als die Gefühlsstörung, ja die letztere kann lange Zeit und selbst dauernd fehlen oder sehr geringfügig sein. Sie erstreckt sich auf einzelne oder alle Gefühlsqualitäten. So fand Fickler immer taktile Hypästhesie und sehr oft Thermhypästhesie, während das Schmerzgefühl seltener und die Lageempfindung am seltensten beeinträchtigt war. Es kommt aber auch partielle Empfindungslähmung in Form der Analgesie und Thermanästhesie gelegentlich vor (Minor, eigene Beobachtungen). Auch die Blasenbeschwerden können unbedeutend sein, kommen meist erst spät zur Entwicklung, sie fehlen aber nur ausnahmsweise während der ganzen Dauer der Erkrankung. Daß auch bei schwerer Paraplegie und Anästhesie die anovesiko-genitalen Funktionen erhalten bleiben können, beweist z. B. ein von Schilling¹⁾ beschriebener Fall. Das konstante Symptom bei dorsalem oder zervikalem Sitz der Erkrankung ist also die spastische Parese; steigert sich diese bis zur totalen Paralyse, so werden auch die andern Erscheinungen der Leitungsunterbrechung: die Anästhesie und die Sphinkterenlähmung kaum jemals ganz vermißt.

Über die Reihenfolge, in welcher sich bei langsam eintretender Kompression des Rückenmarks die Spinalerscheinungen entwickeln, ebenso über deren Verlauf bei etwaiger Rückbildung macht Collier (Br. 04) genauere Angaben, die sich in den Hauptpunkten auch mit meiner Erfahrung decken.

Motorische Reizercheinungen in Form von Zuckungen habe ich bei Caries einigemal beobachtet, so kam es bei einer Patientin, die an Spendylitis tuberculosa des 3. Brustwirbels mit den Erscheinungen einer schweren Kompressionslähmung des Rückenmarks litt, zu rhythmischen Zuckungen in der Glutäalmuskulatur, die sich in symmetrischer Verbreitung abspielten.

Der Brown-Séquardsche Symptomenkomplex kommt nur selten bei Caries vor, doch habe ich ihn einigemal, unter anderem in einem

¹⁾ A. f. kl. M. Bd. 84.

Fälle gesehen, in welchem die durch Knochenverschiebung bewirkte Verengerung des Wirbelkanals zu einer starken Ansammlung von Liquor cerebrospinalis oberhalb der Kompressionsstelle geführt hatte. Hier ging die spastische Lähmung des homolateralen Beines der Entwicklung der kontralateralen Anästhesie längere Zeit voraus. — Eine ähnliche Beobachtung bringt Luce, ebenso Alquier.

Eine besondere Besprechung verdient die Caries der obersten Halswirbel und des Atlantookzipitalgelenks, das *Malum suboccipitale*. Der Atlas, der *Processus odontoides*, die *Proc. condyloidei* des *Os occipitis*, die ganze Umgebung des Foramen magnum kann ins Bereich der Caries gezogen sein; einzelne Teile, wie der Zahnfortsatz, können unterminiert, losgelöst und abgestoßen werden, der losgesprengte Zahnfortsatz kann direkt auf die *Medulla spinalis* oder das verlängerte Mark drücken oder auch weit nach vorn und oben verschoben werden etc. Das erste Symptom ist gewöhnlich Kopf- und Genickschmerz — auch Schwindel und selbst Nystagmus tritt zuweilen auf (Bergmann¹), Rousset²). — Dazu gesellt sich Genicksteifigkeit. Der Kopf wird in bestimmter Stellung fixiert gehalten, und es wird jede Drehbewegung (bei Erkrankung des Zahnfortsatzes resp. des Gelenkes zwischen Atlas und *Epistropheus*), jede Neigung des Kopfes — bei Caries des Atlantookzipitalgelenks — vermieden. Diese Individuen neigen und drehen nicht den Kopf, sondern den ganzen Körper, sie stützen den Kopf mit den Händen beim Aufrichten desselben aus der Rückenlage oder ziehen ihn geradezu an den Haaren empor. Auch den passiven Bewegungsversuchen, die sehr schmerzhaft sind, wird ein energischer Widerstand entgegengesetzt. Zuweilen ist Krepitation vorhanden. Ein leichter Schlag auf den Kopf, selbst ein Schlag gegen die Fußsohle wird schmerzhaft empfunden. Das wichtigste und gewöhnlich auch das früheste der Wurzelsymptome ist die einseitige oder meistens doppelseitige Okzipitalneuralgie. Später entwickelt sich Anästhesie im Gebiet der Okzipital- resp. der oberen Zervikalnerven. Dazu kommen nicht selten Lähmungserscheinungen, welche auf eine Erkrankung des *N. accessorius* oder *hypoglossus* hindenten; so beobachtete ich in zwei Fällen dieser Art halbseitige Zungenatrophie. Doppelseitige Zungenatrophie beschreibt Dercoly. Endlich wird das Mark selbst komprimiert, und je nachdem es sich um eine Affektion der *Medulla oblongata* oder des oberen Zervikalteils handelt, treten die Symptome der Bulbärparalyse (besonders Respirations- und Schlingbeschwerden) oder einer *Myelitis cervicalis superior* hinzu. Im letzteren Falle werden gewöhnlich zuerst die Arme, dann die Beine gelähmt, doch wird auch die umgekehrte Reihenfolge beobachtet. Man müßte also, wenn die auf S. 126 angeführten Beobachtungen Flatau's richtig sind, annehmen, daß bei Kompression die zentralen Bezirke des Markes in der Regel früher leiden als die peripherischen, eine Annahme, die auch durch einige tatsächliche Beobachtungen gestützt wird. Gefühlsstörung von entsprechender Ausbreitung gesellt sich hinzu etc. Der Tod kann zu jeder Zeit plötzlich eintreten, sei es, daß ein losgesprengter Knochenteil (besonders der *Proc. odontoides*) oder die fungösen käsigen Massen die *Medulla oblongata* komprimieren, oder

1) Volkmann's Samml. klin. Vortr. I N. F. 1. 2) Thèse de Paris 09.

daß ein Retropharyngealabszeß, plötzlich nach innen durchbrechend, die Respirationswege verschließt.

Die Diagnose ist nicht schwer zu stellen, wenn die Zeichen der Wirbelaffektion vorliegen. Fehlt die Deformität, so ist der Nachweis der Empfindlichkeit eines bestimmten Wirbels, die vorsichtige Haltung des Rumpfes oder Kopfes, es sind die Wurzel- und Marksymptome diagnostisch zu verwerten. In einigen Fällen gelang es mir, besonders bei Caries der oberen Halswirbel, die Wirbeldestruktion und -verschiebung mittels des Röntgenschen Verfahrens nachzuweisen, es ist auch sonst vielfach mit Erfolg angewandt worden (Kümmel, Leyden-Grünmach, Sick, Sudeck-Nonne, Redard, Rauenbusch¹⁾), hat uns aber auch oft im Stich gelassen (vgl. Fürnrohr, Die Röntgenstrahlen im Dienste der Neurologie, Berlin 06). Die sekundäre Halisteresis resp. rarefiz. Ostitis könnte auch bei primärer Myelitis eine Caries mit Kompression vortäuschen, wie das eine Beobachtung von Raymond-Alquier²⁾ zu lehren scheint. Ich habe die Erfahrung gemacht, daß ein bei schweren Paraplegien infolge des dauernden Druckes entstandenes Ödem der Rückenhaut eine Wirbelverkrümmung vortäuschen kann. Fehlt jedes Zeichen einer Wirbelaffektion, so können folgende Anhaltspunkte: das jugendliche Alter, Tuberkulose anderer Organe, Fieberschübe, die Symptome einer langsam zunehmenden Kompression des Rückenmarks und der Wurzeln, zur Diagnose führen. Jedenfalls ist es geboten, da, wo die Symptome einer spastischen Parese mit starker Erhöhung der Reflexerregbarkeit unter Gürtelschmerz etc. sich allmählich entwickeln, an Wirbelcaries zu denken.

Zur Feststellung der Diagnose können auch die Tuberkulin-Reaktionen verwertet werden, wenn ihre Beweiskraft auch nicht zu hoch angeschlagen werden darf. Auf das Calmettesche Verfahren und seine Modifikation wird man wegen der mit ihm verknüpften Gefahren wohl ganz verzichten; dagegen kann die Kochsche subkutane Tuberkulin-Reaktion und besonders das unbedenkliche Verfahren der Pirquetschen Kutanreaktion (event. auch die Morosche Methode) zur Entscheidung herangezogen werden. Wegen der Art der Ausführung und der Einzelheiten sind die Spezialschriften, insbesondere das Lehrbuch von Bandelier und Röpke einzusehen.

Inwieweit etwa die Lumbalpunktion zur Differentialdiagnose beitragen kann (vgl. die entsprechenden Ausführungen im Kapitel Meningitis cerebralis), dürfte erst aus umfassenden Untersuchungen festzustellen sein. In einem von Léry und Catola beschriebenen Falle entschied sie zugunsten einer meningealen Neubildung, während die Symptomatologie auf Caries gedeutet hatte. Interessant ist in dieser Hinsicht auch eine Beobachtung von Raymond-Sieard (ref. C. f. Gr. 06). Vor kurzem haben Sicard-Foix-Salin (Presse méd. 10) das Verhalten des durch Punktion gewonnenen Liquor bei Caries einer genauen Untersuchung unterzogen und einige Besonderheiten der Färbung, der chemischen Beschaffenheit (Albumosegehalt etc.) festgestellt, sie sprechen von der „Séro-diagnostic rachidien Pottique“, doch bedarf die Frage noch sehr der weiteren Prüfung.

Bei der Caries der Wirbelbögen fehlt die Gibbusbildung oder ist sehr wenig ausgesprochen; ferner deutet auf diesen Sitz die Entwicklung des Senkungsabszesses am Rücken im Bereich der Dornfortsätze (Wieting), auch ist der kariöse Herd dabei selbst der Palpation zuweilen zugänglich. Nach Wietings Feststellungen kam sie unter 70 Fällen 9 mal vor.

Bei fehlender Deformität ist Verwechslung mit einer tuberkulösen Myelitis oder Meningomyelitis möglich.

Bei dem Solitär tuberkel des Rückenmarks fehlen die Wirbelsymptome, auf einige weitere Kriterien verweist Oberndörfer³⁾. Doch

¹⁾ Archiv und Atlas etc. in typischen Röntgenbildern. Hamburg 08. ²⁾ B. n. 06. ³⁾ M. m. W. 04.

kann sich mit der Spondylitis der Tuberkel des Rückenmarks verbinden.

Es ist schon von Simon und Schultze eine sog. Körnchenzellenmyelitis bei Tuberkulose beschrieben worden. Besonders haben dann aber Beobachtungen von mir (B. k. W. 1891), Raymond¹⁾, Goldscheider, Dupré-Delamare, Philippe-Cestan, Oddo-Olmer, Marie, Ransohoff, Dupré-Hauser²⁾, Dana-Hunt, Clément (Lyon med. 05) u. A. gezeigt, daß sich auf dem Boden der Tuberkulose eine Myelitis entwickeln kann, und daß andererseits tuberkulöse Affektionen der Rückenmarkshäute vorkommen, die nicht vom Knochen induziert sind. Auch F. Krause (Therap. d. Geg. 09) schildert eine chronische fibröse Meningitis mit Schwartenbildung und tuberkulösen Herden, deren Beziehung zur Wirbelsäule nicht nachweisbar war. Von primärer Tuberkulose der Dura als seltenem Leiden ist auch sonst die Rede. Erweichung des Markes durch epidurale Granulationen bei normalen Knochen (vielleicht ausgeheilt!) beschreibt Henneberg, auch Rossi (Arch. d. Neurol. 06).

Es ist daran zu erinnern, daß der Senkungsabszeß auch durch Kompression des Plexus Lähmungserscheinungen erzeugen kann. Ich sah auf diesem Wege eine Erbsche Lähmung bei Caries cervicalis zustande kommen, eine ähnliche Beobachtung bringt Engelken.

Es kommt nicht selten vor, daß die Caries mit andern Wirbelerkrankungen, mit Tumoren der Wirbelsäule verwechselt wird, so ist es mir passiert, daß ich ein von den Nieren auf die Wirbelsäule übergreifendes Sarkom für Caries gehalten hatte. In Fällen dieser Art sind jedoch die Schmerzen gewöhnlich viel heftiger, auch gehen sie meist lange Zeit der Entwicklung des Gibbus voraus. Das primäre Sarkom braucht aber keine deutlichen Erscheinungen zu machen.

Daß sich auch die Hodgkinsche Krankheit im Wirbelkörper lokalisieren kann, verdient Beachtung. S. E. Fraenkel, D. m. W. 12. 14.

Auch das Aortenaneurysma kann nach Usur der Wirbelkörper einen Symptomenkomplex hervorbringen, der sich mit dem der Caries nahe berührt, wie z. B. in den von Burr und E. Müller (N. C. 10) beschriebenen Fällen. In dem Müllerschen gingen die Symptome des Wirbel- und Rückenmarksleidens denen des Aortenaneurysmas voraus.

Eine Beobachtung von Balint und Benedict, in welcher ein Aneurysma der A. hypogastrica das os sacrum usuriert hatte, ist ebenfalls in dieser Hinsicht beachtenswert (Z. f. N. XXX).

Nach Wirbeltrauma kann sich eine einfache Spondylitis oder Knochenerweichung entwickeln, deren Symptome: Gibbus, Schmerzen, Kompressionserscheinungen erst nach einem freien Intervall von Monaten und selbst nach 1—2 Jahren zum Vorschein kommen (Kümmel, Henle³⁾). Meist tritt dabei Stillstand oder Heilung ein. In neuerer Zeit hat jedoch die Kümmelsche Lehre an Boden verloren, da sich meist eine Fraktur als Ursache der Deformierung nachweisen ließ (s. den vorigen Abschnitt).

Die Caries kann mit der Gliosis verwechselt werden. Der Pottsche Buckel kommt zwar bei dieser nicht vor, aber wenn die Entstehung des Leidens in die Kindheit zurückreicht, und sich an die lokalisierte Deformität sekundäre Verbiegungen angeschlossen haben, kann diese scheinbar diffuse Kyphose oder Kyphoskoliose der bei Gliosis vorkommenden entsprechen. — Auch in einem Falle, in dem dieses Moment nicht in Frage kam, waren die differentialdiagnostischen Schwierigkeiten doch so große, daß einer der auf diesem Gebiet kompetentesten Kliniker Gliosis, ich dagegen eine Caries der oberen Halswirbel mit Kompressionsmyelitis diagnostizierte. Der weitere Verlauf entschied zugunsten meiner Auffassung, indem das Leiden unter Extensionsbehandlung

¹⁾ Revue de Méd. 1896. ²⁾ R. n. 03 (s. h. Lit.). ³⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 52.

zur unvollkommenen Heilung gelangte. Über eine Beobachtung ähnlicher Art berichtet Spiller, ebenso Alquier-Lhermitte (R. n. 06).

Im Kindesalter kann durch die Caries eine Dystrophie vorgetäuscht werden.

Ich sah Fälle von Caries, in denen im Beginn die Diagnose Neurasthenie oder Hysterie gestellt worden war. Der Kranke klagte über Rückenschmerz — die Angaben bei der Prüfung der Druckempfindlichkeit waren unbestimmt, schwankend —, über Schwäche in den Beinen, diese war nicht erheblich und mit Steigerung der Sehnenphänomene verknüpft (der Wert des Babinskischen Zeichens war noch unbekannt); im übrigen hatten die Beschwerden ein entschieden hypochondrisches Gepräge. In einem Falle dieser Art war für mich folgendes maßgebend: Patient hielt den Rücken instinktiv steif, auch wenn die Aufmerksamkeit abgelenkt wurde, ferner waren trotz lebhafter Erhöhung der Sehnenphänomene an den Beinen und der hier bestehenden Schwäche die Arme frei, was sich mit der Annahme einer Neurasthenie — bei welcher die allgemeine Erhöhung der Reflexerregbarkeit sich meist an allen Stellen zu äußern pflegt — nicht wohl vertrug. Da außerdem eine verdächtige Lungenerkrankung vorausgegangen war, stellte ich die Diagnose Caries dorsalis, die durch den weiteren Verlauf bestätigt wurde. Umgekehrt beobachtete ich einen Fall von hysterischer Nackensteifigkeit, in welchem Caries diagnostiziert und Wochen lang die Glissonsche Schwebelappliziert worden war.

Ich¹⁾ habe darauf hinweisen können, daß es eine kongenitale — zuweilen hereditäre und familiäre — Form der Kyphoskoliose gibt, die ein Stigma degenerationis bildet. Später haben diese kongenitalen Skoliosen auch anderweitig Beachtung gefunden (s. Nau, Thèse de Paris 04). Entwickelt sich auf demselben Boden, wie häufig geschieht, später Hysterie oder Neurasthenie, so kann der Gedanke an Caries entstehen. Aber schon der Charakter der Deformität sollte vor dieser Verwechslung schützen.

Die bei hochgradiger Kyphoskoliose zuweilen vorkommenden Interkostalneuralgien dürften schon wegen der Beschaffenheit der Deformität nicht zu diagnostischen Irrtümern Anlaß geben.

Daß die Unterscheidung der Skoliose von der Spondylitis erhebliche Schwierigkeiten bereiten kann, wie Chlumsky (Z. f. orthop. Chir. 10) darlegt, entspricht nicht meiner Erfahrung.

Die Caries der oberen Halswirbel kann bei oberflächlicher Betrachtung mit Torticollis verwechselt werden.

Die Osteomyelitis vertebralis ist nach den Beobachtungen von Chipault²⁾, König, Riese, Ferrio, Wiesinger, Schönwerth, Weber, Labeyrie³⁾ n. A. eine akut entstehende und verlaufende, meist mit hohem Fieber und schweren Allgemeinerscheinungen einhergehende Affektion. Sie befällt vorwiegend Knaben. Neben dem Wirbelherd finden sich häufig osteomyelitische Herde an andern Stellen. In dem Falle Rieses hatte sie sich an eine Nagelbetteiterung angeschlossen. Auch von Furunkeln und angiosen Prozessen soll der entsprechende Mikroorganismus (*Staphylococcus pyogenes*) zu den Wirbeln gelangen können. Die Lokalsymptome (Schmerz, Druckschmerzhaftigkeit, event. Ödem, Fluktuation, Kontraktur der Rückenmuskeln) sind meist sehr ausgesprochen. Auch die Zeichen der Rückenmarks- und Wurzelkompression sind in mehreren Fällen, so auch von mir (in Gemeinschaft mit Borchardt) konstatiert

¹⁾ Deutsche Ärztezeitung 1900. Chir. 05.

²⁾ Gaz. des hôp. 1892.

³⁾ Arch. prov. de

worden. Der Wirbelbogen wird hier häufiger befallen und mit Vorliebe der Lendenteil der Wirbelsäule. Tubby unterscheidet eine milde, eine schwere und eine foudroyant verlaufende, meist multiple Form. Israel will einmal subakuten, schubweisen Verlauf beobachtet haben, das gleiche wird von Labeyrie angegeben und gerade diese Form als eine der Caries symptomatologisch verwandte beschrieben. Ich habe die Diagnose auch in einem Falle stellen können und durch die Operation bestätigt gesehen. Vor kurzem hat Goebell¹⁾ das Leiden einer Besprechung in differentialdiagnostischer Hinsicht unterzogen.

Die Spondylitis typhosa ist ein sehr seltenes Leiden. Die entsprechenden Beobachtungen verdanken wir Gibney, Osler und besonders Quincke²⁾. Die pathologische Anatomie ist von Ponfick und E. Fraenkel studiert worden, welche auch die Einwanderung der Typhusbazillen in den Wirbelherd feststellten. Ein von Raymond-Sicard beschriebener Fall, in welchem in dem durch Lumbalpunktion gewonnenen Eiter Typhusbazillen gefunden wurden, scheint auch hierher zu gehören. Als charakteristisch bezeichnet Quincke: 1. die ungewöhnliche Stärke und Ausdehnung der spontanen Schmerzen, 2. die äußerlich wahrnehmbare Schwellung der Weichteile, 3. den fieberhaften Verlauf, 4. das schnelle Zurückweichen der spinalen Symptome.

Eingehend ist dieses Leiden in dem Sammelreferat von Fluß (C. f. Gr. 05) behandelt worden. Es scheint sich auch, wie oben schon angeführt, ausnahmsweise auf dem Boden anderer Infektionskrankheiten ein ähnlicher Prozeß entwickeln zu können.

Verlauf. Die Caries nimmt fast immer einen chronischen Verlauf. Die Erscheinungen des Wirbelleidens können monate- und selbst jahrelang bestehen, ehe die Spinalsymptome sich hinzugesellen. Es sind selbst Fälle beobachtet worden, in denen der Gibbus seit der Kindheit vorhanden war, während die Lähmungserscheinungen erst im reiferen Alter auftraten. So konstatierte ich bei einem 35jährigen Manne die Zeichen einer akuten Rückenmarkskompression, bei dem die Kyphose im 4. Lebensjahr entstanden war. Nicht selten ist aber ein Symptom der Spinalerkrankung das erste Signal des Leidens, die Deformität entwickelt sich später, oder die Wirbelaaffektion bleibt latent. Häufig treten die Merkmale der Spondylitis und der Markkompression gleichzeitig zutage. Die Rückenmarkserkrankung entwickelt sich langsam, die Lähmungserscheinungen steigern und vervollständigen sich gradatim innerhalb eines Zeitraumes von mehreren Monaten bis zu einem Jahre. Es kommt aber auch vor, daß die Paraplegie sich plötzlich einstellt, namentlich dann, wenn der Gibbus plötzlich entsteht oder ein nekrotischer Wirbelteil abgesprengt wird.

Auch der weitere Verlauf ist meistens ein protrahierter, nicht selten ein schubweiser. Das Leiden kann jederzeit zum Stillstand kommen, die Lähmungssymptome können schwinden trotz des Fortbestehens der Caries, sie können persistieren trotz Ausheilens derselben. Es ist nicht ungewöhnlich, daß die Lähmung mit dem Durchbruch des Abszesses nach außen schwindet, und es ist besonders bemerkenswert, daß diese Spontanheilung noch nach $\frac{1}{2}$ - bis 1jährigem Bestande der

1) Z. f. Ch. Bd. 108.

2) Mitt. aus Grenzgeb. IV.

Paraplegie eintreten kann, was sich aus der oben geschilderten Natur des anatomischen Prozesses erklärt. Ja, ich¹⁾ habe einen jungen Mann behandelt, bei dem sich die Paraplegie noch nach 7 jähriger Dauer so weit zurückbildete, daß er wieder gehen lernte; freilich hielt diese Besserung in ihrem ganzen Umfange nur 7—8 Monate stand.

Das Verständnis für die Wiederherstellung der Funktion auch nach langer Dauer des Leidens ist uns besonders durch die anatomischen Untersuchungen von Schmaus eröffnet worden, aus denen hervorging, daß die rein mechanischen Folgen der Kompression (Ödem, Lymphstauung) lange Zeit bestehen können, ehe sich die entzündlichen und sklerosierenden, also irreparablen ausbilden. Eine andere sehr interessante Beobachtung ist aus der Strümpfellschen Klinik von Fickler²⁾ mitgeteilt worden. Er fand Bündel zarter Nervenfasern, die aus der Gegend der Py kommend in die graue Substanz und von hier aus entlang den die zentralen mit den Pia-Venen verbindenden Kollateralen nach außen treten, das Rückenmark verlassen, um innerhalb des vorderen Sulcus nach abwärts zu gelangen. Diese Faserbündel stammen nach seiner Auffassung aus einem oberhalb des Krankheitsherdes gelegenen Bezirke, ziehen am Herde vorbei, um unterhalb desselben wieder ins Rückenmark einzutreten und in die graue Substanz einzumünden. Ein ähnlicher Befund war schon von Saxer erhoben worden. Fickler deutet den Prozeß als Regeneration von Nervenfasern — neugebildete Ausläufer der von ihrem Endziel abgeschuittenen Pyramidenfasern — und schreibt dem menschlichen Rückenmark die Fähigkeit zu, auf diesem Wege bei völliger Leitungsunterbrechung eine Wiederherstellung der Funktion anzubahnen, die allerdings nur so lange möglich sei, als der Blutgefäßapparat intakt sei. Es ist dringend erwünscht, daß über diese Frage weitere Untersuchungen angestellt werden, ehe wir die Ficklerschen Schlüsse zu akzeptieren uns für berechtigt halten.

Inzwischen hat besonders Bielschowsky, der diese Faserbündel auch gesehen hat und sie für einen abberrierenden Teil der PyV oder für eine lange Kommissurenbahn hält, die Ficklersche Deutung bekämpft. Auch die Untersuchungen von Dereum und Spiller scheinen dagegen zu sprechen. Besonders aber hat Hellrich gezeigt, daß die von Fickler beschriebenen Bündel im normalen Rückenmark vorkommen; er hält sie für sensible Nervenfasern der Pia mater, wie sie von Boehdalek schon in der Höhe des Pons nachgewiesen sind. Von Touche, Thomas und Lortat-Jacob werden sie ebenfalls beschrieben. Fickler hat aber in einer neueren Erörterung dieser Frage (Z. f. N. XXIX) an seiner Deutung festgehalten, nur daß er die neugebildeten Fasern jetzt nicht von den Py, sondern von den Ganglienzellen der grauen Substanz und der Spinalganglien ableitet. Marinesco-Minea (Nouv. Icon. XIX) haben die Frage der Regeneration im Rückenmark ebenfalls behandelt und ihr trotz positiver Feststellung keine große Bedeutung für die Wiederherstellung der Funktion beimessen können. Vgl. auch Henneberg (Charité-Annalen XXI und XXXII) und hier die Literatur der Frage; er schreibt der Regeneration markhaltiger Fasern im menschlichen Rückenmark keine große Bedeutung zu.

Manchmal wird der Zustand stationär und besteht jahrelang unverändert fort. Andermalen heilt die Wirbelaaffektion, das Spinalleiden bessert sich so weit, daß nur eine mäßige Parese fortbesteht und der Kranke wieder umhergehen kann. Zuweilen kommt es zu Rezidiven, die nicht selten durch ein Trauma angefacht werden. Auch die Gravidität kann in diesem Sinne wirken (Charpentier).

¹⁾ B. k. W. 1896. ²⁾ Z. f. N. XVI.

In vielen, wohl in der größeren Zahl der Fälle, schreitet der Prozeß fort, es entwickelt sich Decubitus; Cystitis, Pyelonephritis, Septikämie oder allgemeine Tuberkulose bedingen den tödlichen Ausgang.

Die Prognose erscheint im ganzen günstig bei jugendlichem Alter, bei unvollkommener Ausbildung oder völligem Fehlen der spinalen Symptome, bei dorsalem Sitz der Erkrankung, guter Ernährung und kräftigem Körperbau. Sie ist wesentlich schlechter, wenn die Caries im höheren Alter auftritt, ein dekrepides Individuum betrifft und Zeichen allgemeiner Tuberkulose vorliegen. Sehr ernst ist immer die Caries der oberen Halswirbel, doch beobachtete auch ich mehrere Fälle dieser Art mit günstigem Ausgang. Ferner wird die Prognose getrübt durch die lange Dauer des Leidens, besonders, wenn die Lähmung eine schlaffe ist, die Reflexe aufgehoben sind und EaR vorhanden ist.

Auch bei günstigem Verlauf und erfolgreicher Behandlung erstreckt sich der Heilungsprozeß auf eine sehr lange Zeit.

Es liegt eine Statistik aus der Billrothschen Klinik vor, nach welcher von 97 an Caries der Wirbelsäule leidenden Individuen 48 starben, 22 als geheilt, 11 als ungeheilt entlassen wurden. Eine neuere Statistik aus der Tübinger Klinik (Reinert) ergibt eine Mortalität von 60% und 30% Heilung. Fickler sah von 14 mit Kompressionslähmung verknüpften Fällen drei zur Heilung kommen, aber nur in einem war die Restitution der Rückenmarksfunktionen eine vollkommene. Die Andauer der Heilung wurde in einzelnen Fällen (auch von mir in zweien) noch nach 18—20 Jahren konstatiert. In einem Falle Loisons soll die Heilung spontan unter dem Einfluß eines Erysipels eingetreten sein.

Gowers machte die interessante Beobachtung, daß nach einer im Kindesalter ohne Marksymptome überstandenen Caries im späteren Leben die Symptome der Lateralsklerose zur Entwicklung kamen.

Einen sehr interessanten Fall dieser Art habe ich beobachtet. Eine Dame in den 50er Jahren hatte über heftige Schmerzen in den Beinen zu klagen, die auch nach mehrjährigem Bestehen sich nicht mit objektiven Störungen verbanden, so daß von vielen, auch hervorragenden Ärzten Hysterie, von anderen Isehias diagnostiziert wurde. Ich selbst vermochte bei einmaliger Untersuchung auch kein bestimmtes Urteil abzugeben, wenn ich auch zunächst zur Annahme eines funktionellen Leidens neigte. Der von mir verlangten weiteren Beobachtung entzog sich Patientin. Nach Jahresfrist sah ich sie in Wiesbaden wieder mit den Erscheinungen der Kompressionslähmung, und der behandelnde Arzt (E. Coester) hatte festgestellt, daß sich ein von einem in der Kindheit überstandenen kariösen Leiden herrührender Gibbus im oberen Dorsalgebiet fand. Sie hatte das verheimlicht, weil sie der Erseheinung keine Bedeutung für ihr jetziges Leiden beilegte.

Ich sah bei einem elfjährigen Knaben, der im 4. Lebensjahr an Caries gelitten hatte, von der zurzeit nichts mehr nachweisbar war, Incontinentia urinae et alvi auftreten.

Therapie. Die Therapie hat zunächst zwei Aufgaben zu erfüllen: den Kräftezustand des Kranken zu heben resp. zu erhalten und die erkrankte Wirbelsäule vor jeder Erschütterung, den erkrankten Wirbel vor Druck zu schützen.

Außer einer guten, fett- und eiweißreichen Nahrung (Lebertran wird besonders empfohlen) ist Bettruhe für die Mehrzahl der Patienten, namentlich im floriden Stadium, ein dringendes Erfordernis, falls es nicht angängig ist, die noch zu besprechenden Apparate zu applizieren, die den kranken Teil absolut ruhig stellen und dem Patienten dabei doch den Aufenthalt im Freien gestatten. Der Luftgenuß (eventuell See-

anfehlhalt) ist als ein sehr wertvoller Faktor der Behandlung zu betrachten. Da, wo der Kranke gezwungen ist, andauernd, selbst monatelang und länger die Rückenlage einzunehmen, wie das besonders für die Fälle mit erheblichen Kompressionserscheinungen gilt, ist der Entwicklung des Decubitus von vornherein vorzubeugen durch gute, glatte Unterlage, Waschungen der Gesäßgegend, größte Reinlichkeit, eventuell durch Luft- resp. Wasserkissen. Reicht das nicht aus, so ist der Versuch zu machen, die Entlastung der erkrankten Wirbelpartie durch Extension und Reklination zu erreichen. Die Extension gelingt am besten bei Caries cervicalis: am Kopf wird der Zug durch die Glissonsche Schwebel oder ähnliche Apparate herbeigeführt, während der Körper die Gegenextension bewirkt. Diese kann man durch Schrägstellung des Bettes, durch Zugbelastung der Füße unterstützen. Bei Caries der Brustwirbelsäule wird die Extension des Oberkörpers durch die Achseln umgreifende Gurte vermittelt. Von den Apparaten, die zur Entlastung und Streckung der Wirbelsäule empfohlen wurden, ist außer dem Volkmannschen Streckapparat die Rauchfußsche Schwebel (für deren Wert Schilling eingetreten ist) und der Bonnetsche Drahtkorb viel im Gebrauch, doch sind sie in neuerer Zeit durch die Lorenzschen Gipsbetten vielfach verdrängt worden. Bei Anwendung der Gewichtsextension ist es ratsam, mit schwacher Belastung (3—4 Pfund) zu beginnen und nicht über 12 Pfund (am Kopf) und 10—20 Pfund (an den Extremitäten) hinauszugehen.

In einigen Fällen hat sich die Bauchlage, die auch lange Zeit durchgeführt werden kann — eventuell unter Kompression des Gibbus durch einen auf den Rücken gelegten Sandsack oder dergl. (Bonquet) — bewährt.

Für das Redressement des Buckels an dem in senkrechter Stellung schwebenden bzw. sitzenden Kranken sind von Taylor, Wullstein, Hoffa Apparate empfohlen worden*). — Für die leichteren Fälle und zur Nachbehandlung dienen portative Stützapparate und Korsetts, mit denen der Kranke umhergehen kann; sie eignen sich natürlich nur für die Fälle, in denen Kompressionserscheinungen fehlen oder geringfügig bzw. bereits zurückgegangen sind, und der tuberkulöse Prozeß angeheilt ist. Es handelt sich da um die Applikation von Gipskorsetts, die nach der Sayreschen oder einer dieser verwandten Methode dem in der Schwebel befindlichen Kranken, resp. der gestreckten Wirbelsäule angepaßt werden. Um die erkrankten Wirbel ganz zu entlasten, wird dabei das Gewicht des Oberkörpers mittels Stahlstangen auf die Beckenschaukeln übertragen (Sayrescher Jury-Mast, Kopfstützen nach Nebel, Schede, Heusner, Dollingers Mieder etc.). Wolff erzielte mit seinem Etappenverband, Maass mit Zelluloidmullverbänden gute Erfolge. Eine weitere Modifikation des Extensionsverfahrens beschreiben Picart und Calot. — Auch die Hessingschen Stützapparate werden besonders von Hoffa sehr empfohlen.

Um einerseits eine Feststellung und Reklination bzw. Lordosierung der Wirbelsäule zu erzielen und dem Patienten andererseits den Genuß

*) S. auch Helbing, B. k. W. 05 und Wollenberg, Die tuberkulöse Wirbelentzündung und die moderne Behandlung derselben. Berliner Klinik 06 H. 217 u. B. k. W. 09, Wullstein, Handbuch der orthop. Chirurgie.

der Luft zu gewähren, haben Phelps und Lorenz sog. Extensions-Gipsbetten empfohlen. Das Lorenzsche Gipsbett wird von den Chirurgen (König, Karewski, Redard, Hoffa, Vulpius u. A.) sehr gerühmt. Beuthner berichtet über die günstigen Erfahrungen der Bergmannschen Klinik, und namentlich hat Vulpius über sehr befriedigende Resultate dieser Behandlung Mitteilung gemacht. Karewski beschreibt einen den ganzen Körper umschließenden Gipsanzug, mit dem die Kranken frei umhergehen können. Auch Hoffa hat einen eigenen Apparat konstruiert.

Die Erfolge der Extensionsbehandlung sind besonders neuerdings wieder von Reinert an der Hand einer lehrreichen Statistik sehr gerühmt worden. Ihr Nutzen läßt sich zuweilen ad oculos demonstrieren. So sah Schede unter Extension die Lähmung aller vier Extremitäten in einer Nacht zurückgehen. Hoffa will von acht Fällen schwerer spondylitischer Lähmung auf diese Weise sieben geheilt haben; die günstigen Resultate der Extension werden auch von seinen Schülern Helbing und Wollenberg geschildert. Dollinger berichtet ebenfalls über sehr erfreuliche Ergebnisse der von ihm ausgeübten Redressements- und Fixationsmethode, er sah in 15 Fällen 13mal Heilung eintreten. Vulpius konstatierte bei 15 mit Gipsbett behandelten 7mal Ausgang in Heilung. Gerühmt werden auch die von Ménard in Berck-sur-mer erzielten Erfolge. Einzelne Chirurgen (Trendelenburg, Kraske) haben sich aber gegen den Nutzen der Extensionsbehandlung ausgesprochen.

Über den Wert der ableitenden Behandlungsmethoden gehen die Meinungen auseinander; die moderne Anschauung sträubt sich gegen die Empfehlung des Ferrum candens, der Fontanellen und des Haarzeils, doch könnte man in den Fällen, in denen die Ruhe und die mechanische Behandlung nicht zum Ziele führt, und ein direkter operativer Eingriff ebensowenig am Platze ist, von diesen Maßnahmen Gebrauch machen und eine mäßige Eiterung in der Rückengegend in der Höhe des kranken Wirbels unterhalten. Ich habe das Verfahren in den letzten Jahren nicht mehr angewandt, weil ich bei der Verurteilung, die es durch viele Chirurgen erfahren, mich nicht für berechtigt dazu hielt. Energische Einreibungen mit Schmierseife werden von Kapesser, Diruf und Hoffa empfohlen. Wegen der Technik dieser Behandlung vgl. Helbing.

Was die arzneiliche Behandlung anlangt, so möchte ich auf Grund einiger günstiger Erfahrungen den Jodeisen-Präparaten das Wort reden, nur ist darauf zu halten, daß der Appetit nicht leidet. Empfohlen wird auch Calcaria phosphorica, ferner Kreosot. — Zum Jod und Quecksilber greife man nur in den Fällen, in denen die Annahme eines syphilitischen Wirbelleidens einige Wahrscheinlichkeit hat (siehe das entsprechende Kapitel).

Im Jahre 1888 hat Macewen einige Fälle mitgeteilt, in welchen die operative Behandlung der Wirbelkaries (mit Kompressionslähmung) von Erfolg gekrönt war. Diese Anregung wurde mit Begeisterung aufgenommen. Aber die Erfahrungen, die nach dieser Richtung in der Folgezeit gesammelt wurden, waren keine sehr ermutigenden, so daß die Indikationen für dieses Verfahren selbst von den kühneren Chirurgen zunächst wieder eingeschränkt wurden. Vor allem ist vor einem verfrühten Eingriff zu warnen, da eine Spontanheilung noch nach Jahresfrist eintreten kann und in einem von mir beobachteten, allerdings singulären Falle eine erstaunliche Besserung noch nach 7 Jahren erfolgte. Ferner ist es im Auge zu behalten, daß man den Krankheits-

herd im Wirbelkörper doch meist nicht radikal entfernen kann, daß es oft nur gelingt, die fungösen, käsigen bzw. eitrig-krümeligen Massen oder die schwierig verdickten Auflagerungen auf der Dura (Macewen, Ménard u. A.) oder den intraduralen Abszeß (Trapp) zu beseitigen. Damit wäre ein wirklicher Erfolg nur zu erzielen nach Ausheilung der Wirbeltuberkulose selbst. Wäre diese Bedingung festzustellen, so würde unter solchen Verhältnissen die Eröffnung des Wirbelkanals größere Aussicht auf Erfolg bieten. Horsley empfiehlt aber auch für den tuberkulösen Knochenprozeß selbst das chirurgische Verfahren, das er hier wie bei jeder andern Knochentuberkulose angewandt wissen will (mündliche Mitteilung). Thornburn und Chipault haben statistische Erhebungen über das Schicksal der Operierten angestellt. Von 103, bei denen die Laminektomie angewandt war, starben 43 bald nach der Operation, während bei 15 eine definitive Heilung erzielt wurde. Oft genug hat sich bei Eröffnung des Wirbelkanals herausgestellt, daß der Krankheitsprozeß dem Messer des Chirurgen ganz unzugänglich war (Fürstner, Raymond u. A.). In neuerer Zeit ist dann der Versuch gemacht worden, von der Seite her, durch Resektion des Querfortsatzes und Rippenköpfchens (Kostotransversektomie nach Ménard) an den Wirbelkörper und Wirbelkanal heranzukommen. Tillmans empfiehlt das Verfahren unter gewissen Bedingungen. Und Sick gelang es, so zu einem prävertebralen Abszeß zu gelangen und durch dessen Entleerung Heilung zu bewirken. Neuerdings ist Wassiliew¹⁾ besonders warm für diese Behandlungsmethode eingetreten. Man kann mit der Mehrzahl der in diesen Fragen kompetenten Forscher folgende Indikationen für die operative Behandlung aufrecht erhalten: Sie ist am Platze 1. bei der im ganzen recht seltenen Caries der Wirbelbögen*), falls diese unter der konservativen Behandlung nicht zurückgeht (Péans Erfolg), 2. wenn die Eröffnung des Kongestionsabszesses direkt zu dem Krankheitsherde im Wirbelkörper führt, 3. dann, wenn nach langer Dauer des Leidens und scheinbarer Ausheilung der Spondylitis trotz Anwendung der Extension etc. die Lähmung persistiert (Trendelenburg). Jedenfalls ist in den letzten Jahren eine nicht kleine Zahl von Fällen beschrieben worden, in denen die operative Behandlung zur Heilung führte (Macewen, Trendelenburg, Tillmans, Chipault, Sick, Höftmann, Israel, Selberg, Krause, Wieting, Cotterill, Sultan²⁾ und viele Andere). Payr³⁾ hat selbst bei dem Malum suboccipitale durch operatives Vorgehen am Atlas einen Heilerfolg erzielt. Eine wesentliche Besserung erzielte Lexer durch die Operation bei einem meiner Patienten; ich habe aber auch Mißerfolge zu verzeichnen.

In mehreren Fällen, die ich von Krause und Horsley operieren sah, gelangte der Operateur erst beim Sondieren des Wirbelkörpers, nachdem das Rückenmark mit der Dura emporgehoben war, in den tuberkulösen Herd, aus dem das käsig-eitrig Material hervorquoll. Horsley reinigt dann die Knochenhöhle mit konzentrierter Sublimatlösung und spült mit stark verdünnter nach.

Schede meint, daß auch da, wo alle sonstigen Maßnahmen versucht sind, die Laminektomie als das ultimum refugium übrig bleibe.

¹⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 88. S. ferner Neumann, Beitr. z. klin. Chir. Bd. 65, Sehüssler, A. f. kl. Chir. Bd. 93. ²⁾ Z. f. Chir. Bd. 78. ³⁾ D. m. W. 06.

*) Vor einiger Zeit hat Wieting diese Lokalisation der Caries, ihre Besonderheiten und ihre Beurteilung eingehender besprochen (A. f. klin. Chir. Bd. 71).

Wassiliew rät zur Kostotransversektomie, sobald Erscheinungen von Paraplegie auftreten.

Bei der Osteomyelitis vertebralis ist operative Behandlung dringend indiziert, da eine Heilung auf anderem Wege nicht zu erzielen und durch den chirurgischen Eingriff in mehreren Fällen herbeigeführt worden ist (Chipantl, Riese, Wiesinger, Weber).

Wir haben noch auf ein Verfahren zur Heilung des Pottschen Buckels hinzuweisen, das vor einigen Jahren großes Aufsehen machte, auf Calots gewaltsames Redressement: Während Assistenten an Kopf und Beinen des in Bauchlage schwebenden Kranken eine energische Extension ausüben, hat der Operateur selbst mit Anfbietung aller Kraft den vorspringenden Wirbel einzudrücken resp. zu zerbrechen. Die erreichte Stellung wird dann durch einen fast den gesamten Körper einschließenden Extensionsverband monatelang fixiert. Calot hielt sein Verfahren für frische wie für alte Fälle indiziert, sah auch in der bestehenden Rückenmarkskompression keine Gegenanzeige und hatte angeblich bedeutende Erfolge zu verzeichnen. Die deutschen Chirurgen und auch die Mehrzahl der Chirurgen anderer Länder stehen diesem Verfahren ablehnend gegenüber. König berief sich dabei besonders auf die Erfahrungen der pathologischen Anatomie, nach denen die Neigung zur Knochenbildung bei Caries nur selten vorhanden sei. Einer besonders strengen Kritik hat es J. Wolff unterzogen, der auf die großen Gefahren und die nicht geringe Zahl der bereits bekannt gewordenen Todesfälle (Ménard, Malherbe, Schede, Braun u. A.) hinwies. Man hat zahlreiche Modifikationen angegeben, durch welche der von Calot gewünschte Effekt in einer schonenderen Weise erreicht wird, und Calot¹⁾ selbst scheint diese jetzt zu bevorzugen. Goldscheider sah bei einem Patienten, der, nach Calot behandelt, aufs neue von Paraplegie befallen wurde, unter Extension Heilung eintreten.

Wir können dahin resumieren, daß 1. für die Mehrzahl der Fälle von Caries die nicht-operative Behandlung am Platze ist, 2. im floriden Stadium die absolute Ruhe, die Rückenlage im Bett bzw. im Lorenzschens Gipsbett die empfehlenswerte Behandlung ist, 3. daß auch im weiteren Verlauf die Fixation, Extension und Reklination der erkrankten Wirbelsäule den wesentlichen Teil der Therapie bildet, 4. eine operative Behandlung des Wirbelprozesses selbst nur in einem geringen Prozentsatz der Fälle und im allgemeinen erst dann in Frage kommt, wenn bei bestehender Kompressionslähmung die konservativen Methoden versagt haben, 5. das Calotsche Verfahren in seiner ursprünglichen Form ganz abzulehnen ist, während die schonenderen Modifikationen desselben als Mittel zur Beseitigung des Gibbus unter gewissen Verhältnissen nicht zu verwerfen sind.

Wegen der Behandlung der Senkungsabszesse vgl. die Lehrbücher der Chirurgie, die Abhandlungen von Helbing (B. k. W. 05), Mende (Therap. Monatsh. 06) u. A.

Kann der Kranke sich bewegen, so sind warme Bäder mit Zusatz von Seesalz oder Krenznacher Mutterlauge, sowie event. Badekuren in Nauheim, Krenznach, Tölz etc. zu empfehlen. Das warme Bad und die

1) Die Behandlung der tuberkulösen Wirbelsäulenentzündung. Übersetzt von Ewald, Stuttgart 07.

im Bade ausgeführte Massage und Gymnastik („kinotherapeutische Bäder“) kann besonders zur Bekämpfung der spastischen Zustände beitragen.

Von der Elektrizität ist nicht viel zu erwarten. Im akuten Stadium ist von ihrer Anwendung ganz Abstand zu nehmen. Auch ist es zu widerraten, bei Caries dorsalis oder cervicalis eine elektrische Reizung an den sich im Zustande der spastischen Parese befindenden Muskeln vorzunehmen; man ruft lebhaftere Reflexzuckungen hervor, steigert die Rigidität und kann durch die Zuckungen den Wirbelprozeß ungünstig beeinflussen. Wendet man den galvanischen Strom an der empfindungslosen und zu trophischen Störungen neigenden Haut an, so werden leicht Ulcerationen erzeugt. Die elektrische Behandlung ist zu beschränken auf die abgelaufenen Fälle, in denen eine schlaffe Parese oder Atrophie der Muskulatur das wesentliche Residuum der Erkrankung bildet. Die direkte galvanische Behandlung des Rückens scheint allerdings in vereinzelten Fällen nutzbringend zu sein; so habe ich unter dieser eine wesentliche Besserung in einem Falle eintreten sehen, in dem die Lähmung schon seit 7 Jahren bestand. Da, wo nach abgelaufener Caries Kontrakturen zurückbleiben und ein Hindernis beim Gange abgeben, kann Massage und außer den orthopädischen Maßnahmen auch die Tenotomie und selbst die Förstersche Operation in Frage kommen, doch wird man nur sehr selten diesen Bedingungen gegenübergestellt.

Um Rezidive fernzuhalten, ist der Kranke unter möglichst günstige hygienische Verhältnisse zu bringen, er hat sich ferner besonders vor Fall auf den Rücken zu hüten; auch halte ich es für empfehlenswert, den kranken Wirbel durch ein kleines weiches Kissen oder durch eine Pelotte vor Traumen zu schützen.

Das Karzinom und die anderweitigen Tumoren der Wirbelsäule.

Literatur: Schlesinger, Beiträge zur Klinik der Rückenmarks- und Wirbeltumoren, Jena 1898, L. Bruns, Die Geschwülste des Nervensystems. I. Aufl. Berlin 1897, II. Aufl. Berlin 08, E. Flatau, Nouv. Icon. XXIII, E. Fraenkel, Fortschr. auf d. Gebiet der Röntgenstr. 11.

Das Wirbelkarzinom ist wohl immer eine sekundäre metastatische Geschwulst. Die primäre hat ihren Sitz im Magen, Uterus, Oesophagus, an der Prostata oder an anderen Stellen, besonders häufig ist ein Mamma-karzinom vorausgegangen. In 24 von 32 Fällen dieses Leidens, die ich in den letzten Jahren zu sehen Gelegenheit hatte, hatte das Wirbelkarzinom seinen Ausgang von der Mamma genommen. Bei 22 war der Brustkrebs operiert worden, nur bei zweien wurde der Scirrhus der Brust erst während des Wirbelleidens entdeckt. Zwei meiner Patientinnen waren Schwestern, bei denen das Karzinom in ganz derselben Weise von der Mamma auf die Wirbelsäule metastasiert war.

Nach einer Zusammenstellung von Petré (Mitt. aus d. Grenzgeb. XIV) kam es in 402 Fällen von Brustkrebs 14 mal zu Metastasen in der Wirbelsäule. 10 mal betrafen sie das Becken etc. Meist entwickeln sie sich innerhalb der ersten Jahre nach der Amputatio mammae, doch kann das Intervall 7—8, ja ausnahmsweise 11 Jahre betragen. — Von einem primären Wirbelkrebs ist wohl auch in einzelnen neueren Beobachtungen (Péhu-Coste) die Rede, doch wird sein Vorkommen mit Recht in Zweifel gezogen.

Sarkome und Osteosarkome können von den Wirbeln ausgehen, häufiger entstehen sie in der Nachbarschaft und greifen von dieser auf die Wirbelsäule über, indem sie durch die Foramina intervertebralia eindringen (Sanduhrform) oder seltener den Knochen durchbrechen. Auch Myelome, Osteome, Enchondrome und zystische Geschwülste, besonders Echinokokken, können sich im Bereich der Wirbelsäule entwickeln. Der Echinococcus hat seine Prädilektionsstelle im Bereich der oberen Brustwirbelsäule, geht meist vom hinteren Mediastinum auf die Wirbel über und breitet sich in diesen und im extraduralen Gebiete aus (Borchardt-Rothmann¹⁾). Von der Beckengegend kann er auf die Lendenwirbelsäule überwandern. Außerordentlich selten sind Struma-Metastasen, wie sie Dercum in einem Falle beschreibt. — Betroffen wird vornehmlich das höhere Lebensalter, doch kommt das Sarkom auch bei jugendlichen Individuen vor. Diese Geschwülste beschränken sich selten auf einen Wirbel, sie durchsetzen in der Regel mehrere benachbarte, ja das Karzinom kann einen großen Abschnitt oder ausnahmsweise selbst die ganze Wirbelsäule, wie in einem Brunnsschen Falle, durchwuchern. Die Verbreitung kann in der Weise erfolgen, daß sich zunächst isolierte Geschwulstherde in den Wirbelkörpern entwickeln, in der Regel kommt es jedoch von vornherein zu einer diffusen Infiltration der Wirbel, die mit einer Nekrose und Erweichung derselben einhergeht. Die Geschwulst kann auch auf die Fortsätze und die benachbarten Rippenteile übergreifen und nach jeder Richtung, auch nach dem Rücken hin durchwuchern, die Muskeln durchsetzen und unter der Haut zum Vorschein kommen. Meist überwiegen die osteoklastischen Prozesse, doch kommen auch osteoplastische dabei vor. Bei Sarkomen und Myelomen treten die ersteren ganz in den Vordergrund (E. Fraenkel). Die erkrankten Wirbel können einfach einsinken, zusammengepreßt werden, ohne daß es zu einer eigentlichen Kyphose kommt; meistens entsteht jedoch ein Gibbus, der weniger spitz zu sein pflegt als der der Wirbelkaries, weil mehrere Wirbel an der Deformität teilnehmen und die Geschwulst selbst zur Prominenz beiträgt.

Häufig beschränkt sich der metastatische Geschwulstprozeß nicht auf die Wirbelsäule, sondern verbreitet sich auf andere Teile des Skeletts, namentlich die Beckenknochen.

Die Kompression des Markes und der Wurzeln schafft an diesen ähnliche Veränderungen wie bei der Caries, nur daß die destruktiven Vorgänge hier gemeiniglich einen höheren Grad erreichen. In erster Linie ist es wohl die Kompression der Gefäße und Lymphbahnen, welche die Zirkulation im Marke beeinträchtigt und Ödem sowie Erweichung desselben hervorruft. Auch Höhlenbildung kommt dabei vor. Die Wurzeln werden nicht nur komprimiert, sondern auch von den Geschwulstmassen infiltriert. Schließlich durchwuchern sie auch die Dura und dringen gegen das Mark selbst vor. Oft fand sich das Mark von den Tumormassen umklammert und eingeschnürt (Nonne). Sehr selten entwickeln sich metastatische Herde in der Medulla selbst (Chiari). Neben der Kompression und Infiltration hat aber auch die Intoxikation für die Symptomatologie Bedeutung, indem sie bald nur chemische, dynamische (Oppenheim), bald materielle Veränderungen (Nonne, Siefert²⁾ hervorbringt.

Das Leiden ist sehr schmerzhaft. Die Schmerzen werden durch Bewegungen, durch Druck sowie durch Erschütterung der erkrankten

¹⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 88. ²⁾ M. m. W. 02. S. auch Schwarz-Bertels, Z. f. N. Bd. 42.

Wirbel erheblich gesteigert. Oft ist der spontane Schmerz sehr ausgesprochen, während die Druckschmerzhaftigkeit fehlt. Die höchsten Grade des Schmerzes kommen aber dadurch zustande, daß die hinteren Wurzeln komprimiert und von den Geschwulstmassen durchwuchert werden. So entstehen wütende neuralgische Schmerzen, die dem Verlauf der betroffenen Nervenbahnen folgen, also als Interkostalneuralgie oder Neuralgie im Bereich der Extremitätennerven auftreten. Auch in den gelähmten und gefühllosen Gliedmaßen pflegen sie fortzubestehen, so daß man von einer Paraplegia dolorosa gesprochen hat. Bei Karzinomatose der Lendenwirbel kann eine doppelseitige schwere Ischias zu den ersten Krankheitserscheinungen gehören. Überhaupt sind die Reizsymptome: Hyperästhesie, lokale Muskelkrämpfe meist sehr ausgeprägt. Nur in vereinzelten Fällen (Buckley, eigene Beobachtungen) waren die Schmerzen auffallend gering. Herpes zoster (auch doppelseitig!) kommt unter diesen Verhältnissen ebenfalls vor. Ödem im Gebiet der komprimierten Wurzeln wird von Schlesinger angeführt.

Im übrigen entsprechen die Wurzel- und Marksymptome den für die Caries geschilderten. In einem unserer Fälle war die doppelseitige Erbsche Lähmung das erste Anfallsymptom einer Geschwulst der Halswirbel, in einem andern, in welchem der Tumor vom 7. Zervikalwirbel ausging, gehörten die okulopupillären Symptome zu den ersten Erscheinungen.

Die Paraplegie kann sich hier sehr schnell entwickeln. Die in den Wirbelkanal eindringenden Geschwulstmassen komprimieren das Mark, versetzen es in den Zustand der Erweichung, die schnell um sich greifen kann. Dem entspricht in vielen Fällen eine schnelle Ausbreitung der Lähmungssymptome. Aber der Verlauf kann auch ein sehr protrahierter sein.

So beschränkte sich bei einem meiner Patienten, der an Karzinom der Mamma operiert war, die Symptomatologie 1½ Jahre lang auf Schmerzen und Kräfteverfall, dann erst kamen Ausfallerscheinungen hinzu. Auffallend oft war bei lumbalem Sitz das erste Zeichen der Verlust des Fersenphänomens. —

Im Gegensatz zu den von den Meningen ausgehenden gutartigen Tumoren kommt es hier in der Regel von vornherein oder rasch zu bilateralen Symptomen, während die Brown-Séquardsche Lähmung selten beobachtet wird.

Bei einem meiner Patienten hatte ein kleines Enchondrom des dritten Lendenwirbels nur die durch Einklemmung und Kompression der Cauda-Wurzeln verursachten Erscheinungen hervorgerufen. Auch bei einem anderen, der an Sarkomatose des fünften Lendenwirbels mit Lähmung des rechten und Parese des l. Peroneus sowie zirkumanaler Anästhesie litt, waren die subjekt. Beschwerden so gering, daß er täglich noch eine Stunde auf dem Rade fuhr. Bezüglich des Osteoms der Wirbelsäule s. auch Bornstein-Sterling (Z. f. d. g. N. XIII).

Die Diagnose stützt sich auf das relativ hohe Alter (das gilt natürlich nur für das Karzinom), den Kräfteverfall, den Nachweis einer primären Geschwulst (Narbe in der Brustdrüse etc.), die große Schmerzhaftigkeit der Wirbel bei Druck und Bewegungen, die spitzwinklige oder rundliche Kyphose, die zuweilen sehr auffällige Verkleinerung des Körpers infolge Zusammensinkens der diffus erkrankten Wirbel, die Wurzelsymptome und Spinalerscheinungen. Daß selbst bei Geschwulstdurchwucherung des Wirbels die lokalen Symptome fehlen können, beweisen Erfahrungen von Schlesinger und uns (Zunino¹⁾). Auch die

¹⁾ Z. f. N. XXXIV.

Perkussion hat mir bei Stellung der Diagnose oft gute Dienste geleistet, indem sich der Schall über dem erkrankten Teil der Wirbelsäule auffallend gedämpft zeigte. Indes ist das Hilfsmittel mit Vorsicht und Kritik zu verwerthen. Manchmal ist die Geschwulst selbst an den Wirbeln oder in ihrer Umgebung zu palpieren. Besonders gilt das für das Sar-



Fig. 171. Maligner Tumor der obersten Halswirbel. Röntgenogramm. (Eigene Beobachtung.)

kom, da dieses öfter von den Weichteilen in der Umgebung ausgeht; so darf auch die Untersuchung des Rachens und der vorderen Kreuzbeinwand vom Rectum aus nicht versäumt werden. Oft finden sich Metastasen in andern Organen (im Gehirn etc.) in den Knochen, Lymphdrüsen u. a. a. O. In zweifelhaften Fällen kann die Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen zur Entscheidung führen (s. Fig. 171). So hatte

sich bei einem unserer Pat. ein großes Enchondrom durch eine kleine Unregelmäßigkeit auf dem Röntgenbilde markiert, deren Bedeutung ich zu Unrecht beanstandet hatte. Ein charakteristischer Röntgenbefund wurde von Borchardt-Rothmann bei Echinococcus der Wirbelsäule erhoben. Weitere Beiträge zu dieser Frage liefern Dietlen, Pförringer¹⁾, Rauzier-Roger²⁾ und besonders E. Fraenkel³⁾. Dieser Autor hebt u. A. hervor, daß ein sich in die Umgebung der Wirbelsäule ausbreitender Schatten mehr für primäre Geschwulstbildung (Sarkom, Myelom etc.) spricht, und daß das Enchondrom sich durch eine aus wölkchenartigen Flecken bestehende Konfiguration kennzeichne. Wie große Vorsicht aber in der Deutung solcher Befunde erforderlich ist, das haben besonders die interessanten Mitteilungen von Nonne⁴⁾ gelehrt, nach welchen in einem Falle gerade nur der Wirbel sich frei von Geschwulstherden zeigte, der nach dem Röntgenbild als der Sitz der Metastase angesehen wurde. Beim Echinococcus kann die Diagnose durch die Punktion sichergestellt werden, wie in einem Wilmsschen Falle, doch dürfte das meist nicht gelingen, weil der Echinococcus in der Regel die Dura nicht durchbricht (Borchardt-Rothmann).

Über den diagnostischen Wert der in den letzten Jahren ausgebildeten Serum-Reaktionen — Briegers Antitrypsinreaktion, Meiotagminreaktion von Ascoli-Izar, Reaktion von Freund-Kaminer — sowie der Harnbefunde läßt sich zurzeit noch nichts Definitives sagen. S. das Nähere bei Saxl⁵⁾.

Die Unterscheidung von Caries ist häufig nicht sicher zu treffen, wengleich das meist höhere Alter, die große Schmerzhaftigkeit des Leidens, die rundliche Form der Kyphose, die zuweilen nachweisbare seitliche Deviation des Dornfortsatzes (Schlesinger) und die andern angeführten Momente gewöhnlich die richtige Diagnose stellen lassen. Zeichen der Tuberkulose sprechen für Caries, während der Nachweis einer primären Geschwulst in andern Organen die Diagnose: Tumor der Wirbelsäule sichert. Eventuell können auch die Tuberkulinreaktionen zur Entscheidung herangezogen werden.

Bemerkenswerterweise können auch in diesen Fällen von Tumor der Wirbelsäule die spinalen Symptome die ersten Krankheitszeichen bilden, während das Wirbelleiden lange Zeit latent bleibt. So beobachtete ich einen Fall, in welchem zuerst über Schmerzen in der Rücken-, Abdominalgegend und im Abdomen geklagt wurde. Nach einigen Wochen stellten sich Lähmungserscheinungen in den Beinen, Blasenschwäche und Gefühlsstörung ein, während die Schmerzen immer heftiger wurden. Noch war an der Wirbelsäule nichts Krankhaftes zu entdecken. Da Lues sicher vorausgegangen, stellte ich die Diagnose: Lues spinalis und leitete eine entsprechende Behandlung ein. Erst nach mehreren Monaten entwickelte sich ein Gibbus in der unteren Dorsalgegend, und es stellte sich heraus, daß ein in der Nähe der Wirbelsäule entstandenes, wahrscheinlich von retroperitonealen Drüsen ausgegangenes Sarkom auf diese übergegriffen, eine Anzahl der Wirbel usuriert und das Mark in großer Ausdehnung komprimiert hatte. Interessante Fälle dieser Art hat

¹⁾ Fortschr. auf d. Gebiet d. Röntgen. XV. ²⁾ R. n. 10. ³⁾ Fortschr. Röntgen. XVI. ⁴⁾ N. C. 03. ⁵⁾ C. f. Gr. 11. Vergl. auch Abderhalden, D. m. W. 12.

Nonne mitgeteilt. Die Ausbreitung der radikulären Symptome auf mehrere Wurzeln und besonders der Hinweis der Symptomatologie auf mehrere Herde spricht mehr für Geschwulstmetastase.

In differentialdiagnostischer Beziehung ist noch daran zu erinnern, daß auf dem Boden der Geschwulstkachexie sich eine einfache Myelitis bzw. entzündliche oder degenerative Veränderungen im Rückenmark (Oppenheim, Lubarsch, Meyer, Homén, Nonne, Buck, Ballet-Laignel-Lavastine), in den Meningen (Siefert, Raymond, Mc Carthy-Meyers¹⁾) sowie eine multiple Neuritis (Oppenheim, Siemerling, Minra, Francotte, Mousseaux u. A.) entwickeln kann, daß bei der miliaren Karzinose auch ein direktes Übergreifen der Geschwulstherde auf die peripherischen Nerven und Muskeln vorkommt (Raymond²⁾). Außerdem treten zuweilen bei Krebskranken Schmerzen an verschiedenen Stellen des Körpers und auch im Bereich der Wirbelsäule auf, denen ein Geschwulstherd nicht zugrunde liegt; immerhin ist das etwas recht Seltenes. Von den sehr seltenen Fällen (Bruns, Buckley), in denen die Karzinometastase nicht den Wirbelapparat, sondern die Dura betraf, können wir hier absehen.

Nach meinen Erfahrungen (Charité-Annalen Jahrg. XIII) können nervöse Reiz- und Ausfallserscheinungen durch Toxine des Karzinoms erzeugt werden, eine Annahme, die auch von Nonne, Spiller-Weissenburg vertreten wird, doch darf dabei nicht vergessen werden, daß es eine Form der metastatischen Ausbreitung gibt, die erst durch das Mikroskop zu erkennen ist (Siefert³⁾, Saenger⁴⁾).

Die Diagnose: metastatisches Karzinom der Wirbelsäule darf nicht auf Grund vager Symptome gestellt werden, aber es ist immer im hohen Maße verdächtig, wenn bei einem Individuum, das an Karzinom, besonders der Mamma, gelitten hat, ein Schmerz auftritt, der im Gebiet einer oder mehrerer benachbarter Rückenmarkswurzeln lokalisiert und hartnäckig ist. Auch wenn für lange Zeit jedes objektive Zeichen eines Wirbelleidens vermißt wird, pflegt doch das Wirbelkarzinom dahinter zu stecken. Diese schon in den vorigen Anflagen hervorgehobene Tatsache ist namentlich durch die wertvolle Abhandlung von Petréu bestätigt und weiter erläutert worden. Auch er betont, daß die subjektiven Beschwerden — die Schmerzen und die durch sie bedingte Bewegungshemmung — oft lange Zeit bestehen, ehe ein objektives Symptom hinzukommt, daß sie in ihrem Auftreten und in ihrer Verbreitung sehr wechselnd und unbeständig sein können. Die meningeale Karzinose verdient ebenfalls nach den Untersuchungen Siefert's Berücksichtigung.

Der Verlauf ist beim Wirbelkarzinom in der Regel ein akuter und selbst rapider, doch gibt es auch langsam wachsende Geschwülste. In Fällen meiner Beobachtung kam es zu so erheblichen Remissionen, daß diese mich zur Annahme eines gutartigen Prozesses verleiteten.

In den letzten Jahren habe ich das mehrfach gesehen und mich schließlich auch bei erheblicher Besserung in meiner Auffassung nicht mehr beirren lassen. Namentlich kommt es vor, daß bei multipler Verbreitung der Karzinose oder Sarkomatose die Schmerzen und die Bewegungshemmung in einem bestimmten Gebiet für lange Zeit wieder zurücktreten, so daß der Eindruck einer lokalen Ausheilung entsteht. Es können z. B. die durch einen malignen Tumor der Lendenwirbelsäule hervorgerufenen Lähmungserscheinungen nach unserer Erfahrung für Wochen wieder zurückgehen oder eine wesent-

¹⁾ New York med. Journal 08. ²⁾ A. d. Neurol. 04. ³⁾ A. f. P. XXXVI. ⁴⁾ N. C. 01.

liche Besserung erfahren. Auch können die sicht- und fühlbaren Knochenauftreibungen, wie sie durch die Geschwülste selbst bedingt werden, schwinden, wovon ich mich selbst überzeugt habe und wie das auch von Hansemann gelegentlich einer Diskussion in der Hufeland'schen Gesellschaft betont worden ist.

In einem Falle, den ich in Gemeinschaft mit Körte und Kraus beobachtete, war die Remission eine so vollkommene, daß ich trotz der eben mitgeteilten persönlichen Erfahrungen an einen Irrtum in der Diagnose dachte. Hier war noch die Erscheinung von Interesse, daß bei sonst negativem Befunde die Perkussion einer bestimmten Stelle der Wirbelsäule zu einem krampfhaften Zusammenzucken der Beine führte. In einem Falle, in dem ich eine Sarkomatose des Beckens und Kreuzbeins diagnostiziert hatte, ging die Schwellung zunächst so weit zurück, daß andere Kollegen meine Diagnose bekämpften und der Patientin Bergsteigen und eine Kur bei Dubois empfahlen, bis dann nach einigen Monaten die Symptome mit um so größerer Heftigkeit zurückkehrten. Es fand sich dann das inoperable Sarkom. Ferner sah ich einen Fall, in welchem bei der ersten Beratung wegen der Geringfügigkeit der Erscheinungen von anderer Seite die Diagnose Hysterie gestellt worden war, während schon nach wenigen Wochen absolute Paraplegie mit Incont. urinae et alvi bestand und Metastasen in den verschiedeusten Organen nachweisbar waren, so daß der Exitus eine Woche später erfolgte. Einmal habe ich selbst in einem Falle den Interkostalschmerz bei der sehr hysterischen Frau auf diese Grundlage zurückführen wollen, ihn auch auf suggestivem Wege resp. durch eine indifferente Therapie zunächst für mehrere Monate zum Schwinden gebracht, bis er dann aufs neue in wachsender Intensität auftrat und sich mit allen Zeichen der Kompressionsmyelitis verbaud.

Beim Sarkom kann sich das Leiden über mehrere Jahre erstrecken.

Die Prognose ist fast immer eine düstere. Auch die operative Behandlung hat hier noch nichts Erhebliches geleistet, was bei dem malignen und metastatischen Charakter der meisten Wirbelgeschwülste — nach H. Schlesinger finden sich die malignen hier 30 mal so häufig als die benignen — natürlich ist. In einem Falle von Osteosarkom der Wirbelsäule, den ich zu behandeln hatte, hatte die von Sonnenburg und Horsley vorgenommene Trepanation der Wirbelsäule keinen Erfolg, da die Geschwulst nicht allein eine größere Anzahl von Wirbeln ergriffen hatte, sondern auch weit in die Tiefe, nach der Bauchhöhle hin, vorgedrungen war. In neuerer Zeit hat die chirurgische Behandlung aber auch einige gute Resultate zu verzeichnen. So hat Büssem über eine von Witzel mit Erfolg ausgeführte Operation einer Wirbelgeschwulst Mitteilung gemacht; allerdings handelte es sich da um das Osteom der Wirbelsäule, das nicht nur eine seltene Geschwulst ist, sondern auch besonders selten zu Kompressionserscheinungen führt. In einem von Sick¹⁾ operierten Falle rezidierte das Enchondrom nach 4 Jahren und wurde auch dann wieder entfernt, doch kam es nicht zu definitiver Heilung. Ferner hat Kümmel²⁾ über eine erfolgreiche Radikaloperation des Sarkoms der Wirbelsäule berichtet, desgleichen Israel³⁾, während es Thomas gelang, ein Myelom zu exstirpieren und dadurch zunächst für einen Zeitraum von 6 Monaten völliges Wohlbefinden zu erzielen. Auch Walton und Paul berichten über ein mit Glück operiertes Myelom der Wirbelsäule. Aber diese Autoren verhehlen sich nicht, daß bei dem meist malignen Charakter der Neubildung Rezidive zu befürchten sind. Ich⁴⁾ kenne freilich einen Fall, in welchem die Entfernung eines nach den Halswirbeln und durch diese in den Wirbelkanal vorgedrungenen

1) D. m. W. 04. 2) A. f. kl. Chir. 1895. 3) B. k. W. 03. 4) Mitt. aus d. Grenzgeb. XV. Siehe hier einige weitere Beobachtungen von vorübergehenden operativen Erfolgen. Auch bei Flatau sind die chirurg. Erfahrungen zusammengestellt. S. ferner Tietze, Beitr. z. klin. Chir. Bd. 73.

Sarkoms eine Heilung herbeiführte, die noch nach 9 Jahren eine vollständige war. Erfolgreich war die Entfernung eines Enchondroms in einem von Krause und mir behandelten Falle. Über die glückliche Operation eines Osteofibrosarkoms des vierten Lumbalwirbels berichten Söderbergh-Stelling¹⁾. Hydatidenzysten der Wirbelsäule haben schon wiederholt zu operativem Einschreiten Anlaß geboten (Ransom-Anderson, Hahn, Wood, Lloyd, Beltzer. Vgl. hierzu das Kapitel Rückenmarksgeschwulst).

Einigemal sind auffällige Erfolge bei Wirbelsarkom mit Arsentherapie (Siek, Manheimer²⁾, neuerdings auch mit Salvarsan erzielt worden*). Von der Röntgenbestrahlung oder von dieser im Verein mit Arsonvalisation sind ebenfalls einige auffällige Erfolge mitgeteilt worden, so von Chr. Müller, doch kann von definitiven Heilungen bei tiefsitzenden malignen Geschwülsten nicht die Rede sein (s. Meidner, Therap. d. Geg. 12). Das gleiche gilt für die Radium- und Mesothoriumbehandlung.

In der Mehrzahl der Fälle wird sich unser ärztliches Handeln auf die Bekämpfung der Schmerzen durch Morphininjektionen und eine sorgfältige, die erkrankte Wirbelpartie möglichst entlastende Lagerung beschränken. Daß der Ernährung, Hautpflege, Darmtätigkeit, der Vermeidung und Behandlung der Cystitis und des Decubitus größte Sorgfalt gewidmet werden muß, versteht sich ohne weitere Ausführungen.

Die syphilitischen Wirbelkrankheiten.

Literatur bei Ziesché: Mitt. aus d. Grenzgeb. Bd. XXII.

So häufig sich die Syphilis an anderen Knochen, wie an der Tibia, Clavicula, dem Schädel etc. entwickelt, so selten ergreift sie die Wirbelsäule. Zu diesem Urteil komme ich auf Grund der persönlichen Erfahrungen, indem ich nur 5—6 sicher hierhergehörende Fälle behandelt habe. Auch Nonne³⁾ spricht sich in diesem Sinne aus. Dagegen haben zwei neuere Autoren in ihren kurz nacheinander und unabhängig voneinander erschienenen Abhandlungen, Petré⁴⁾ und Ziesché gezeigt, daß die Wirbelsyphilis doch nicht so außerordentlich selten vorkommt. Der letztere konnte 86 Fälle aus der Literatur zusammenstellen. Davon kommen 61 auf die Halswirbelsäule; auch Petré betont die Prädisposition der vier oberen Halswirbel, und ich habe schon in der ersten Auflage dieses Werkes eine charakteristische eigene Beobachtung dieser Art geschildert, die den Autoren entgangen ist. Es waren hier mächtige Exostosen von unregelmäßiger Gestalt an den oberen Halswirbeln zu palpieren, es bestanden Lähmung und Gefühlsstörung in allen vier Extremitäten, die Zeichen einer Myelitis cervicalis superior; eine energische Inunktionskur brachte vollständige Heilung. Relativ oft fand sich die Kombination der Spondylitis cervicalis syphilitica mit Pharynxgeschwüren, wobei anscheinend die letzteren den sekundären Vorgang darstellten. Vielleicht gehört auch eine Beobachtung von Brown hierher, in welcher es zu einer spontanen Abstoßung eines nekrotischen Teiles des Atlas, Bildung eines retropharyngealen Abszesses und Heilung mit Bewegungsdefekt kam. Allerdings ist die Tendenz zur Eiterbildung bei diesen

¹⁾ Nord. med. Ark. 11. ²⁾ Beitr. z. kl. Chirurgie Bd. 72. ³⁾ Syphilis und Nervensystem. Berlin 02, II. Aufl. 09. Hier die Literatur. ⁴⁾ Mitt. aus d. Grenzgeb. XXI.

*) Czerny u. Caan behandeln diese Frage in der M. m. W. 11.

Prozessen eine geringe, so daß sichere Beobachtungen von Senkungsabszessen bei Spondylitis luetica im Gegensatz zur tuberkulösen Form kaum vorliegen. Spontane Ausstoßung des Epistropheus wird von Mackenzie, von zwei Halswirbeln von Ziesché beschrieben.

Die anatomischen Vorgänge lassen sich kurz in die Bezeichnungen Osteoperiostitis, Exostosenbildung, Ostitis gummosa, Knochennekrose und Spondylarthrocace syphilitica zusammenfassen.

Der gewöhnliche Ausgang (nach Petrén in 17 von 30 Fällen) ist der in Heilung unter spezifischer Therapie; aber bei der häufigen Lokalisation des Prozesses an den oberen Halswirbeln ist auch der Exitus und zwar selbst ein plötzlicher Tod nicht selten eingetreten. Die Therapie bedarf keiner näheren Erörterung. In einem unserer Fälle hatte Salvarsan einen günstigen Einfluß.

In Fällen von multipler Exostose hat man Spinalerscheinungen auftreten sehen und sie auf Exostosen an den Wirbeln zurückführen können.

Die Arthritis deformans und die verwandten chronischen Gelenkaffektionen der Wirbelsäule (Wirbelankylose, chronische ankylosierende Entzündung, Steifigkeit der Wirbelsäule, Spondylitis deformans, Arthritis ankylopoetica, Spondylose rhizomélique etc.).

Jedwede Form der Arthritis kann die Wirbelsäule ergreifen. Am häufigsten, wenn auch immerhin noch selten, ist es wohl die Arthritis deformans, die sich an dieser Stelle entwickelt. Sie kann den gesamten Gelenkapparat der Wirbelsäule befallen, es kommt zur Verknöcherung der Bandscheiben, der Lig. flava, zur Knochenneubildung an den Wirbelfortsätzen, so daß knöcherne Spangen die einzelnen Wirbel miteinander verbinden und eine vollständige Ankylose der gesamten Wirbelsäule entsteht. Oder der Prozeß beschränkt sich auf einen bestimmten Abschnitt, z. B. den Zervikalteil, Kopf und Hals sind fixiert, das Kinn kann dabei auf die Brust geneigt sein. Zuweilen sind knöcherne Randwülste vom Rücken her durch die Haut oder seltener vom Rachen aus zu palpieren.

Das Leiden ist in der Regel schmerzhaft. Die Schmerzen haben ihren Sitz in der Wirbelsäule und werden durch Bewegungsversuche gesteigert. Sie sind in den frühen Stadien des Prozesses am heftigsten und lassen nach, wenn der Ossifizierungs- und Ankylosierungsvorgang abgeschlossen ist (Eldaroff). Hierzu kommen zuweilen Wurzelsymptome; da die Foramina intervertebralia häufig durch Knochenneubildung verengt werden, sind die Wurzeln einem sich allerdings nur sehr allmählich steigenden Druck ausgesetzt; dieser führt zu ausstrahlenden Schmerzen*) (Interkostal-, Brachial-, Kruralneuralgie) und zu atrophischer Lähmung im Bereich der Extremitätenmuskeln. Diese ist fast niemals eine vollständige. Besteht gleichzeitig Arthritis deformans der übrigen Gelenke, so ist es nicht leicht zu bestimmen, ob die

*) Babinski sah auf diese Weise ein Symptombild sich entwickeln, das an die Tabes erinnerte (Pseudotabes spondyloétique), während Otto eine Kombination dieser Affektionen beschreibt (Nouv. Icon. 08).

Muskelatrophie auf eine Wurzelentzündung zurückzuführen ist oder in direkter Abhängigkeit von der örtlichen Gelenkaffektion steht. In einem zweifelhaften Falle, den ich sah, gab die elektrische Prüfung Aufschluß: der Nachweis der partiellen EaR lehrte, daß es sich um eine degenerative, also von der Wurzelneuritis abhängende Atrophie handelte. In der Regel fand sich nur die einfache Atrophie der Muskeln im Bereich der an dem Krankheitsprozeß teilnehmenden großen Gelenke. Herpes zoster ist auch beobachtet worden. — Nur sehr selten wird das Rückenmark selbst komprimiert. Doch wird auf das Vorkommen von meningealen und medullären Prozessen bei der chronischen Arthritis der Wirbelgelenke von Bechterew¹⁾ und namentlich von Lépine²⁾ mit Nachdruck hingewiesen. Auch ist ein Fall beschrieben worden, in welchem die deformierende Arthritis so erhebliche Exkreszenzen am Zahnfortsatz schuf, daß es zu einer Kompression der Medulla oblongata kam.

Durch die Immobilisierung der Wirbelsäule kommt eine charakteristische Haltung zustande (vgl. Fig. 172).

Das Leiden verläuft sehr chronisch; gewöhnlich unter Remissionen und Exazerbationen.

Die Diagnose wird besonders gestützt durch den Nachweis der Arthritis an den übrigen Gelenken, durch den der Immobilisierung eines großen Abschnittes oder der ganzen Wirbelsäule — eine Ankylose, die auch in der Chloroformnarkose bestehen bleibt — und durch die Wurzelsymptome. Zuweilen führt die Palpation zu einem sicheren Ergebnis. Die Auskultation der Wirbelsäule zum Nachweis der Krepitation bei den deformierenden Prozessen verwertet Ludloff. Und in der neueren Zeit ist die Röntgenographie auch für die Diagnostik dieser Zustände bedeutungsvoll geworden (Simmonds³⁾, E. Fraenkel⁴⁾, Schlayer u. A.).

Die hier geschilderten, den älteren Autoren wohl bekannten und namentlich von Braun (1875), ja schon 1824 von Wenzel gewürdigten Tatsachen waren ein wenig in Vergessenheit geraten, so daß es besondere Aufmerksamkeit erregte, als Strümpell⁵⁾, Bechterew, Marie⁶⁾ mit der Beschreibung chronischer Affektionen des Wirbelgelenk- und Knochenapparates hervortraten. Es haben aber auch einzelne Momente, in



Fig. 172. Spondylitis deformans. (Eigene Beobachtung)

¹⁾ N. C. 1893, Z. f. N. XI, XV u. M. f. P. XXI. ²⁾ Lyon méd. 06. ³⁾ Fortschritte Röntgen. VII. ⁴⁾ ebenda VII, IX u. XI. S. auch Plate, Fortschritte Röntgen. XVI. ⁵⁾ Z. f. N. XI. ⁶⁾ Revue de Méd. 1898.

welchen diese Beobachtungen von den bekannten Bildern des chronischen Gelenkrheumatismus und der Arthritis nodosa abwichen und untereinander differierten, dazu beigetragen, daß dieses Leiden zum Gegenstand einer überaus großen Zahl von Veröffentlichungen gemacht und in zusammenfassenden Abhandlungen von Marie, Kirchgässer, Heiligenthal¹⁾, Schlesinger²⁾, Valentin, Zeri, Hoffa, Hartmann, Dana, Mayet, Simmonds, Ossipow, Cureio, Fraenkel, Rudnew³⁾ u. A. besprochen wurde. Eine kurze, gute mit vortrefflichen Abbildungen ausgestattete Darstellung gibt Léri⁴⁾, ferner ist auf die Abhandlung von Eldaroff⁵⁾ zu verweisen, die viel eigenes Material enthält. — Zweifellos ist man in der Aufstellung besonderer Formen zu weit gegangen. Strümpell und Marie legten besonders Gewicht darauf, daß sich der Prozeß auf die Wirbelsäule und großen Gelenke (Hüfte, ev. Schulter) beschränkt, während die Arthritis deformans mit Vorliebe die kleinen Gelenke befallt, daß er in der Jugend zu beginnen und sich nicht mit erheblicher Schmerzhaftigkeit und nicht mit Wurzelsymptomen zu verbinden pflege, daß die Wirbelsäule durch die Affektion gerade gestreckt und nur der Zervikalteil kyphotisch verkrümmt werde etc. Dem gegenüber schilderte Bechterew als „Verwachsung oder chronische Steifigkeit der Wirbelsäule“ ein Leiden, das zwar ebenfalls zur Ankylose führt, aber eine Kyphose der Brustwirbelsäule erzeugt, mit Schmerzen und Wurzelsymptomen einhergeht und die großen Nachbargelenke (Hüfte, Schulter) verschont. Während ferner als Ursache der Strümpell-Marieschen Form Erkältungen, Infektionskrankheiten (besonders Gonorrhoe), Gicht etc. angesprochen werden mußten, schien bei der Bechterewschen die Heredität und das Trauma die wesentliche Rolle zu spielen. Marie spricht zwar auch von einer heredotraumatischen Kyphose, beschreibt auch den Obduktionsbefund eines solchen Falles, scheint dieses Leiden aber von der Spondylose, für die er die infektiös-toxische Ätiologie annimmt, zu trennen. Die familiäre Form des Leidens bespricht Gabriel⁶⁾. Dagegen legt E. Fraenkel wieder auf die traumatische Entstehung größeres Gewicht. Die weitere Erfahrung hat nun gezeigt, daß die Unterscheidungsmerkmale zwischen der Strümpell-Marieschen und Bechterewschen Form keine durchgreifenden sind, daß eine der einen dieser Formen zugeschriebene Eigenschaft bei dieser fehlen und bei der andern deutlich ausgesprochen sein kann, daß ferner das Leiden auch die andern und selbst die kleinen Gelenke befallen kann, wie z. B. in Fällen von Popoff, Jacobi, Chmielewski, Anschütz⁷⁾ und eigenen. Auch der Versuch, die Scheidung auf Grund des anatomischen Prozesses nach Obduktionsbefunden von Bechterew einerseits, von Marie-Léri⁸⁾ andererseits, durchzuführen, kann nicht als ein glücklicher bezeichnet werden.

Es ist gewiß nicht von vornherein auszuschließen, daß an der Wirbelsäule eigentümliche, andern Knochen und Gelenken nicht zukommende Affektionen vorkommen*). Einstweilen lassen sich aber, wie

1) Sammelreferat C. f. G. 1900. 2) Mitt. aus Grenz. VI. 3) Nouv. Icon. XXII. 4) R. of N. 08. 5) Nouv. Icon. XXIV. S. auch Bailey-Casamajor, Journ. Nerv. 11. 6) M. Kl. 11. 7) Mitt. aus Grenz. VIII. 8) Léri, La Spondylose rhiz., Revue de Méd. 1899; ferner Nouv. Icon. XIX.

*) Es sind auch einige merkwürdige und schwer zu deutende Fälle beschrieben worden, in denen die Ankylose mehr oder weniger alle Körpergelenke ergriff; Apert

Senator annimmt, alle diese Zustände unter den Begriff des chronischen Gelenkrheumatismus, der Gicht und der Arthritis deformans subsumieren. Nur ist dabei zu betonen, daß die Neigung zur Ossifikation und zur Knochenneubildung bei diesen Affektionen an der Wirbelsäule besonders ausgesprochen ist. Dieser Anschauung sind auch Kirchgässer, Magnus Levy¹⁾ und besonders Anschütz auf Grund eines reichen Beobachtungsmaterials beigetreten, doch fehlt es auch heute nicht an Forschern, welche an der nosologischen Selbständigkeit dieser Affektionen und besonders ihrer Trennung von der Arthritis deformans festhalten (Marie, Léri, Müller, Valentin, Dana, Glaser²⁾, M. Müller, Joachimsthal u. A.).

E. Fraenkel unterscheidet auf Grund der anatomischen und Röntgenbefunde die Arthritis chronica ankylopoetica von der Arthritis deformans der Wirbelsäule. Bei der ersteren ist die primäre und wesentliche Veränderung der zur Ankylosierung führende Prozeß im Bereich der Gelenkfortsätze, während der Wirbelkörper keine wesentlichen Veränderungen erfährt. Damit kann sich eine Entwicklung knöcherner Spangen zwischen den Wirbeln verbinden. Bei der Spondylitis deformans, die sich häufig auf die unteren Brust- und Lendenwirbel beschränkt, sei das Wesentliche die Deformierung der Wirbelkörper durch Exostosenbildung, die unilateralen Knochenbrücken, ferner komme es dabei regelmäßig zu Veränderungen an den Zwischenwirbelscheiben. Einen ähnlichen Standpunkt vertritt Sivén (Z. f. kl. M. Bd. 49), desgleichen Nonne (N. C. 04), Ehrhardt (Mitt. aus d. Grenzgeb. XIV), Schlayer, Rumpel u. A.

Simmonds trennt ebenfalls die deformierende von der ankylosierenden Spondylitis, indem bei letzterer die deformierende Exostosenbildung fehle, während die starke Verknöcherung am Bandapparat das Wesentliche sei; er nennt sie Syndesmitis ossificans. Aber auch er gibt zu, daß Übergangsformen häufig sind. —

Ich habe hier noch auf Grund eigener Wahrnehmungen (Cassirer³⁾, der die Fälle mit mir gesehen hat, hat sie auf meine Anregung genauer beschrieben) darauf hinzuweisen, daß der chronische Muskelrheumatismus zu einem Krankheitsbilde führen kann, das dem hier geschilderten sehr ähnlich ist. Es gibt eine Form, bei der vorwiegend die Rücken-, Becken- und Oberschenkelmuskeln ergriffen sind. Der Muskelschmerz führt zur Muskelkontraktur, und es entsteht eine Steifigkeit, die dieselbe Haltung und Beweglichkeitsbeschränkung bedingt, wie die geschilderte Gelenkaffektion. Aber während bei der Spondylitis deformans die Starre in der Chloroformnarkose bestehen bleibt, hält sie hier dieser nicht stand. Außerdem fand ich dabei die Muskeln sehr druckempfindlich, ferner war die Steigerung der mechanischen Muskelempfindlichkeit und die Neigung zum fibrillären Zittern bei meinen Patienten sehr ausgesprochen. Beer hat einen Fall dieser Art geschildert. Nach uns haben auch Senator⁴⁾, Dorendorf⁵⁾ (sowie Barg) derartige Fälle beschrieben und die Muskelekrankung durch die anatomische Untersuchung festgestellt.

Ob auch eine primäre chronische Meningitis spinalis vorkommt, in deren Verlauf sich derartige Wirbeldeformitäten entwickeln können, wie Bechterew und Winokurov annehmen, erscheint uns recht zweifelhaft.

In differentialdiagnostischer Hinsicht ist ferner an die senile Kyphose und die Paralysis agitans zu erinnern, ohne daß die Unterscheidungsmerkmale besonders angeführt zu werden brauchen.

schildert einen solchen unter der Bezeichnung Spondylose olomélique. Eine kongenitale Synostose der Wirbelsäule hat Voltz (Mitt. aus d. Grenzgeb. XVI) beobachtet. Eine andere Beobachtung dieser Art, in der die Affektion in der Kindheit begann, bringt Thaon. Der Prozeß pflegt da an den distalen Extremitätenenden zu beginnen und zentralwärts vorzuschreiten. Raymond sowie Berger (Bull. méd. 05) sprechen von einer „maladie ankylosante progressive et chronique“. Siehe auch die These von Mme. Jacobsohn: „Maladies ankylosantes etc.“ (Paris 06).

¹⁾ Mitt. aus d. Grenz. IX. ²⁾ Mitt. aus d. Grenz. VIII. ³⁾ B. k. W. 02.

⁴⁾ B. k. W. 03. ⁵⁾ Charité-Annalen XXV.

Eine Kombination der Spondylitis deformans mit Pseudohypertrophie der Muskeln hatte Schultze zu sehen Gelegenheit. Reichmann¹⁾ gibt ebenfalls eine Beschreibung dieser Art.

Die Prognose quoad vitam ist eine im ganzen günstige, doch können die durch die Fixation des Thorax bedingten Störungen der Zirkulation und Respiration im späteren Verlauf eine Lebensgefahr schaffen (Plesch²⁾); auch ist der Zustand der Behandlung nicht immer unzugänglich. Besonders zu empfehlen ist die Massage, die örtliche Anwendung der Jodtinktur und die Bäderbehandlung. Durch eine Badekur in Oeynhaus, Nanheim, Teplitz, Wildbad Gastein etc. ist in manchen Fällen Besserung erzielt worden; in andern erweisen sich Schwefelbäder als wirksam. Sie werden so hergestellt, daß der Badeflüssigkeit 50,0—150,0 Natr. sub-sulf. und 30,0—50,0 Essig oder 50,0—150,0 Kal. sulfurat. und 20,0—30,0 Acid. sulf. crud. zugesetzt werden. Wo es die Verhältnisse gestatten, sind die Schwefelbäder von Aachen, Baden, Nenndorf, Lenk, Kainzenbad, Pestyán etc. zu verordnen. — Auch das Jodkalium und die Salizylpräparate, besonders der fortgesetzte Gebrauch des Salols wird empfohlen. Mit dem Fibrolysin wollen Heeger³⁾ und G. Müller Erfolge erzielt haben. Neuerdings wird die Wirksamkeit der Radiogentherapie hervorgehoben. Babinski⁴⁾ rühmt die Röntgenbestrahlung.

Einzelne Autoren haben durch orthopädische Behandlung — Gipsverband mit allmählicher Etappenkorrektion etc. — Besserung erzielt (Deutschländer). Ein forciertes Redressement in den frühen Stadien befürworten Marie und Léri, doch scheint es keineswegs unbedenklich zu sein (Abdi).

In den letzten Jahren sind operative Maßnahmen in Anwendung gezogen worden, und zwar Resektion der hinteren Rippengelenke oder subperichondriale Herausmeißelung von Stücken aus den Rippenknorpeln (Klapp); es sind mit diesem Verfahren Erfolge erzielt worden (Stern⁵⁾).

Nur in einem Falle sah ich infolge eines akuten Gelenkrheumatismus, der auf die Wirbelsäule übergegriffen hatte, schwere Wurzelsymptome (atrophische Lähmung) sich entwickeln. Später hat auch Jaksch⁶⁾ eine derartige Beobachtung (mit anatomischer Untersuchung) mitgeteilt.

Die Gicht befällt in seltenen Fällen auch die Wirbelgelenke; so wird sie unter den Ursachen der Spondylitis deformans genannt. Ich behandelte einen Herrn, bei dem nur im Gichtanfall eine röntgenologisch nachweisbare Gelenkschwellung der Wirbelsäule mit leichter Kyphose und Fehlen des Bauchreflexes festzustellen war.

B. Die von den Meningen ausgehenden Rückenmarksaaffektionen.

Die Meningitis spinalis.

Die Entzündungen, die sich an der Außenfläche der Dura mater abspielen, sind fast immer sekundärer Natur und haben kein besonderes klinisches Interesse. In einem von Küttner-Bonhöffer (B. k. W. 11) beschriebenen Fall von chronischer Peri-

1) Mitt. aus d. Grenzgeb. XX. 2) D. m. W. 11. 3) M. m. W. 10. 4) R. n. 08. 5) D. m. W. 11. 6) Prag. med. Woch. 1900. S. ferner Pichler (Prag. med. Woch. 12), der das Leiden nicht für so selten hält; es könne sich namentlich in den obersten Halswirbelgelenken lokalisieren.

pachymeningitis fibrosa mit Schwielenbildung und Tumorsymptomen blieb die Natur des Prozesses unaufgeklärt. Ich beschränke mich auf die Besprechung der Meningitis spinalis interna, die gewöhnlich als Leptomeningitis von den weichen Rückenmarkshäuten ausgeht und sich häufig auch auf die Innenfläche der Dura mater ausbreitet. Auch die perimeningealen bzw. extraduralen Eiterungen bilden ein sehr seltenes Vorkommnis (Beobachtungen von Mollière, Deléade, Chipault, Buck), doch erstreckte sich der Eiterungsprozeß in einem Falle auf das perimeningeale Zellgewebe fast in ganzer Ausdehnung des Rückenmarks. Einen interessanten, auch klinisch gut beobachteten Fall von Pachymeningitis spinalis ext. purul. als Metastase nach Diplokokkenbronchitis beschreibt Schiek (W. kl. W. 09); ebenso ist auf eine Mitteilung von E. A. Oppenheim (B. k. W. 10) zu verweisen. Es handelt sich da freilich um Affektionen, die nicht scharf vom Rückenmarksabszeß (s. d.) zu trennen sind.

Die Leptomeningitis spinalis acuta (purulenta, tuberculosa etc.) findet sich nur selten als primäre, isolierte Erkrankung der Rückenmarkshäute. Wenn sie nicht traumatischen Ursprungs ist, so handelt es sich meistens um die epidemische zerebrospinale Form, die sich zuweilen einmal, wie in einem von Massary-Chatelin¹⁾ beschriebenen Falle, auf das Rückenmark beschränkt, oder um die auf dem Boden der Septikämie entstandene eitrige Meningitis, die im Puerperium, im Anschluß an Wundeiterungen oder im Gefolge der akuten Infektionskrankheiten auftritt. Ferner nehmen die Rückenmarkshäute häufig, ja fast immer teil an der tuberkulösen Entzündung der Hirnhäute. Weit seltener kommt eine auf die Rückenmarkshäute beschränkte, das Mark in Mitleidenschaft ziehende Tuberkulose vor. Die traumatische eitrige Meningitis der zerebralen Meningen kann sich ebenfalls auf das Rückenmark fortpflanzen. Und besonders hat die otitische Meningitis die Neigung, sich auf die spinalen Meningen auszubreiten, ja sie kann diese sogar fast ausschließlich ergreifen (Abercrombie, Lichtheim, Jansen). Auf die seröse Form der spinalen Meningitis soll nachher eingegangen werden. In neuerer Zeit hat die operative Behandlung der Rückenmarkskrankheiten einigemal den Anstoß zur Entwicklung einer Meningitis gegeben, die sich auf die spinalen Meningen beschränkte resp. von diesen ihren Ausgang nahm. Auch die Lumbalanästhesie mit Cocain Stovain, Novocain etc. hat in einigen Fällen (Walther, König, Sonnenburg, Trautenroth etc.) einen Entzündungsprozeß in den spinalen Meningen mit Beteiligung des Rückenmarks angefacht. In einem von F. R. Fry geschilderten Falle soll sich die akute purulente Spinalmeningitis an eine Furunkulose angeschlossen haben.

Pathologische Anatomie. Auf das Stadium der Hyperämie folgt schnell das der serösen, fibrinösen und eitrigen Exsudation. Das Exsudat wird in die Maschen der Pia und Arachnoidea abgelagert und trübt die Zerebrospinalflüssigkeit. Die Häute sind von einem halbfesten oder eitrigen Exsudat bedeckt, stellenweise miteinander verklebt oder verwachsen. Das mikroskopische Bild wird durch Fig. 173 veranschaulicht. Bei der tuberkulösen Form fehlt gewöhnlich der Eiter. Das Exsudat ist spärlich und gelatinös; es finden sich Eruptionen miliärer Tuberkel auf der Arachnoidea und der Innenfläche der Dura mater. Auch entwickeln sich in seltenen Fällen starke Auflagerungen auf die Innenfläche der Dura mater, die eine echte Pachymeningitis hypertrophica hervorbringen. — Diese Veränderungen beschränken sich nur

¹⁾ R. n. 10.

selten auf einen bestimmten Rückenmarksabschnitt, sie betreffen vielmehr gewöhnlich die Meningen in ihrer gesamten oder in großer Ausdehnung. Bei den sich vom Hirn aus fortpflanzenden Formen kann der Prozeß aber an der unteren Grenze des Halsmarks abschließen. Im allgemeinen sind die Häute an der hinteren Zirkumferenz des Rückenmarks stärker betroffen als vorn. Die Wurzeln sind ebenfalls von Exsudatmassen überlagert. Meist nimmt das Mark, besonders die peripherischen Schichten, in Form einer Randmyelitis an der Erkrankung teil.

Symptomatologie. In der Mehrzahl der Fälle treten die Hirnercheinungen so sehr in den Vordergrund, daß die Symptome der Spinalmeningitis völlig verdeckt werden. Die nur selten zur Beobachtung kommende isolierte Erkrankung der Rückenmarkshäute zeigt folgende Symptome: Beginn mit Schüttelfrost und mehr oder weniger hohem

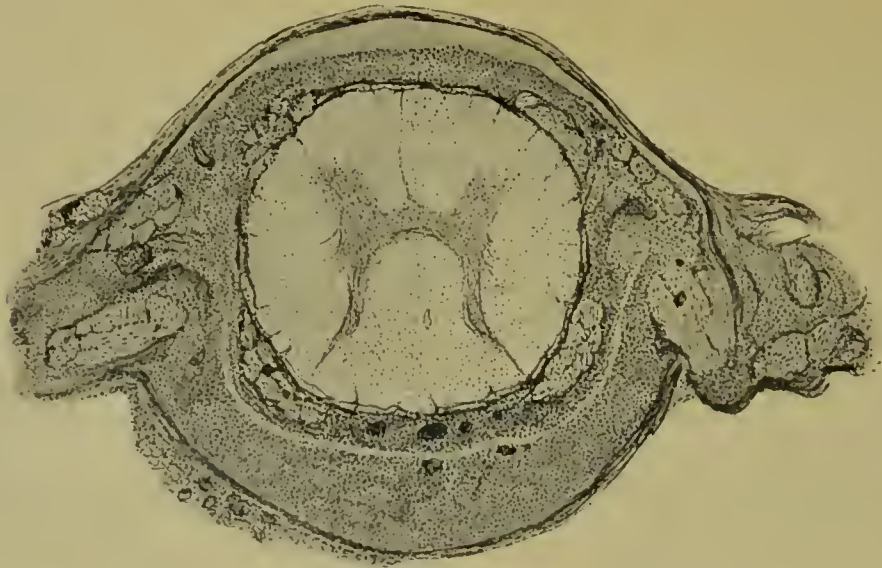


Fig. 173. Querschnitt durch Rückenmark und Meningen bei Meningitis spinalis purulenta. Färbung: Karmin-Alaunhaematoxylin.

Fieber von unregelmäßigem Typus. Heftiger Rückenschmerz, der durch jede Bewegung des Rumpfes gesteigert wird, ausstrahlende Schmerzen in den Extremitäten, Rückensteifigkeit, Opisthotonus, tonische Anspannung der Bauch-, Brust- und Extremitätenmuskeln. Steigerung der Schmerzen und Steifigkeit oder klonische Zuckungen bei Bewegungsversuchen, Berührungen etc., Hyperästhesie der Haut sowie der tieferen Teile am Rumpf und den Extremitäten. Steigerung der Haut-, namentlich der Bauchreflexe und der Sehnenphänomene. Das Beklopfen der Lendenmuskeln führt zu einer brüskten Einwärtsziehung der Lendenwirbelsäule, eine Erscheinung, die ich als Rückenphänomen bezeichnete. Kerniges Symptom, d. h. Unfähigkeit, die Unterschenkel in sitzender Stellung zu strecken wegen Kontraktur der Flexoren. Ebenso läßt sich in der Rückenlage das im Kniegelenk gestreckte Bein nicht oder nur unvollkommen in der Hüfte beugen. Häufig besteht Harndrang und Hamverhaltung.

Tritt nicht in diesem Stadium der Tod ein, so kommt es vielfach zu Lähmungserscheinungen: Es entwickelt sich eine Paraparese, selbst Paraplegie, eine Abstumpfung des Gefühls, Blasenschwäche, auch die Sehnenphänomene können schwinden, wie man das sowohl bei der epidemischen, wie bei der tuberkulösen und otitischen Zerebrospinalmeningitis beobachtet hat; Störungen der Atmung, der Herztätigkeit, okulopupilläre Symptome kommen zuweilen hinzu.

In einem Falle meiner Beobachtung, in welchem die Infektion *) von der durch Laminektomie zur Entfernung einer Geschwulst geschaffenen Operationswunde ihren Ausgang nahm und die Meningitis eine vom Rückenmark zum Gehirn aufsteigende war, fiel es mir besonders auf, daß Gehirnsymptome, namentlich die Bewußtseinsstörung, der Kopfschmerz und die Konvulsionen bis zum Schluß, resp. bis kurze Zeit ante mortem fehlten. Anfangs beherrschten die Allgemeinsymptome der Infektion: Fieber, Schüttelfrost, Unruhe die Szenerie, dann kam eine auffällige Tachykardie und Tachypnoe (bulbären Ursprungs [?] durch Aszendieren der Meningitis), gleichzeitig bildete sich deutliche Nackensteifigkeit aus, und nun fand sich Neuritis optica und Nystagmus. Anfangs konnten die Allgemeinerscheinungen durch Entleerung des verhaltenen Liquor cerebrospinalis noch beseitigt werden. In einem anderen Falle dieser Art, den ich sah, mußte ich die vorübergehend auftretende Pupillendifferenz und den Nystagmus auf eine aszendierende Meningitis spinocerebralis serosa beziehen, die sich schnell wieder zurückbildete.

Der Verlauf ist ein akuter, manchmal selbst ein foudroyanter, die Prognose eine trübe. Meist tritt der Tod nach wenigen Tagen oder nach Ablauf einer bis einiger Wochen ein. Heilung kommt jedoch bei der epidemischen und ausnahmsweise bei der otitischen Form vor. Nicht so selten ist der Ausgang in unvollständige Genesung mit restierenden Spinalerscheinungen (Paraparese, Blasenschwäche etc.). Bei den sich an Rückenmarksoperationen anschließenden Entzündungen der Meningen ist die Prognose eine günstige, solange der Liquor klar ist; ist es erst einmal zur Eiterbildung gekommen, so wird das Leben nur ausnahmsweise gerettet.

Über die Bedeutung der Lumbalpunktion bzw. der Zyto-diagnose für die Erkennung und Unterscheidung der verschiedenen Formen der Meningitis vgl. den entsprechenden Abschnitt bei den Hirnkrankheiten.

Bezüglich der Therapie und weiterer Details s. ebenfalls das Kapitel Meningitis cereбрalis. Im ersten Stadium ist auf absolute Ruhe und passende Lagerung des Kranken das Hauptgewicht zu legen. Daneben ist, soweit es angängig, ein diaphoretisches und ableitendes Verfahren einzuschlagen: man wende feuchte Einpackungen an, appliziere trockene Schröpfköpfe oder auch Blntegel am Rücken. Die Eisblase mag, soweit es sich mit der ruhigen und bequemen Körperhaltung des Kranken verträgt, ebenfalls angelegt werden. Die Einreibung von grauer Salbe, selbst die innerliche Anwendung von Hg in Form von Calomel, wird empfohlen. In den späteren Stadien und gegen die Residuen sind Ableitungen am Rücken (spanische Fliegen, Ferrum candens), heiße Duschen zu verordnen. Über den Nutzen der Lumbalpunktion vgl. das Kapitel Meningitis cereбрalis. Einigemale, z. B. in einem von Phelps beschriebenen Falle, trat unter dieser Behandlung Heilung ein. Thomeyer berichtet ebenfalls von einem Erfolge. Auch

*) Erfreulicherweise hatte ich in den letzten 6—8 Jahren nicht mehr Gelegenheit, derartige Beobachtungen anzustellen.

die Laminektomie mit Eröffnung der Dura und Auswaschung des Subarachnoidalraumes mit antiseptischen Flüssigkeiten ist einigemal angeführt worden. Heilung sah Rolleston in einem Falle bei diesem Verfahren eintreten. Ebenso will Amberger bei Meningitis spinalis im Anschluß an Stichverletzung durch frühzeitige Operation Heilung erzielt haben, er empfiehlt das Verfahren in analogen Fällen. Jedenfalls wird man da, wo sich das Leiden an eine Wirbeloperation angeschlossen hat, diesen Weg der Behandlung einzuschlagen haben, wie wir (Borchardt und ich) es mit Erfolg getan haben.

Die serösen und fibrösen Formen der Meningitis spinalis (Meningitis spinalis serosa circumscripta et universalis, Arachnitis chronica circumscripta adhaesiva etc.).

Die einfache chronische Spinalmeningitis, bei der die weichen Rückenmarkshäute getrübt, verdickt und untereinander verwachsen sind, kann einen zufälligen Obduktionsbefund bilden bzw. als akzidentelle Veränderung bei Tabes, Myelitis und anderen Rückenmarkskrankheiten vorkommen. Ferner wird mit mehr oder weniger Berechtigung der Alkoholismus, das Senium, die Erschütterung, die Kontusion, der andauernde Einfluß der Kälte etc. beschuldigt, eine chronische Entzündung der Rückenmarkshäute hervorrufen zu können.

Feststeht, daß die akute Meningitis in eine chronische Entzündung der Häute übergehen kann und daß die entsprechenden Veränderungen sich an bestimmten Stellen oder in ganzer Ausdehnung des Rückenmarks finden können. So bildet eine umschriebene Meningitis spinalis chronica zuweilen das dauernde Residuum der epidemischen Zerebrospinalmeningitis. Auch die Kalkplatten in der Arachnoidea, die einen häufigen Gelegenheitsbefund darstellen, werden zu den chronischen Entzündungsprozessen in Beziehung gebracht.

Diese Zustände können symptomlos verlaufen oder ihre Erscheinungen können durch ein primäres Rückenmarksleiden verdeckt werden. In der im wesentlichen aprioristisch entworfenen Symptomatologie bilden Rückenschmerz, Rückensteifigkeit, ausstrahlende Schmerzen im Bereich der Spinalnerven, leichtere Lähmungserscheinungen ev. verbunden mit Atrophie, Koordinationsstörungen die hervorstechenden Krankheitszeichen. An entsprechenden, durch die Obduktion aufgeklärten klinischen Beobachtungen fehlt es aber so gut wie völlig, und es ist in früherer Zeit die Diagnose oft irrtümlich gestellt worden durch Verkenntung nemritischer, myelitischer und hysterischer Krankheitsbilder.

Von einer serösen Meningitis spinalis ist in der älteren Literatur so wenig die Rede, daß das Leiden bis in die jüngste Zeit der Mehrzahl der Kliniker und Anatomen unbekannt war.

Die ersten Hinweise, die nur von kasuistischer Bedeutung zu sein schienen, hatten wenig Beachtung gefunden, bis ich Gelegenheit nahm, auf sie Bezug zu nehmen. So hat Schlesinger in seiner Monographie über die Wirbel- und Rückenmarkstunoren im Jahre 1898 beiläufig einen Fall von lokalisiertem Hydrops meningeus bzw. intraduraler Zystenbildung beschrieben. Eine ähnliche Beobachtung stammt von Spiller-Musser-

Martin¹⁾. In demselben Jahre gab Stroebe²⁾ eine zutreffende Schilderung des pathol. anat. Prozesses. Er betonte, daß zartwandige Zysten von Bohnengröße und darüber mit klarem serösen Inhalt im Arachnoidealraum des Rückenmarks vorkommen, wahrscheinlich als Folge chronischer Entzündung mit Abkapselung etc.; er wies auch darauf hin, daß sie einen komprimierenden Einfluß auf das Mark ausüben können. Wenn er auch vorwiegend die analogen Zustände im Gehirn ins Auge faßte, gibt er doch der Anschauung Ausdruck, daß auch am Rückenmark einfache Entzündungen der Leptomeninges vorkommen, welche auf Hyperämie, seröse und nur geringfügige zellige Exsudation beschränkt bleiben, ohne daß Eiterbildung eintritt und wieder zur Rückbildung gelangen können.

Dieses Material blieb, wie gesagt, zunächst stumm, bis es durch die Erfahrungen der Biopsie und Therapie eine Sprache gewann. Und zwar gaben die von Krause und mir³⁾ gemeinschaftlich angestellten Beobachtungen den Anstoß zur Begründung der Lehre von der Meningitis spinalis serosa. Nachdem ich dieses Leiden zum ersten Male in einem von Lexer operierten Falle von Wirbelkaries, dann im Verein mit Krause bei einer traumatischen Spondylitis gesehen hatte, bot sich uns in der Folgezeit wiederholt Gelegenheit, bei Kranken mit dem Symptombild des Tumor medullae spinalis statt der erwarteten Neubildung eine Liquoransammlung in den Meninges des Rückenmarks bzw. eine Meningitis serosa spinalis festzustellen.

Weitere Beobachtungen dieser Art wurden dann von Bruns⁴⁾, Mendel-Adler⁵⁾, Warrington-Monsarrat⁶⁾, Montet⁷⁾, Spiller⁸⁾, Mills⁹⁾ mitgeteilt, und besonders eingehend hat Horsley¹⁰⁾ die Frage behandelt (allerdings unter Einbeziehung vieler Fälle von spinaler Syphilis etc.).

Wenn unsere Kenntnisse von dem Wesen und der Bedeutung dieser Affektionen auch noch durchaus lückenhafte sind, läßt sich doch folgendes aussagen:

Seröse Ausscheidungen in die Meninges können sich im Geleit von Wirbelaaffektionen — Spondylitis tuberculosa, Ostitis traumatica, Osteomyelitis — entwickeln. Besonders häufig entstehen sie im Anschluß an operative Eingriffe im Bereich der Wirbelsäule. So scheint die Meningitis serosa nach Geschwulstexstirpation ein regelmäßiges Vorkommen zu bilden^{*)}. Ferner können Erkrankungen des Rückenmarks — anscheinend sowohl Herd- wie Strangetkrankungen — mit serösen und fibrösen Entzündungsprozessen in den Meninges einhergehen.

Schließlich — und das ist für uns das Wichtigste — kommt eine primäre Affektion der Meninges vor, die zur Trübung und Verdickung sowie zur Bildung von Verwachsungssträngen und Adhäsionen, von Taschen und Zystarräumen im Arachnoidealgebiet und zur Ansammlung eines meist klaren Liquors in diesen Hohlräumen führt. Neben der universellen

¹⁾ Univ. of Pennsylv. 03. ²⁾ Handbuch der pathol. Anat. des Nervensystems 1903. Diese Darstellung gelangte erst durch einen Hinweis von K. Mendel-Adler zur allgemeinen Kenntnis. ³⁾ Oppenheim, D. Lehrbuch IV. Aufl. 1905 S. 293 u. 301, derselbe, Mitt. aus d. Grenzgebieten XV 06, ferner N. C. 09, D. m. W. 09 etc., Krause, A. f. kl. Chir. Bd. 84, Z. f. N. Bd. 36; eine besonders gründliche Darstellung gibt er in seiner Chirurgie d. Gehirns u. Rück. Bd. II. ⁴⁾ B. k. W. 08. ⁵⁾ B. k. W. 08. ⁶⁾ Lancet 08. ⁷⁾ Schweiz. Korresp. 08. ⁸⁾ Americ. Journ. of Med. Sci. 09. ⁹⁾ Journ. of Nerv. 10. ¹⁰⁾ Brit. med. Journ. 09.

^{*)} Diese Tatsache zeigt schon, daß es sich hier nicht nur um Ansammlung des Liquor infolge mechanischer Hindernisse (Absperrung), sondern auch um vermehrte Transsudation bzw. entzündliche Reizung etc. handelt.

— die auch eine Teilerscheinung der Meningitis serosa cerebri (s. d.) bilden kann — kommt also die für uns wichtigere lokalisierte Form des Leidens vor.

Über die Ätiologie wissen wir nicht viel. Wahrscheinlich können Traumen — auch ohne Wirbelbeschädigung — diese Zustände im Gefolge haben. Tuberkulose, Syphilis, Influenza, gichtische Diathese können ebenfalls in Frage kommen.

Die Entstehung kann eine akute, subakute oder chronische sein. Unsere Kenntnis von der Symptomatologie ist auch eine durchaus unvollkommene. Liegt eine Erkrankung der Wirbelsäule oder des Rückenmarks zugrunde, so pflegt der meningeale Prozeß keine sich deutlich abhebenden Symptome zu machen. Andererseits kann er doch auch dann in der Symptomatologie zur Geltung kommen, so hatte in einem von Krause und mir beobachteten Falle von Schußverletzung der Halswirbelsäule die sich zu der Knochenerkrankung hinzugesellende Meningitis serosa dazu geführt, daß die Lähmung plötzlich eine Steigerung erfuhr und die spastische Parese in den Beinen sich in eine schlaffe verwandelte etc. Bei den nach Geschwulstexstirpation eintretenden Hypersekretionen des Liquor kann wochenlang hohes Fieber mit Pulsbeschleunigung bestehen, das jedesmal mit dem Abfluß nach außen heruntergeht.

Von größerer Bedeutung sind die primären Formen der Meningitis chronica sero-fibrosa adhaesiva, die Zystenbildung in den Meningen, bei der es zu ausgesprochenen Kompressionserscheinungen im Bereiche des Rückenmarks kommt, so daß die Symptomatologie bis in die kleinsten Züge der des extramedullären Tumors (s. d.) entsprechen kann.

Als differentialdiagnostische Kriterien werden die diffuse Verbreitung der Schmerzen, der Hyperästhesie, die Intensitätsschwankungen der Anästhesie etc. (Horsley, Spiller-Weisenburg u. A.) hervorgehoben, doch sind das recht unsichere Zeichen. Das Weitere ist aus dem Kapitel. Tumor med. spinalis zu entnehmen.

Gewiß mag es einmal gelingen, durch die Punktion des Wirbelkanals und Arachnoidealraums die Diagnose zu stellen, aber entsprechende Erfahrungen liegen meines Wissens noch nicht vor. Es ist nicht ausgeschlossen, daß diese Affektion spontan oder unter Anwendung von Jodpräparaten und derivatorischer Therapie zur Ausheilung gelangen kann.

Da, wo die Symptomatologie der des Tumors entspricht bzw. die Zeichen der Rückenmarkskompression deutlich hervortreten, ist chirurgische Behandlung am Platze, die in einigen der von Oppenheim-Krause, Horsley, Bruns, Mendel-Adler, Warrington-Monsarrat, Montet, Spiller, Hildebrandt, Bliss, Potts¹⁾, Weisenburg-Müller²⁾ u. A., behandelten Fälle Heilung oder weitgehende Besserung erzielt hat. Ich habe aber leider auch die Erfahrung gemacht, daß der operative Eingriff bei diesem Leiden einen ungünstigen Einfluß ausüben kann. Namentlich trifft das wohl dann zu, wenn eine primäre Rückenmarkserkrankung durch Meningitis serosa kompliziert wird; hier kann die Veränderung der Druckverhältnisse den Anstoß zu einem erneuten Aufblähen bzw. zum Eintritt nekrobiotischer Prozesse im Marke geben.

1) Journ. of Nerv. 10.

2) Americ. Journ. of Med. Sci. 10.

Nicht ohne diagnostisches Interesse ist eine allerdings recht seltene zirkumskripte Form der tuberkulösen Meningitis, die sich an den Rückenmarkshäuten etabliert und in einem gut untersuchten Falle von Goldscheider (B. k. W. 1891) zu heftigen Reizerscheinungen, besonders zu einer andauernden Kontraktur an den Muskeln der oberen Extremitäten geführt hatte. Auch von Raymond, Dupré-Delamare, Brissaud et Brécy (R. n. 02) und von Marie sind Fälle dieser und verwandter Art beschrieben worden. Krause (Therap. d. Geg. 09) schildert den Prozeß einer Schwartenbildung am Rückenmark mit tuberkulösen Einsprengungen (vgl. das folg. Kapitel). Von einer epiduralen Tuberkulose spricht Henneberg, ebenso Rossi. Jacobaeus (Z. f. kl. M. Bd. 35) beschreibt einen meningal-tuberkulösen Prozeß an der Cauda equina und Hobhouse sah nach epid. Zerebrospinalmeningitis eine zirkumskripte Pachymeningitis interna zurückbleiben, auf die sich auch Ziehen bei der klinischen Analyse eines Falles bezieht.

Im übrigen gibt es zwei Arten der chronischen Meningitis, die eine eingehende Berücksichtigung verlangen:

1. Die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica.
2. Die Pachy- et Leptomeningitis chronica syphilitica.

Die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica (Charcot u. Joffroy)

ist eine chronische Entzündung, die besonders die inneren Schichten der Dura mater betrifft, hier zu einer schichtweisen Auflagerung fibrösen Gewebes und damit zu einer beträchtlichen Verdickung der Dura mater — bis auf das Fünf- und Zehnfache ihres normalen Durchmessers — führt. Sie ist gewöhnlich auch mit dem Perioste verwachsen. Die zwiebelschalenartig geschichteten, neugebildeten, derben, manchmal selbst teilweise verknöcherten Membranen bedingen eine Verwachsung der Rückenmarkshäute untereinander, mit den Wurzeln und mit dem Rückenmarke, und das letztere kann so stark in Mitleidenschaft gezogen werden, daß es zu einer den Querschnitt des Markes in toto ergreifenden Atrophie und Sklerose kommt. Die weichen Rückenmarkshäute haben einen wesentlichen Anteil an der Entzündung, sie bilden sogar häufig ihren Ausgangspunkt. Im Beginn nehmen gewöhnlich nur die peripherischen Schichten des Markes an der Affektion teil, nach und nach wird aber der ganze Querschnitt mehr oder weniger vollständig ergriffen, teils infolge der Kompression, teils infolge der sich mit den Gefäßen und Piasepten ins Innere des Markes fortsetzenden Entzündung. Auch die Lymphstauung mag eine Rolle dabei spielen. Gelegentlich kommt es bei dieser Affektion zur Höhlenbildung im Mark. Ganz vermißt wurde das Übergreifen auf die Medulla in einem Fischerschen Falle.

Der Prozeß kann sich auf den den unteren Teil der Zervikalanschwellung umgebenden Abschnitt der Dura mater beschränken und dann seinen Ausdruck in einem charakteristischen Symptombilde finden; er kann aber auch eine weit größere Ausbreitung am Rückenmark haben und sich selbst auf die Umgebung der Brücke und des verlängerten Markes (Adamkiewicz, Wieting¹⁾) sowie auf die Meningen des Großhirns erstrecken²⁾ (Probst²⁾).

¹⁾ Ziegler's Beiträge etc. XIII u. XIX. ²⁾ A. f. P. XXXVI.

*) Fälle, in denen die Pachymeningitis der ganzen Länge des Rückenmarks folgte, sind auch von Clarke sowie von Mills und Spiller beschrieben, doch gehört die Beobachtung der letzteren kaum noch hierher.

Unter den Ursachen wird die Erkältung, Überanstrengung, Verletzung, der Alkoholismus, die Tuberkulose (Brissaud-Brécy, Krause) und besonders die Syphilis angeführt. Zweifellos hat Syphilis in einem großen, vielleicht dem größten Teile der beobachteten Fälle zugrunde gelegen, so daß eine scharfe Grenze zwischen diesem Leiden und den im nächsten Abschnitt geschilderten Affektionen kaum gezogen werden kann. Fast alle neueren Mitteilungen (Dejerine-Tinel¹⁾, Pförringer²⁾ u. A.), die sich auf das Leiden beziehen, weisen auf den syphilitischen Ursprung. Auch auf dem Boden der Lues hereditaria kann sich der Prozeß — als Teilerscheinung einer spezifischen Zerebrospinalerkrankung — entwickeln (Probst). Andere Fälle sind der Syringomyelie zuzurechnen. Es ist sogar die Berechtigung, den Krankheitsprozeß als einen selbständigen zu betrachten, angezweifelt worden. Für die rheumatische Genese ist besonders Foulon³⁾ wieder eingetreten.

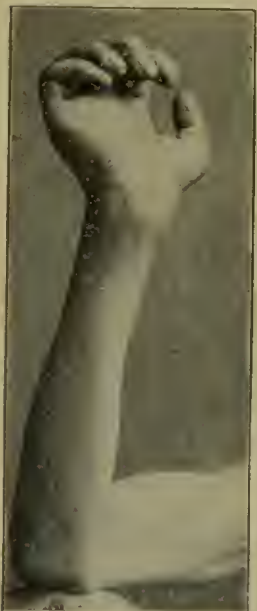


Fig. 174. Stellung der Hand bei Lähmung der vom N. med. und uln. versorgten Muskeln. Typus der Predigerhand, unvollkommen entwickelt. (Eigene Beobachtung.)

Die ersten Erscheinungen werden durch die Meningitis selbst und durch die Kompression der hinteren Wurzeln bedingt. Es sind Schmerzen in der Gegend zwischen den Schultern, im Nacken, selbst im Hinterkopf, ein Gefühl von Spannung und wohl auch wirkliche Steifigkeit, Empfindlichkeit der Halswirbel gegen Perkussion, Parästhesien und neuralgiforme Schmerzen, die besonders der Bahn des Nervus ulnaris und medianus folgen. Auch motorische Reizerscheinungen, namentlich Zittern und leichte Muskelspannung an den oberen Extremitäten, gesellen sich zuweilen hinzu. Diesem neuralgischen Stadium, das sich über Wochen und Monate erstrecken kann, folgt das der Lähmung, und zwar zunächst der Lähmung neuritischen Ursprungs. Indem nämlich die Kompression der Wurzeln zu einer Leitungshemmung und schließlich zur Atrophie derselben führt, bedingt sie Ausfallserscheinungen im Innervationsgebiet der unteren Zervikalwurzeln, d. h. vorzüglich im Bereich des Nervus ulnaris und medianus. Es entwickelt sich Hyp- und

selbst Anästhesie in dem entsprechenden Hautbezirk sowie degenerative Lähmung der von den genannten Nerven bzw. Wurzeln versorgten Muskeln, also besonders der kleinen Handmuskeln, der Beuger der Hand und Finger, während das Radialisgebiet nahezu oder gänzlich verschont bleibt. Das Übergewicht der Extensoren bedingt eine eigentümliche, fast pathognomonische, wenn auch keineswegs in allen Fällen vorhandene Stellung der Hände: Überstreckung derselben im Handgelenk, Streckung der Basal-, Biegung der Mittel- und Endphalangen (main en prédictateur; Predigerhand; Fig. 174).

Über das Vorhandensein okulopupillärer Symptome ist aus den vorliegenden Beobachtungen nicht viel zu entnehmen, doch steht es zu er-

¹⁾ R. n. 09. ²⁾ M. f. P. XXVIII. ³⁾ Thèse de Paris 1900.

warten, daß sich die bekannten Veränderungen an Pupille und Lidspalte (anfangs wohl Erweiterung, später Verengerung) finden.

In einem dritten Stadium, das aber von den übrigen nicht scharf geschieden ist, treten Marksymptome: die Zeichen einer Leitungsunterbrechung im unteren Zervikalmark, also spastische Lähmung der Beine, Anästhesie, Blasenbeschwerden etc. hinzu. Die Schmerzen pflegen im späteren Verlauf weniger heftig zu sein.

Die Erkrankung, die sich über Jahre erstreckt, kann in jedem Stadium zum Stillstand kommen. Auch der Ausgang in völlige Heilung ist beobachtet worden (Charcot, Berger, Remak). Im allgemeinen ist jedoch die Prognose eine ernste und die Gefahr für das Leben eine erhebliche. Selbst bei syphilitischer Grundlage kann das Leiden nach eigenen Erfahrungen das Leben gefährden.

Modifikationen des Symptomenbildes werden bedingt durch die Lokalisation des Leidens an anderer Stelle des Rückenmarks: entsprechend den mittleren und höheren Abschnitten des Zervikalmarks oder in der Höhe des Dorsalteils. In einem Falle, den ich mit Cassirer zu behandeln Gelegenheit hatte, wurde durch die am obersten Halsmark sitzende Affektion das charakteristische Bild der Myelitis cervicalis superior mit Anfallserscheinungen im Bereich des Cucullaris und sensibeln Trigemini bedingt. Bei dorsalem Sitz leitet ein sich auf mehrere Interkostalnerven erstreckender Interkostalschmerz die Erkrankung ein, dazu kommt Anästhesie von entsprechender Ausbreitung und schließlich Paraplegie. Die Diagnose ist dann natürlich, besonders gegenüber dem Tumor, eine ganz unsichere, wie das auch ein von Krause-Mendel¹⁾-Oppenheim beobachteter Fall lehrt. Erstreckt der Prozeß sich auf Brücke und verlängertes Mark, so kommen entsprechende Symptome hinzu, so z. B. in einem von mir beobachteten Falle doppelseitige Schwerhörigkeit und Tachykardie, in einem Wietingschen ebenfalls Bulbäreerscheinungen. Ebenso kann die Ausbreitung auf das Großhirn in der Symptomatologie zum Ausdruck kommen. Dejerine-Tinel bringen eine Beobachtung, welche lehrt, daß bei dieser Ausbreitung des Leidens die durch den spinalen Prozeß bedingten Symptome durch die zerebralen verdeckt werden oder ganz fehlen können.

Es sind auch Fälle beobachtet worden, in denen die Schmerzen sehr geringfügig waren (Köppen²⁾).

Bei dem gewöhnlichen Sitz der Erkrankung ist die Diagnose nicht schwer zu stellen. Immerhin kann die Caries der unteren Halswirbel zu einem ganz verwandten Symptomenkomplex führen, doch wird sich das Wirbelleiden, wenn auch nicht gleich im Beginn, so doch wenigstens im weiteren Verlauf, durch die schon angeführten Merkmale zu erkennen geben. Ob die Lumbalpunktion, wie Widal angibt, zur Unterscheidung dieser beiden Affektionen beitragen kann, scheint mir noch zweifelhaft. Auch mit den von den Meningen des Halsmarks oder von diesem selbst ausgehenden Tumoren kann das Leiden leicht verwechselt werden, wie z. B. in von Collins und Blanchard, Soltmann sowie von Schultze³⁾ beschriebenen Fällen.

1) B. k. W. 09. 2) A. f. P. XXVIII. 3) Mitt. aus d. Grenzgeb. XII.

Behandlung. Ableitungsmittel sind besonders zu empfehlen: Jodeinpinselungen, das Ferrum candens in der Nackengegend, in der Höhe des 5.—7. Zervikalwirbels. Jod und Quecksilber sowie Salvarsan sind vor allem da anzuwenden, wo eine syphilitische Grundlage in Frage kommt, aber auch in den andern Fällen ist es berechtigt, zu diesen Mitteln zu greifen. Bei der „rheumatischen“ Form sind Salizylpräparate am Platze (Foulon). Warme Bäder und Schwitzkuren können ebenfalls heilbringend sein. In einem von Remak mitgeteilten, auch von mir beobachteten Falle hat der galvanische Strom gute Dienste geleistet.

Chipault ist der Meinung, daß man die Schwielen auf operativem Wege würde entfernen können, eine Annahme, die im Hinblick auf die bestehende Verwachsung mit dem Marke und den Wurzeln nicht recht plausibel erscheint. Immerlin habe ich in Gemeinschaft mit F. Krause einen Fall beobachtet, in welchem die Lösung meningealer Verwachsungen zu einer deutlichen Besserung führte. Krause hat eine Reihe ähnlicher Beobachtungen zusammengestellt, aber wir haben die Erfahrung gemacht, daß das Ergebnis der chirurg. Therapie auch ein ungünstiges sein kann.

Die Meningitis chronica syphilitica

(Arachnitis gummosa, Meningomyelitis syphilitica etc.) und die anderweitigen Rückenmarkskrankheiten echt-syphilitischer Natur.

Literatur s. bei Nonne, Syphilis und Nervensystem. Berlin 02. II. Aufl. Berlin 09.

Die Rückenmarkssyphilis nimmt in der Mehrzahl der Fälle ihren Ausgang von den Meningen. Die Schilderung der syphilitischen Meningitis deckt sich zwar nicht völlig mit der der Lues spinalis, indes erscheint es uns zweckmäßig, das Kapitel der Rückenmarkssyphilis hier im Zusammenhang zu behandeln.

Die Syphilis spielt in der Ätiologie der Rückenmarkskrankheiten eine ganz hervorragende Rolle. Es ist aber an dieser Stelle von denjenigen Spinalerkrankungen abzusehen, die nur in einem ätiologischen Zusammenhang mit der Lues stehen, vielmehr gilt die Besprechung ausschließlich den im pathologisch-anatomischen Sinne spezifischen Erkrankungen des Rückenmarks*).

Ihr Prototyp ist die universelle syphilitische Meningitis. Diese Affektion geht von den weichen Rückenmarkshäuten, seltener von der Innenfläche der Dura mater aus. In diesen entwickelt sich das Granulationsgewebe, das sich flächenhaft ausbreitet, zu einer Trübung und Verdickung der Häute, zu einer Verwachsung derselben untereinander und mit den Wurzeln sowie mit dem Rückenmarke führt. Makroskopisch sieht man in ausgeprägten Fällen die Meningen fast in ganzer oder in großer Ausdehnung verdickt und von einem hier

*) Erb hat gegen diese Scheidung Einspruch erhoben unter Hinweis darauf, daß es an sicheren Kriterien für die spezifische Natur eines pathologisch-anatomischen Krankheitsprozesses fehle, und daß man somit fast mit demselben Recht wie die bisher so genannten spezifischen Veränderungen (die Gummata etc.), auch einfache Entzündungen und Entartungen am Nervenapparat, die sich auf dem Boden der Syphilis entwickeln, als syphilitische ansprechen dürfe. Die Entdeckung der Spirochaeta und die Fortschritte in der Zytodiagnose und Serodiagnostik haben unsere Kenntnisse zwar wesentlich gefördert, aber die Grenze, die die echt-syphilitischen von den sog. meta-syphilitischen Erkrankungen trennt, doch noch nicht zu verwischen vermocht.

speckigen, sulzigen, gallertigen, dort fibrösen Gewebe durchsetzt. Solange die Dura uneröffnet ist, erscheint das Organ in vielen Fällen in toto oder auf eine große Strecke geschwollen. Versucht man nun, die Dura aufzutrennen, so macht das oft Schwierigkeiten wegen der bestehenden Verwachsungen. Ist die Spaltung gelungen, so treten die grau-gelben, weichen, zum Teil auch derben Auflagerungen in unregelmäßiger Anordnung hervor, teils in diffuser, flächenhafter Aus-



Fig. 175. Meningomyelitis syphilitica. n Neubildung, w Wurzeln. (Nach einem mit Karmin gefärbten Präparate.)

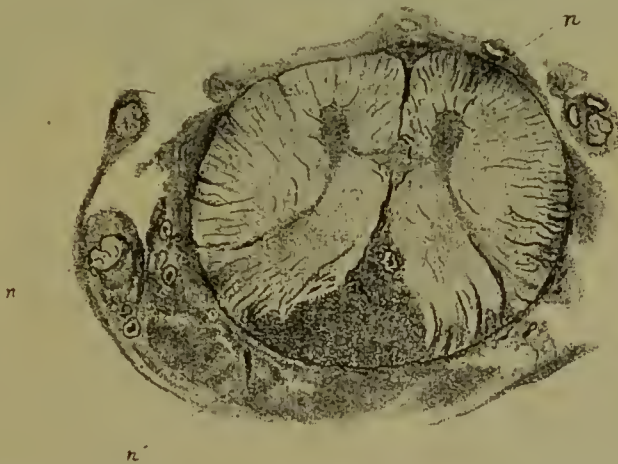


Fig. 176. Meningomyelitis syphilitica. n Neubildung, die die extramedullären Wurzeln umgibt und an verschiedenen Stellen ins Mark hineindringt. (Nach einem mit Karmin und Alaun-Hämatoxylin gefärbten Präparate meiner Sammlung.)

breitung, teils nach Art einer zirkumskripten Geschwulstbildung. Auf dem Querschnitt durch das Mark mit den anliegenden Häuten und Wurzeln sind schon makroskopisch Anomalien zu erkennen, deren Wesen erst durch eine mikroskopische Untersuchung genauer erforscht wird.

Diese zeigt folgendes: Die durch das Rückenmark in den verschiedenen Höhen gelegten Querschnitte lassen eine Meningealaffektion von wechselnder Intensität erkennen (Figg. 175—177). Hier sind die Meningen beträchtlich verdickt durch die Einlagerung eines aus dichtgedrängten Zellen bestehenden, gefäßreichen Gewebes, dort ist die

Meningitis eben angedeutet, und es ist ein dickeres, fibröses Gewebe, das die Wucherung bedingt. Der Prozeß ist auch keineswegs in der Zirkumferenz des Querschnitts gleichmäßig entwickelt, besonders stark — in vielen Fällen — in der Nachbarschaft der Hinterstränge. In dem neugebildeten Gewebe treten hier und da umschriebene Partien hervor, in denen es zur lokalen Gummibildung gekommen ist (Fig. 177). Doch wird diese auch oft vermißt. In die Neubildung eingelagert sind die Rückenmarkswurzeln, die dabei zum Teil normal erscheinen; andere sind infiltriert oder atrophiert (Fig. 175 und 176).

Das Rückenmark selbst zeigt an einzelnen Stellen nur leichte Veränderungen des peripherischen Saumes, an anderen ist es schwerer erkrankt und zwar gewöhnlich in der Weise, daß das Granulationsgewebe von der Peripherie her Ausläufer in Form von keilförmigen



Fig. 177. Meningitis gummosa und Neuritis gummosa der Wurzeln. Weigertsche Färbung. (Nach einem Sienierlingschen Präparat meiner Sammlung.) *g* = Gummigeschwulst.

Zapfen und Sprossen in das Mark hineinschickt, die mehr oder weniger weit in dieses vordringen und die Nervensubstanz in der Umgebung in den Zustand der Entzündung und Atrophie versetzen. An anderen Stellen ist das Mark einfach erweicht. Fast stets sind die Gefäße beteiligt; die Erkrankung der Gefäße ist sogar von wesentlicher Bedeutung und bildet in manchen Fällen den Ausgangspunkt des Leidens (Raymond, Lamy¹⁾, Schmaus, Rosin, Singer, Preobraschenski, Spiller²⁾, Versé³⁾). Die Arterienwandungen sind verdickt bis zu völliger Obliteration, die kleinen Gefäße im Mark können vollständig konsolidiert sein. Auch an den Venen finden sich die als Phlebitis obliterans (Greiff, Rieder) bezeichneten Veränderungen. Infolge der Gefäßaffektion können sich Erweichungen entwickeln. Auch atrophische Prozesse sind auf die Beeinträchtigung der Blutzirkulation zurückgeführt worden (Long et Wiki). Selten entstehen größere Hämorrhagien infolge

1) *Nouv. Icon.* 1893. 2) *Journ. of Nerv.* 09. 3) *Zieglers Beiträge* 06.

der Gefäßerkrankung (Williamson). Höhlenbildung wurde ebenfalls beobachtet*).

Es kommt vor, daß die Affektion der Meningen bei der Autopsie nur gering erscheint, während das Rückenmark schwer erkrankt ist. Doch ist es nicht ausgeschlossen, daß in solchen Fällen der meningitische Prozeß sich unter dem Einfluß der Behandlung wesentlich zurückgebildet hat. Die Meningealaffektion kann ferner trotz universeller Entwicklung nur in bestimmter Höhe (besonders häufig im Dorsalteil) das Rückenmark in Mitleidenschaft gezogen haben; es ist das wahrscheinlich weit häufiger der Fall, als man nach den Obduktionsbefunden, die sich doch nur auf die schwersten Fälle beziehen, erwarten sollte. Schließlich kann auch die Meningealaffektion selbst sich auf einen bestimmten Höhenabschnitt des Rückenmarks — einige benachbarte Segmente — beschränken. Daß die im vorigen Kapitel beschriebene Pachymeningitis hypertrophica meist auf Lues beruht, wurde schon hervorgehoben.

Auch eine einfache disseminierte und diffuse Myelitis, eine Myelomalazie, eine Poliomyelitis, eine disseminierte Geschwulstbildung kann sich auf dem Boden der Syphilis entwickeln. In vereinzelt Fällen wurde eine isolierte Gummigeschwulst im Marke gefunden (Mc Dovel, Wagner, Wilks, Osler usw.). Doch bildet diese nur ganz ausnahmsweise den einzigen Befund. In vielen der als Gummi des Rückenmarks beschriebenen Fälle hat es sich um die geschilderte Form der Meningomyelitis gehandelt (Hanot et Meunier¹⁾). Endlich ist eine sich auf die Wurzeln der Hirn- und Rückenmarksnerven beschränkende Neuritis gummosa (Kahler²⁾) beschrieben worden (vgl. Fig. 178).



Fig. 178. Neuritis syphilitica der Rückenmarkswurzeln. (Nach Buttersack.)

Es muß zugegeben werden, daß alle die geschilderten pathologisch-anatomischen Prozesse die syphilitische Natur eines Leidens nicht beweisen, wenn sie sie auch besonders durch ihre Kombination sehr wahrscheinlich machen. Speziell fehlt es an ganz sicheren pathologisch-anatomischen Unterscheidungsmerkmalen gegenüber der Tuberkulose (Böttiger, Schamschin, Nonne, Flatau-Kölichen), doch würde der Nachweis der Tuberkelbazillen einerseits, der der *Spirochaeta pallida* andererseits die Zweifel beseitigen können. Derartige Spirochätenbefunde sind freilich bei Lues des zentralen Nervensystems nur selten gefunden worden, so von Strasmann³⁾; er fand sie in den Meningen, in der Adventitia der größeren Gefäße, im Granulationsgewebe etc., ferner von Schmeisser⁴⁾.

Bezügl. der diagnostischen und differentialdiagnostischen Bedeutung der Blut- und Liquor-Untersuchung s. w. u.

Symptomatologie. Die Erscheinungen der Rückenmarkssyphilis folgen der Infektion ziemlich schnell. In nicht wenigen Fällen

*) Z. B. von Eisenlohr, mir, Nonne, Schwarz, Wullenweber, Japha, Nebelthan.

¹⁾ Nouv. Icon. 1896.

²⁾ Z. f. Heilk. 1887.

³⁾ M. f. P. XXVIII. S. 181.

⁴⁾ Ziegler's Beitr. Bd. 53. S. weiteres im Kapitel Hirnsyphilis.

trat das Leiden noch vor Ende des ersten Jahres, ja schon drei Monate nach der Primäraffektion (Nonne), in der großen Mehrzahl innerhalb der ersten sechs Jahre auf. Auch die hereditäre Lues kann zu einer bald nach der Geburt oder selbst im späteren Leben sich entwickelnden Spinalaffektion führen. Auf die Lehre von der sog. „Syphilis à virus nerveuse“ (Lavallé, Nonne, Fischler¹⁾) muß hier verwiesen werden. Bei ungenügender Behandlung scheint die Lues spinalis besonders früh hervorzutreten. Auslösend wirken können Erkältungen, Traumen, Infektionskrankheiten. Die Erfahrungen der letzten Jahre haben gelehrt, daß sich die Lues spinalis unter dem Einfluß der Salvarsanbehandlung der Syphilis entwickeln oder manifest werden kann (eigene Beobachtungen, Juliusberg, Oppenheim²⁾ u. A.).

Es ist aus der Schilderung der anatomischen Verhältnisse ohne weiteres zu schließen, daß ein für alle Fälle gültiges Krankheitsbild der Lues spinalis nicht zu entwerfen ist. Je nach der Ausbreitung, der Intensität, der mehr oder weniger schnellen Entwicklung des Prozesses, dem Übergreifen auf das Rückenmark an einer oder vielen Stellen, je nach der Örtlichkeit, an welcher dieses Hineinwuchern in die Rückenmarkssubstanz stattfindet, wird das Symptombild ein wechselndes sein.

Indes sind gewisse Erscheinungen und gewisse Eigentümlichkeiten des Verlaufes, auf die ich³⁾ i. J. 1889 hingewiesen habe, doch charakteristisch genug, um in ihnen wertvolle diagnostische Merkmale zu finden. Die Erkrankung der Meningen äußert sich durch Schmerzen in der Rücken-, Nacken- und Kreuzgegend, die bald sehr heftig und hartnäckig, bald milder und keineswegs immer von einer wesentlichen Hyperästhesie begleitet sind*). Nach Charcot pflegt er nachts zu exazerbieren, doch trifft das nicht immer zu. Die Kompression und Infiltration der hinteren Wurzeln führt zu ausstrahlenden Schmerzen im Gebiet bestimmter Nervenbahnen: Gürtelschmerz, neuralgiforme Schmerzen in den Extremitäten. Sie können sehr heftig sein und an so verschiedenen Stellen sitzen, daß schon daraus auf eine diffuse oder disseminierte Ausbreitung der anatomischen Veränderungen zu schließen ist. Indes sind sie in manchen Fällen und Stadien der Erkrankung geringfügig oder fehlen ganz. Findet die Kompression der vorderen Wurzeln nur in der Höhe des oberen und mittleren Dorsalmarks statt, so bedingt sie gewöhnlich keine in die Augen springenden Symptome. Die Kompression der vorderen Wurzeln des unteren Dorsalmarks kann zu der Erscheinung der degenerativen Bauchmuskellähmung führen (Kahler, Oppenheim). Werden die vorderen Wurzeln der Hals- und Lendenanschwellung getroffen, so entsteht atrophische Lähmung an den Armen oder Beinen; diese ist fast immer eine partielle, auf einzelne Muskeln oder Muskelgruppen einer Extremität beschränkte, da unter dem Druck der Granulationsgeschwulst immer nur einzelne Wurzelbündel schwer geschädigt werden.

1) Z. f. N. XXVIII. 2) M. m. W. 11. 3) H. Oppenheim. Zur Kenntnis der syphilitischen Erkrankungen des zentralen Nervensystems. Berlin 1890.

*) Die Zeichen einer einfachen Meningealreizung sollen als flüchtiges Symptom im Sekundärstadium der Syphilis auftreten können. Ferner haben neuere Erfahrungen, besonders zytologische Untersuchungen auf das Vorkommen einer akuten syphilitischen Meningitis hingewiesen. Auf dieses Leiden bezieht sich auch die Pariser These (04) von Drouet.

So beschreiben Dejerine und Thomas eine syphilitische Spinalmeningitis am Ursprung der 8. Zervikal- und 1. Dorsal-Wurzel mit dem Symptomenbefunde der Klumpkeschen Lähmung (s. d.). Diese Form habe auch ich öfter gesehen, ebenso die Erbsche Lähmung und jüngst einen Fall, in welchem nur der *M. extensor carpi ulnaris*, *extensor digit. communis* und die langen Daumenmuskeln, also wohl nur die VII. Wurzel, betroffen war. Auch ein starkes schnellschlägiges Zittern, das ich einigemal beobachtete, ist vielleicht auf diese Affektion der vorderen Wurzeln zurückzuführen und als Reizsymptom aufzufassen (kann aber auch eine rein-akzidentelle, neurasthenische Begleiterscheinung bilden). Die spezifische Wurzelerkrankung kann sich auch an jeder andern Stelle z. B. der *Cauda equina* (s. w. u.) entwickeln und bestehen bleiben, ohne daß Symptome hinzutreten, die auf die Beteiligung der *Medulla spinalis* hinweisen.

Die wichtigsten Erscheinungen sind aber die durch die Beteiligung des Markes bedingten; in manchen Fällen wird erst mit ihrer Ausbildung das Leiden manifest. Da es sich meistens nur um eine partielle Läsion des Querschnitts handelt, entsprechen auch die Erscheinungen gewöhnlich denen der unvollständigen Leitungsunterbrechung und bestehen in Lähmung eines Beines, *Hemiplegia spinalis*, *Brown-Séquardscher* Lähmung oder in *Paraparese* mit überwiegender Schwäche eines Beines.

Nachdem ich auf die große Häufigkeit des *Brown-Séquardschen* Symptomenkomplexes in seiner unausgebildeten, verwaschenen Form bei der Syphilis des Rückenmarks hingewiesen hatte, sind zahlreiche Fälle dieser Art besonders von französischen Autoren (*Lamy*, *Brissaud*, *Gilles de la Tourette*, *Raymond*, *Dejerine*, *Lépine* u. A.) beschrieben worden. Auch der Symptomenkomplex einer „doppelseitigen Halbseitenläsion — *double syndrome de Brown-Séguard* — wurde auf dieser Grundlage beobachtet (*Hanot-Meunier*, *Brissaud*¹⁾, *Oppenheim*). Doch hat *Jolly*²⁾ in einem Falle dieser Art statt des vermuteten spezifischen Prozesses eine einfache *Myelitis* nachgewiesen.

Diese Lähmung ist bald eine spastische (wobei nach Erb trotz lebhaft erhöhter Sehnenphänomene die Spasmen nicht erheblich zu sein brauchen), bald eine schlaffe, atrophische; begreiflicherweise handelt es sich meistens um die erstere, doch können an der sich im Zustande der spastischen Parese befindenden Extremität einzelne Muskeln atrophiert sein. Das *Babinskische* Zeichen und die andern spastischen Reflexe sind in diesen Fällen gewöhnlich sehr deutlich ausgesprochen.

In der großen Mehrzahl der Fälle und selbst da, wo die Symptome auf eine nur partielle Querschnittsläsion hinweisen, ist die Blasen- und oft auch die Mastdarmfunktion gestört, ja bei relativ leichten Lähmungserscheinungen im Gebiet der Extremitäten kann vollständige *Incontinentia urinae et alvi* bestehen. Die Sensibilität ist fast immer beeinträchtigt. Nahezu konstant sind Parästhesien, während die objektiv nachweisbare Herabsetzung des Gefühls meist keine beträchtliche ist; sie kann sich auf alle Empfindungsqualitäten oder auch nur auf einzelne (selbst ausschließlich auf den *Temperatursinn*) erstrecken.

Bei einem meiner Patienten erzeugte jeder Hautreiz und jede Bewegung des Beines eine sich über die ganze Extremität ausbreitende Wollustempfindung.

1) Progrès méd. 1897. 2) A. f. P. XXXVII.

Liegt schon in diesem Nebeneinander von meningealen, Wurzel- und Marksymptomen, in dieser Multiplizität und Unvollständigkeit der Erscheinungen etwas Charakteristisches, so ist doch am meisten beweisend für die spezifische Natur des Prozesses: der Verlauf des Leidens, die Unbeständigkeit, das Kommen und Gehen, das Auf- und Niederschwanen der Erscheinungen. So kann die Parese eines Beines oder beider Beine sich mit einem Schlage entwickeln oder sich plötzlich zu einer Paraplegie steigern, und diese kann sich ebenso schnell wieder zur Paraparese oder Parese eines Beines zurückbilden. So habe ich z. B. einen Fall gesehen, in dem sich im Verlauf von wenigen Wochen viermal eine Paraparese einstellte und wieder zurückging, einen andern, in welchem die spinale Hemiplegie in dieser Weise während eines kurzen Zeitraumes dreimal kam und ging. Schon bei Untersuchung von Tag zu Tag kann die Intensität und Ausdehnung der Motilitätsstörung erheblichen Schwankungen unterworfen sein. Dasselbe gilt für die Blasen- und Gefühlsstörung. In charakteristischer Weise ist dieses Fluktuieren auch von uns für die Sehnenphänomene nachgewiesen worden, so fehlte das Kniephänomen in einzelnen Fällen zu bestimmten Zeiten ganz, war einige Tage später erhalten und wiederum zu anderer Zeit lebhaft gesteigert. Ich fand in einem derartigen Falle die hinteren Wurzeln im oberen Lendentheil in Granulationsgewebe eingebettet und zum Teil atrophiert und glaubte, auf die durch seine Schwellungsfähigkeit bedingten Druckschwankungen diese Wandelbarkeit der Erscheinungen zurückzuführen zu können. Wenn das Symptom auch bei andern Affektionen, z. B. Sarkomatose des Rückenmarks, vorkommen kann (Nonne, Mamlock¹⁾), so ist es doch in manchen Fällen von Lues spinalis in besonders prägnanter Weise hervorgetreten. Neuerdings hat Drozyński²⁾ über ähnliche Erfahrungen berichtet. Auch Ataxie gehört zu den nicht ungewöhnlichen Erscheinungen, und diese kann dieselbe Unbeständigkeit an den Tag legen. Ich darf aber nicht unerwähnt lassen, daß dieses Oszillieren der Symptome keineswegs immer deutlich ausgesprochen ist.

Endlich ist noch auf ein wichtiges Moment hinzuweisen: Sehr häufig hat sich eine analoge Erkrankung am Hirn, d. h. an den basalen Meningealgefäßen entwickelt, deren Symptome gleichzeitig bestehen oder voraufgegangen sind. Diese Meningitis cerebrospinalis bildet nach meinen Erfahrungen, denen sich Beobachtungen von Siemerling, Eisenlohr, Sachs, Gerhardt, Pick, Homén, Henneberg, Nonne, Kopeczynski, Drozyński, Spiller und vieler anderer Autoren anreihen, eine Hauptform der syphilitischen Erkrankungen des Nervensystems, meistens treten dabei freilich die Hirnsymptome so sehr in den Vordergrund, daß die spinalen verdeckt und vernachlässigt werden. Gerhardt³⁾ wies auf die zuweilen bestehende Triplegie, d. h. die Lähmung dreier Extremitäten hin, die aus der Vereinigung der Hemiplegie mit einer Paraplegie entsteht. Auch Williamson erwähnt diese Erscheinung.

Wie sich nun das Symptomenbild wechselnd gestaltet, je nachdem vorwiegend dieses oder jenes Rückenmarkssegment in Mitleidenschaft

¹⁾ Z. f. kl. M. Bd. 43.

²⁾ M. f. P. XXIV.

³⁾ B. k. W. 1893.

gezogen wird, das bedarf keiner besonderen Auseinandersetzung. Da es sich häufig um dorsale Herde handelt, spielt die spastische Parese eine wichtige Rolle. Auch eine dorsolumbale Lokalisation ist nicht ungewöhnlich.

Nur auf einzelne Varietäten der spinalen Lues ist besonders hinzuweisen. Zunächst gibt es Fälle, in denen das Leiden durchaus dem Bilde einer akuten, subakuten oder chronischen Myelitis entspricht (s. d.) und einen stetigen, oft rapiden Verlauf nimmt, aber auch zum Stillstand und selbst zur Rückbildung kommen kann (Leyden, Schultze, Oppenheim, Goldflam, Pick, Singer u. A.).

Dabei kann der pathologisch-anatomische Prozeß ebenfalls dem der einfachen Myelitis entsprechen, oder es kann bei bis da latenten meningalen und Gefäßveränderungen die plötzlich entstehende Myelomalazie allein symptomatologisch zum Ausdruck kommen in dem Bilde einer akut und recht plötzlich einsetzenden Paraplegie etc. (Brissaud).

Ein auf die Thrombose der Arteria spinalis anterior zu beziehendes Symptombild versucht Preobraschenski (Korsakoffs Journal III) zu entwerfen, ferner hat Spille (Contrib. of Pena 09/10) einen interessanten Fall dieser Art beschrieben. Und namentlich wie Dejerine (R. n. 06) darauf hin, daß diesen Verhältnissen eine Art von „Claudication intermittente“ des Rückenmarks entsprechen kann, indem die spastisch-paretischen Phänomene erst beim Gehen zur Entwicklung kommen, dagegen in der Ruhe nicht oder nur im geringen Maße vorhanden sind. Auch Sollier (Presse méd. 06) Poggio, André-Thomas (La Clinique 07), Dejerine-Poix (R. n. 10), Hardy (Thèse de Paris 09) berichten über Beobachtungen ähnlicher Art.

Ich bemerke jedoch, daß ich von einer typischen Claudicatio intermittens als Symptom einer Rückenmarkssyphilis recht wenig gesehen habe.

Weiterhin hat Erb¹⁾ unter der Bezeichnung syphilitische Spinalparalyse eine Gruppe von Fällen ausgeschieden und sie so gekennzeichnet: Es entwickelt sich allmählich eine spastische Parese der Beine mit stark gesteigerten Sehnenphänomenen. Während der Gang ausgesprochen spastisch ist, sind die Muskelspannungen nur gering. Fast konstant ist die Blasenfunktion beeinträchtigt. Auch Sensibilitätsstörungen sind vorhanden, aber meistens nur geringfügig. Verlauf gewöhnlich chronisch, Tendenz zur Besserung, zu Remissionen und völligem Stillstand. Das Leiden kann sich über viele Jahre, über ein Dezennium oder einen längeren Zeitraum erstrecken.

Daß der geschilderte Symptomenkomplex sehr häufig auf syphilitischer Grundlage entsteht, kann auch nach unseren²⁾ und den Erfahrungen vieler Autoren, wie Gerhardt, F. Pick, Sachs³⁾, Mnchin⁴⁾ u. A. nicht bezweifelt werden, aber er spiegelt nur das Bild einer unvollkommen entwickelten bzw. inkompletten Myelitis dorsalis wieder und bietet somit an und für sich nichts für Lues Charakteristisches. Zweifellos stellt er aber häufig nur ein Ausgangsstadium oder ein Teilbild des eben von mir geschilderten Symptomenkomplexes der zerebrospinalen Syphilis dar und erhält dann durch die Begleiterscheinungen, besonders die zerebralen Symptome, wie Kopfschmerz, Augenmuskellähmung, Pupillen-anomalien etc. ein für Lues charakteristisches Gepräge. So wurde z. B. die Kombination mit Pupillenstarre von mir, F. Fick⁵⁾, Cestan und Nonne mehrfach beobachtet. Es dürfte sich somit hier häufig um die

¹⁾ N. C. 1892. ²⁾ H. Oppenheim. Über die „syphilitische Spinalparalyse“. B. k. W. 1893. ³⁾ Br. 1893. ⁴⁾ N. C. 1894. ⁵⁾ Prag. med. Woch. 1898 und Z. f. Heilk. XIII.

geschilderte Meningomyelitis syphilitica mit vorwiegender Lokalisation des Prozesses im Dorsalmark und oft nur um ein bestimmtes Stadium des Leidens handeln.

Nonne¹⁾ hat aber unter Verwertung einiger älterer (Westphal, Minkowski, Eberle) und eigener Beobachtungen gezeigt, daß der Symptomenkomplex der syphilitischen Spinalparalyse durch eine kombinierte Systemerkrankung der PyS, KHS und GollStr. verursacht werden kann. Es gehören auch Beobachtungen von Harder und Renner²⁾ hierher. Nonne nimmt mit Trachtenberg³⁾ an, daß es sich um eine durch die Toxine der Syphilis hervorgerufene Systemerkrankung handele, gibt aber zu, daß das Symptombild auch auf anderer Grundlage entstehen könne. So hat er⁴⁾ selbst neben der Strangerkrankung diffuse bzw. disseminierte Prozesse und Gefäßveränderungen gefunden. Auch Raymond-Cestan⁵⁾ konnten das Leiden auf eine „progressive marginale sklerotische Meningomyelitis“ zurückführen. Erb⁶⁾ hat die Nonnesche Auffassung im wesentlichen akzeptiert.

Daß die Lues spinalis nicht selten unter dem Bilde der Pachymeningitis cervicalis hypertrophica verläuft, ist im vorigen Abschnitt dargelegt. Ein eigenartiges Symptombild kann dieser Prozeß bei seiner Lokalisation am obersten Zervikalmark hervorrufen: eine spastische Lähmung aller 4 Extremitäten, eine atrophische im Accessoriusgebiet nebst dissoz. Empfindungslähmung im Trigeminus (Oppenheim-Cassirer).

In andern vereinzelt Fällen ist, wie ich⁷⁾ zeigte, die Ähnlichkeit der Lues spinalis mit der Tabes dorsalis, wenigstens in einem Stadium der Erkrankung, eine so große, daß ich die Bezeichnung Pseudotabes syphilitica für gerechtfertigt hielt. Es ist das im wesentlichen darauf zurückzuführen, daß der spezifische Prozeß von den Meningen aus besonders auf das Gebiet der Hinterstränge und auf die hinteren Wurzeln übergreift und so das Westphalsche Zeichen, die Ataxie, lanzinierende Schmerzen, Blasenbeschwerden etc. die Hupterscheinungen bilden. Außerdem lagen in diesen Fällen den tabischen analoge Hirnsymptome vor: Augenmuskellähmung, Pupillenstarre, Kehlkopfmuskellähmung, nervöse Taubheit (Eisenlohr) etc., Anästhesie im Trigeminusgebiet, die teils durch basalmeningitische und gummös-neuritische, teils durch einfache Atrophie der entsprechenden Hirnerven oder ihrer Wurzeln bedingt waren. — Fälle dieser und ähnlicher Art sind auch von Eisenlohr, Brasch, Valentin, Ewald, Collins, Garbini, Camp, Drozyński u. A. mitgeteilt worden. — Zweifellos kann sich aber auch eine echte Tabes mit einer syphilitischen Erkrankung des Rückenmarks verbinden (Dejerine, Sachs, Hoffmann-Kuh, Dinkler) und vielleicht auch aus der letzteren hervorgehen. Einen besonders interessanten Fall dieser Art hat A. Westphal vor kurzem beschrieben. Auf diese Kombinationen und Mischformen verweisen auch Guillaïn und Thaon⁸⁾.

Wegen der Symptomatologie der „multiplen syphilitischen Wurzelnneuritis“ ist auf Kahler, Nonne, Dejerine, Camus, Dejerine-Baudouin (Paris méd. 11) etc. zu verweisen.

1) A. f. P. XXIX u. Z. f. N. XXXIII. 2) Z. f. N. XXXIV. 3) Z. f. kl. M. 1894. 4) Z. f. N. XXIX. 5) L'Encéphale 09. 6) Z. f. N. XXIII. 7) B. k. W. 1888. 8) Société de Biol. 05, R. n. 06 und 08. S. zu dieser Frage ferner: Vincent, Des méningites chroniques syphil. Paris 10.

Das Symptombild der Lues spinalis kann ferner an das der Gliosis, an das der amyotrophischen Lateralsklerose etc. erinnern, doch finden sich in der Regel Erscheinungen, die dieser Affektion fremd sind. Indes habe ich in zwei Fällen, in denen die Kombination einer (einseitigen) atrophischen Lähmung der Handmuskeln mit partieller Empfindungslähmung ganz dem Bilde der Gliosis entsprach, unter Inunktionskur und Jodbehandlung völlige Heilung eintreten sehen. Bechterew beschreibt eine zerebrospinale Herdsklerose syphilitischer Natur, gibt aber zu, daß sie mit der multiplen Sklerose (s. d.) nicht identisch ist. Dagegen hat Catola¹⁾ einige Fälle geschildert, die bei syphilitischer Ätiologie sowohl das klinische Bild der multiplen Sklerose mit einigen Besonderheiten (z. B. Anisokorie, träge Pupillenreaktion) boten, als auch pathologisch-anatomisch sich von der echten Herdsklerose nicht unterschieden haben sollen.

Auch Spiller-Woods (Journ. of Nerv. 09) sprechen von der syphilitischen Form der multiplen Sklerose und folgern aus ihren Beobachtungen, daß dem klinischen Bilde der multiplen Sklerose ein syphilitischer Krankheitsprozeß zugrunde liegen kann et vice versa. — In den letzten Jahren habe auch ich auffallend oft das typische Bild der multiplen Sklerose bei Syphilitikern beobachtet. In künftigen Beobachtungen wird auf eine genaue Untersuchung des Blutes und Liquors in derartigen Fällen Gewicht zu legen sein. —

Einigemale wurden bei Syphilitikern Symptomenkomplexe beobachtet, die dem Bilde der akuten und chronischen Poliomyelitis (s. d.) entsprachen (Dejerine, Eisenlohr, Reynolds, Nonne, Oppenheim). Auf entsprechende anatomische Prozesse verweisen Schmaus (Vorles. über die path. Anat. des Rück. 01) und Spiller (Journ. of Nerv. 09), dieser Autor fand als Grundlage eines allerdings der Poliomyelitis anterior acuta nur oberflächlich verwandten Symptombildes eine auf Endarteriitis und Thrombose der Arteria spinalis beruhende Erweichung, die besonders die Vorderhörner betraf.

Wegen der Beziehungen der subakuten, chronischen Poliomyelitis oder progr. Muskelatrophie zur Syphilis s. d. entspr. Kapitel.

Eine besondere Lokalisation der spezifischen Meningitis ist schließlich noch zu erwähnen, nämlich die in der Umgebung der Cauda equina. In den bisher beobachteten Fällen dieser Art (Westphal, Eisenlohr u. A.) war es zu einer Verwachsung der Wurzeln untereinander und mit den Meningen gekommen. Die Symptome waren: ausstrahlende Schmerzen im Gebiet der Sakralnerven, besonders des N. pudend., also in der Blase, dem Mastdarm, in der Dammgegend, dem Penis etc.; dazu kam Anästhesie von analoger Verbreitung, Blasen-, Mastdarmlähmung und Impotenz. Ich habe diesen Symptomenkomplex in einem Falle unter Schmierkur zurückgehen sehen, während sich in einem andern (er ist von meinem damaligen Assistenten G. Koester²⁾ beschrieben) unter derselben Behandlung später eine wesentliche, an Heilung grenzende Besserung einstellte; doch lag hier wahrscheinlich eine spezifische Erkrankung des Conus terminalis vor.

In einem andern schweren Falle meiner Beobachtung, in dem auch die Glutäalmuskulatur betroffen war, hatte die Mastdarmlähmung zu erheblichem Prolapsus an geführt. Von neueren Mitteilungen über diese Lokalisation ist die von Laignel-Lavastine-Verliae (Nouv. Icon. 08) und Umber (N. C. 09) beachtenswert. Nach einigen weiteren Erfahrungen bin ich zu der Ansicht gelangt, daß sich bei Syphi-

¹⁾ Nouv. Icon. 06. ²⁾ Z. f. N. IX. S. auch eine Beobachtung von Kopczynski, Z. f. N. XXIV, Spiller, R. of N. 08.

litikern einfache Entzündungsprozesse im Bereich des Conus und der Cauda sowie der sie umgebenden Meningen entwickeln können.

Auf dem Boden der hereditären Syphilis kommen dieselben anatomischen Veränderungen an Rückenmark vor wie bei der akquirierten (Money, Jürgens, Gasne, Collet u. A.). Auch die Symptomatologie deckt sich im wesentlichen mit der der erworbenen Formen. Das typische Krankheitsbild entspricht demgemäß dem der Meningitis cerebrospinalis syphilitica (Beob. von Siemerling¹⁾, Bury, Boettiger²⁾, mir, Richon u. A.). Die Hirnerscheinungen haben dabei in der Regel das Übergewicht. Eine sich auf das Rückenmark beschränkende syphilitische Erkrankung hered. Ursprungs scheint recht selten zu sein, doch liegen klinische Beobachtungen dieser Art vor (Gilles de la Tourette). Ich sah einen Fall dieser Art, in dem neben dem Symptomenkomplex der spastischen Spinalparalyse nur Pupillenstarre, einen andern, in dem außerdem eine mäßige Geistesschwäche bestand. Später hat Marfon³⁾ ähnliches geschildert.

Peters beschreibt den Plexuslähmungen entsprechende Paresen an den oberen Extremitäten, bei denen durch den Ausfall bestimmter Muskelgruppen (Strecker der Hand, Supinatoren etc.) und das Übergewicht anderer eine Art von „Flossenstellung“ zustande komme. Doch scheint er der Parrotschen Pseudoparalyse in differential-diagnostischer Hinsicht nicht genügend Rechnung getragen zu haben. Ferner hat man sowohl die angeborene Gliederstarre (die Little'sche Krankheit) als auch der Tabes dorsalis (s. d.) entsprechende, resp. verwandte Symptombilder des Kindes- und reiferen Alters einigemale auf hereditäre Lues zurückführen können. Bezüglich des ersteren Leidens ist besonders an Beobachtungen von Friedmann, Moncorvo, Vizioli, Gallois, Marfan u. A. zu erinnern. Ich verfüge auch über entsprechende Erfahrungen. Der zerebrospinalen Herdsklerose ähnliche Affektionen sind ebenfalls auf Lues hereditaria bezogen (Moncorvo, Carrier, de Sanetis), der Friedreich'schen Krankheit verwandte von mir sowie von Bayet bei Lues hered. beobachtet worden. Eine zusammenfassende Darstellung gibt Sandri (La Syphilis héréd. du syst. nerveux. Neapel 11).

Daß sich auch ein der Syringobulbie und Syringomyelie entsprechender Symptomenkomplex auf dieser Grundlage entwickeln und durch antisiphilitische Therapie erheblich gebessert werden kann, hat mir ein Fall meiner Beobachtung gezeigt oder doch wahrscheinlich gemacht.

Differentialdiagnose. Das Zugeständnis der syphilitischen Infektion oder der Nachweis der konstitutionellen Syphilis durch die bekannten Zeichen und Veränderungen im Organismus, insbesondere durch das positive Ergebnis der Blutuntersuchung nach Wassermann, bildet eine wichtige Stütze für die Diagnose. Aber nicht nur, daß bei negativem Ausfall aller dieser Prüfungen Lues im Spiele sein kann, darf vor allen Dingen nicht außer acht gelassen werden, daß sich bei Syphilitikern die verschiedenartigsten nicht-spezifischen Erkrankungen des Nervensystems entwickeln können. Es ist deshalb von großem Wert, daß auch das Krankheitsbild selbst, namentlich bei längerer Beobachtung, Anhaltspunkte für die Diagnose bietet. Besonders charakteristisch ist der etappenweise Verlauf des Leidens, die Unvollständigkeit der Anfallserscheinungen, das Oszillieren der Einzelsymptome, das interkurrente Auftreten von Hirnerscheinungen und der Umstand, daß die Symptome sich meist nicht von einem einzelnen Herde ableiten lassen. Diese Merkmale kommen der einfachen Myelitis nicht zu, auch nicht der Kompressionsmyelitis. Man darf aber nur nicht erwarten, daß sie in allen Fällen von Lues

1) A. f. P. XX. 2) A. f. P. XXVI. 3) Presse méd. 09.

spinalis vorhanden seien. Den Verlauf in Schüben hat die Erkrankung mit der multiplen Sklerose gemein, aber bei dieser fehlen die meningealen und Wurzelsymptome, während der charakteristische Tremor, die skandierende Sprache der spinalen und zerebrospinalen Syphilis nicht zukommt; auch der Nystagmus ist hier ungewöhnlich. Daß die Unterscheidung dieser beiden Affektionen jedoch gelegentlich große Schwierigkeiten bereiten kann, ist von mir, Sachs¹⁾, Cassirer²⁾, Pini³⁾, Krewer⁴⁾, Blumenau, Widal, Sicard, Babinski, Bèlêtre, Spiller-Camp⁵⁾ u. A. zur Genüge dargetan. Die Zytodiagnose führt hier deshalb nicht zu einer sicheren Entscheidung, weil die Lymphozytose von Carrière, Nonne u. A. auch bei der multiplen Sklerose nachgewiesen worden ist.

Nonne (Z. f. N. Bd. 42) hat bei Lues cerebrospinalis bezüglich der Serum- und Liquor-Reaktionen folgendes aufgestellt: 1. W. R. im Serum in 80—90% +, 2. Phase I (vgl. S. 193) im Liquor fast immer +, 3. Lymphozytose ebenso, 4. W. R. im Liquor bei Originalmethode in circa 10%, bei Verwendung größerer Liquormengen fast stets +. Gerade in dem letzteren Kriterium erblickt er mit Hauptmann und Hösslin das differentialdiagnostische Entscheidende, da bei multipler Sklerose diese Reaktion immer fehle. Sollte diese Darstellung durch künftige Erfahrungen nicht wieder modifiziert werden (s. Vincent, R. n. 12), so würde man wenigstens in vereinzelten Fällen auf diesem Wege zu einer sicheren Unterscheidung gelangen können.

Anderweitige Literatur dieser Frage bei Plaut, Z. f. N. Bd. 36 u. Z. f. d. gs. N. I, Wassermeyer-Bering, A. f. P. Bd. 47, Bruck Serodiagnose der Syphilis. Berlin 10, K. Boas, Die Wassermansche Reaktion. Berlin 11, Szécezi, Z. f. d. g. N. I, Beltz, Z. f. d. g. N. VII, Ravaut, Presse med. 11, sowie besonders die Verhandl. der Ges. D. Nerv. Frankfurt 11.

Die schon erwähnten Erfahrungen von Bechterew und Catola beweisen, daß sich ein der multiplen Sklerose sehr verwandter Prozeß auf dem Boden der Lues entwickeln kann.

Große Ähnlichkeit hat die Lues spinalis in vielen Fällen mit der kombinierten Erkrankung der Hinter- und Seitenstränge, doch ist bei dieser der Verlauf in der Regel ein stetiger, auch fehlen die bei Lues spinalis nicht selten vorhandenen degenerativen Lähmungserscheinungen; ferner sind die etwaigen Hirnsymptome ausschließlich die der Tabes (Pupillenstarre, Augenmuskellähmung, Sehnervenatrophie etc.), während bei der zerebrospinalen Lues auch neuritische Prozesse (Neuritis optica) und die Zeichen einer Herderkrankung des Gehirns beobachtet werden.

Auch die diffuse Sarkomatose des Rückenmarks und Gehirns bzw. der zerebrospinalen Meningen kann ein Krankheitsbild erzeugen, das sich mit dem der Lues cerebrospinalis fast vollkommen deckt. Indes ist die Neigung zu Remissionen und stürmischen, abrupten Exazerbationen dabei weit weniger ausgesprochen. Das gleiche gilt für die Meningitis carcinomatosa und besonders für die Zystizerkenmeningitis, die namentlich auch in anatomischer Hinsicht der syphilitischen Form bis zur Verwechslung ähnlich sehen kann (vgl. Henneberg, N. C. 11).

Daß gelegentlich auch einmal die tuberkulöse Zerebrospinalmeningitis zu Verwechslungen Anlaß geben kann, zeigt eine Beobachtung Hensens (Z. f. N. XXI). Auch ein fieberhafter Verlauf schließt die syphilitische Grundlage nicht aus, wie das u. a. ein von Dorendorf mitgeteilter Fall und die in der These von Dronet mitgeteilten Erfahrungen zu lehren scheinen. Immerhin gehört die Temperatursteigerung zu den durchaus ungewöhnlichen Erscheinungen der syphilitischen Meningitis.

Ob sich die Meningitis serosa spinalis (Oppenheim-Krause) auf spezifischer Grundlage entwickeln kann, ist noch nicht sicher; jedenfalls ist auch diese Affektion in den Kreis der differentialdiagnostischen Erwägungen zu ziehen.

¹⁾ New York med. Journ. 1891 und New York med. Assoc. 1898. ²⁾ D. m. W. 1896. ³⁾ Z. f. N. XXIII. ⁴⁾ Z. f. kl. M. 01. ⁵⁾ Americ. Journ. of med. Sci. 07.

Verlauf und Prognose. Es gibt Fälle von Rückenmarkssyphilis, die innerhalb einiger Wochen oder Monate ablaufen und dann tödlich endigen oder in volle Heilung ausgehen. Sie bilden die Minderzahl. Meist ist der Verlauf ein chronischer, remittierender: der Zustand gebraucht zu seiner Entwicklung einige Monate oder selbst Jahre; aber von Zeit zu Zeit kommt es zu spontaner Besserung oder zum Stillstand, bis ohne äußeren Anlaß oder infolge schädigender Momente ein Rückfall eintritt.

Die Prognose ist zunächst entschieden günstiger wie die der andern, nicht-syphilitischen diffusen Rückenmarkskrankheiten. Eine vollständige Heilung tritt freilich nur in einem geringen Prozentsatz der Fälle ein. Sie steht namentlich solange zu erwarten, als es sich nur um Meningeal- und Wurzelsymptome handelt. Von Fällen dieser Art habe ich doch eine größere Anzahl völlig anheilen sehen. Die Beteiligung des Markes selbst schließt eine völlige Heilung nicht aus, wenn nur eine unvollständige, durch eindringende Geschwulstzapfen bedingte Querschnittsläsion vorliegt. Ist es aber zur Atrophie in weiterer Umgebung des Herdes gekommen oder hat sich eine sekundäre Myelitis resp. eine Erweichung ausgebildet, so ist eine vollkommene Heilung des anatomischen Prozesses nicht mehr zu erwarten: eine Erweichung, eine Narbe wird jedenfalls zurückbleiben, mag auch alles andere resorbiert werden. Vom klinischen Standpunkte aus kann man sagen, daß die Prognose um so günstiger ist, je weniger die spinalen Lähmungssymptome ausgeprägt sind und je kürzere Zeit sie bestanden haben. Doch ist die Heilung nicht ausgeschlossen in Fällen, in denen die Zeichen einer mehr oder weniger vollständigen Leitungsunterbrechung vorliegen, in denen eine Paraplegie besteht. Nur dürfen die Erscheinungen nicht längere Zeit, nicht viele Monate lang gedauert haben. Wenn es dann auch noch gelingen sollte, die die Lähmung ursprünglich vermittelnde Querschnittsaffektion zu beseitigen, so hat sich doch bereits eine sekundäre Degeneration entwickelt, die nicht mehr aufzuhalten ist.

Bei dem Vernarbungsprozeß können mit der Rückbildung der Erscheinungen auch einzelne Symptome sich steigern, so sah ich einen Fall, bei dem die Brown-Séquardsche Lähmung unter der Behandlung zurückging, während der Gürtelschmerz zunächst beträchtlich an Intensität zunahm.

Die Entzündung oder Erweichung des Lumbosakralmarks schafft schwerere Störungen als die des Dorsalmarks.

Eine an Heilung grenzende Besserung sah Trevelyan anscheinend unter dem Einfluß eines Erysipels, das mit Antistreptokokkenserum behandelt wurde, eintreten.

In der Mehrzahl der Fälle ist nur eine mehr oder weniger weitreichende Besserung zu erzielen: die meningealen und Wurzelsymptome schwinden unter dem Einflusse der Behandlung, aber es bleiben doch gewisse Zeichen der Markerkkrankung, am häufigsten eine spastische Parese, eine Blasenschwäche, Impotenz etc. Rückfälle sind stets zu erwarten, und wenn sich das Leiden auch über 10—15 Jahre und darüber hinaus erstrecken kann, wird das Leben doch meistens verkürzt.

Es bedarf noch der Aufklärung der Tatsache, daß es Fälle von echter Lues spinalis und cerebrospinalis gibt, in denen jede spezif. Kur versagt.

In nicht vereinzelt Fällen verläuft die Erkrankung progressiv und endet nach relativ kurzer Dauer mit dem Tode. Hierher gehören

zum Teil die, in welchen von vornherein eine diffuse Myelitis oder eine ausgebreitete Erweichung im Mark bestand, sowie die schweren Fälle disseminierter zerebrospinaler Lues, in denen u. a. die Medulla oblongata (der Vagus) oder das Großhirn beteiligt ist.

Ungünstig wird die Prognose auch dadurch beeinflußt, daß sich nicht selten mit den echt-syphilitischen Prozessen metasymphilitische (Degenerationszustände etc.) verbinden. Das kommt nach meiner Erfahrung weit häufiger vor als allgemein angenommen wird.

Die hereditäre Form der Lues cerebrospinalis gibt zwar eine im ganzen weniger günstige Prognose, doch habe auch ich in einigen Fällen ein glänzendes Heilresultat erzielt.

Therapie. In jedem Falle ist ohne Zaudern ein antisymphilitisches Verfahren einzuschlagen. Je nach der Dringlichkeit verwende man Einreibungen von 3—5 g des Ung. Hydrarg. cinereum und gebe Jodkalium in steigenden, ev. von vornherein großen Dosen (10,0—20,0:200,0 und mehr). Doch dürfen gewisse Gefahren dieser Therapie (s. das Kapitel Morb. Based.) nicht außer Augen gelassen werden. Daß man mit andern Quecksilberpräparaten und der subkutanen Injektion zu demselben Resultate kommen kann, ist zweifellos. So habe ich in den letzten Jahren von dem Enesol und Kalomel viel Gutes gesehen. Das Jodipin innerlich und besonders in subkutaner Injektion (10—20 g der 25% Lösung täglich für 8—10 Tage eingespritzt) ist auch von mir mit Erfolg angewandt worden, sogar in einigen Fällen, in denen Hg und Jodkalium versagt hatten. Das Sajodin, Jodglydin, Tiodin etc. sind ebenfalls brauchbare Präparate, sollen aber nicht da zur Anwendung kommen, wo Gefahr im Verzuge ist und der Erfolg rasch erzielt werden muß. Wenn nicht besondere Zwischenfälle eintreten, ist die Kur bis zum Eintritt der Heilung fortzusetzen. Meistens ist das nicht angängig, wenigstens nicht in einem Zuge: die Besserung schreitet bis zu einem bestimmten Punkte vor, über den sie nicht hinaus geht. Doch kann man ca. 250—300 g des Ung. Hydrarg. und darüber gleich bei dem ersten Zyklus der Behandlung gebrauchen lassen. Dann ist gewöhnlich eine Unterbrechung der Kur notwendig, sie kann nach wenigen Monaten wieder aufgenommen werden, bei Rückfällen oder dem Auftreten neuer Erscheinungen muß sie wiederholt werden. Ist Heilung oder ein dauernder Stillstand erzielt, so ist es erforderlich, die Behandlung wenigstens einmal in jedem Jahre zu wiederholen. Ich kenne Fälle von Lues spinalis, in welchen im Verlauf einiger Jahre mehrere tausend Gramm der grauen Salbe verbraucht waren, ohne daß das Mittel eine schwere Störung der Gesundheit bedingt hätte.

Ein mir schwer verständlicher Einspruch gegen die energische Quecksilberbehandlung der spastischen Lähmung Syphilitischer ist von Brissaud und Marie erhoben worden. — In den letzten Jahren ist auch vielfach der Versuch gemacht worden, Quecksilber- und Jodpräparate direkt in den Wirbelkanal zu injizieren auf dem bei der Lumbalpunktion üblichen Wege oder mittels des Cathelinschen Verfahrens (Corning, Jacob, Sicard, A. Strauss, Schachmann u. A.). Ich halte mich jedoch nicht für berechtigt, diese Heilmethode zu befürworten.

In neuerer Zeit haben sich die Arsenikpräparate in der Behandlung der Syphilis und auch der syphilitischen Nervenkrankheiten bewährt. Während aber das Atoxyl und Arsazetin wegen ihrer gefährlichen Nebenwirkungen bald wieder in Mißkredit kamen, hat die Ehrlichsche Ent-

deckung des Salvarsan auch für die Therapie der syphilitischen Nervenkrankheiten große Bedeutung gewonnen. Zweifellos hat das Mittel den Vorzug der raschen Wirkung, so daß es bei bedrohlichen Zuständen zuerst in Anwendung gezogen werden sollte. Im übrigen aber läßt sich nicht behaupten, daß es dem Jod und Hg überlegen ist. Wir sahen bei der Salvarsantherapie in einer Reihe von Fällen eine prompte Wirkung im Sinne einer mehr oder weniger erheblichen Besserung, aber oft genug versagte das Präparat, namentlich in solchen Fällen, in denen auch Hg und Jod ihre Wirkung erschöpft hatten. Die Behandlung ist auch bei Syphilis der zentralen N. mit Gefahren verknüpft, deren volle Tragweite wir noch nicht ermessen können. Interessante Beobachtungen entsprechender Art haben Bonhöffer¹⁾ und namentlich A. Westphal²⁾ mitgeteilt. Indes bedürfen die neuesten Erfahrungen, welche sich auf die zu vermeidenden Ursachen der Neurorezidive etc. beziehen, volle Berücksichtigung; vgl. die entsprechenden Angaben im Kapitel Lues cerebri. Als Art des Verfahrens ist unbedingt die intravenöse Injektion zu bevorzugen (0,3—0,5 resp. 0,2—0,3 mehrmals in Intervallen zu wiederholen). Die neueren Erfahrungen mit dem Neosalvarsan müssen berücksichtigt werden.

Zur Literatur dieser Frage die Monographien von Ehrlich, Wechselmann, die Arbeiten von Treupel, D. m. W. 10 u. 11, M. m. W. 10 u. 11, Oppenheim, D. m. W. 10, Michaelis, ebenda, Minor, Vogt, Saenger u. A. in N. C. 11, Gennerich, Willige, B. k. W. 11, Neuhaus, M. m. W. 11, Wechselmann, B. k. W. 10, Ehrlich, B. k. W. 11, Mulzer, Die Therapie der Syphilis, Berlin 11. G. Meyer u. H. Mayer, Die neueren Methoden der Syphilisdiagnose u. Therapie Freiburg 11, Bresler, Salvarsan bei Nervenkrankheiten Halle 11, Nonne, Oppenheim u. A. in Verhandl. der 5. Jahr. d. Ges. d. Nerv. 1911, Wolff-Mulzer, M. m. W. 12, Nonne, N. C. 12, G. D. N. 12. Spiethoff, M. m. W. 11 u. 12, Dreyfus, M. m. W. 12. Gennerich, die Praxis der Salvarsanbehandlung Berlin 12.

Mit der spezifischen Behandlung allein ist es jedoch nicht getan. Eine gute Ernährung ist in jedem Falle erforderlich. Die Vermeidung von Erkältungen, Traumen, Überanstrengung, geschlechtlichen Exzessen kann nicht dringend genug empfohlen werden, so sind Rückfälle nach Applikation der kalten Dusche auf den Rücken, nach heißen Bädern, nach geschlechtlichen Exzessen, nach Bergtouren etc. beobachtet worden. Die Ehe ist selbst bei günstigem Ablauf der Lues spinalis stets zu untersagen, resp. es sind die Beteiligten über die Gefahr und Bedeutung aufzuklären.

Für die Behandlung der auf Erbsyphilis beruhenden Nervenkrankheiten gilt dasselbe. Dem prophylaktischen Wert einer gründlichen spezifischen Therapie der Säuglinge redet Hochsinger das Wort.

In vielen Fällen erweist sich die Quecksilberkur erst wirksam bei gleichzeitigem oder nachfolgendem Gebrauch einer milden Kaltwasserkur, der Anwendung lauer Bäder und indifferenter Thermen. Besonders beliebt sind die Schwefelbäder von Aachen, Nenndorf, Baden und Weilbach. Die Bäderbehandlung verlangt immer besondere Vorsicht und stete Beaufsichtigung durch den Arzt. Die Schwitzkur kann namentlich im Verein mit der spezifischen Behandlung gute Dienste leisten. Einigemale brachte erst ein längerer Aufenthalt im Süden den gewünschten Erfolg; erst während oder nach demselben war die antisiphilitische Therapie von Erfolg gekrönt.

1) B. k. W. 10. 2) B. k. W. 11.

Bei den spastischen Formen ist nach Ablauf des floriden Stadiums ein mäßiges Gehen erlaubt, sogar wünschenswert, nur darf es nie zur Übermüdung kommen, der Kranke soll nach kurzen Strecken rasten etc.

In den abgelaufenen Fällen dieser Art, in denen spezifische Kuren nicht mehr wirken, kann eine Ableitung im Rücken (Points de feu) noch eine gewisse Besserung herbeiführen. Ich sah z. B. einen Fall, in welchem sich jedesmal an diesen, alle paar Wochen wiederholten Akt eine deutliche Besserung anschloß. Auch die Elektrizität, namentlich die galvanische Behandlung des Rückenmarks, leistet manchmal Gutes, wie eine milde Massage, passive Bewegungen im warmen Bade zur Bekämpfung des spastischen Zustandes empfohlen werden können.

Eine chirurgische Behandlung — operative Entfernung von gummosen Auflagerungen und Schwielen — ist nur in vereinzelt Fällen (Watermann, F. Krause¹⁾) ausgeführt worden, sie dürfte jedenfalls nur außerordentlich selten am Platze sein und wenig Erfolg versprechen. Ich habe nur in einem Falle, der auch von Krause in seinem Werke erwähnt wird, einen befriedigenden Erfolg gesehen, in einem zweiten einen vorübergehenden, während der Eingriff in zwei anderen das Leiden entschieden ungünstig beeinflusste. Zum exitus kam es bei einem von Fry-Schwab²⁾ chirurg. behandelten Patienten. Unvollkommen war der Erfolg, den Stewart³⁾ erzielte, während die nach der Operation eingeleitete spezif. Kur erst eine wesentliche Besserung brachte. Ich würde mich künftig nicht leicht zur Empfehlung der operativen Therapie entschließen. Aber bei unzureichendem Effekt der spezifischen Behandlung könnte schon die Unsicherheit der Diagnose die Indikation für eine explorative Laminektomie abgeben.

C. Die primären diffusen Erkrankungen des Rückenmarks.

Die Myelitis.

Zur Literatur: Leyden, Klinik der Rückenmarkskrankheiten II, Derselbe, Z. f. kl. M. I, Oppenheim, B. k. W. 1891, Leyden, D. m. W. 1892, Bruns, Artikel Myelitis in Eulenburs Realenzyklopädie, Pfeiffer, Z. f. N. VII, Hochhaus, Z. f. N. XV, Redlich, zusammenfass. Ref. i. C. f. allg. Path. 1898 u. Verhandl. d. XIX; Kongr. f. inn. Med. 01, Mager, Obersteiner VII, Marinesco, Nouv. Icon. 1900, A. Pick, Handbuch der path. Anat. d. Nerv., Henneberg in Lewandowskys Handbuch.

Würde sich die Bezeichnung mit dem Begriff der Rückenmarksentzündung decken, so hätten wir unter diese Rubrik eine große Anzahl klinisch differenter Krankheitsformen zu bringen. Man ist jedoch nach und nach davon zurückgekommen, den Begriff der Myelitis so weit zu fassen. Mit der Vertiefung und Erweiterung, welche die Rückenmarkspathologie in den letzten Dezennien erfuhr, ist das Gebiet der Myelitis mehr und mehr eingeengt worden, indem sich von ihr immer neue Symptomgruppen ablösten, welche sich durch ihre anatomische Grundlage und ihre Symptomatologie als besondere Krankheitsformen charakterisierten. Eine scharfe Begrenzung ist auch heute nicht möglich. Doch ist ungefähr das Richtige getroffen, wenn man zur Myelitis die diffusen und die

¹⁾ Therap. d. Gegenwart 09 u. Chirurgie des Gehirns und Rückenmarks, Berlin 11.

²⁾ Journ. of Nerv. 10. ³⁾ Procced. of the Royal Soc. 09.

disseminierten Entzündungs- und Erweichungsprozesse im Rückenmark rechnet.

Wenn auch Erweichungsprozesse, die als Nekrobiose durch Gefäßverschluß zu deuten sind, im Rückenmark zuweilen vorkommen und bei embolischem Verschluß der Aorta abdominalis sowie bei Embolie und namentlich bei Thrombose der Rückenmarksarterien beobachtet worden sind (Marehand-Tietzen, Homén, Malbranc, Gowers, Weiss, Heiligenthal, Nauwerck, Petró, Brissaud, D. Singer, B. Sachs, Stanilowsky, Schlapp, Matiani, Dinkler, experimentelle Beobachtungen von Brieger-Ehrlich, Singer, Lamy, Rothmann, Katzenstein¹), B. Sachs, Stanilowsky, Schlapp, Martiani, Dinkler, experimentelle Beobachtungen von Brieger-Ehrlich, Singer, Lamy, Rothmann, Katzenstein u. A.), so spielen diese doch eine untergeordnete Rolle und sind im allgemeinen symptomatologisch von der Myelitis nicht zu sondern, oder doch nur zuweilen, wie in dem Falle Heiligenthals²), durch die plötzliche Entstehung der Ausfallssymptome besonders gekennzeichnet. — Neuerdings hat Bastian (Lancet 10) der Erweichung wieder eine große Bedeutung als Grundlage der akuten Myelitis zugeschrieben. Häufiger als die thrombotische dürfte jedoch die entzündliche bzw. primäre Malazie des Markes vorkommen, bei der ein Gefäßverschluß als Ursache nicht nachzuweisen ist. — Die Grenze zwischen der multiplen Sklerose und der Myelitis ist zwar eine fließende, doch läßt sich, wenn man von einem Grenztypus (s. u.) absieht, die Sonderung der Krankheitsbilder ohne Zwang durchführen. Es gibt eine Form der Landry'schen Paralyse, die auf myelitischen Prozessen beruht; aber dieses Leiden nimmt wegen seines klinischen Charakters und wohl auch in pathologisch-anatomischer Hinsicht einen besonderen Platz ein.

Bezüglich der sog. funikularen Myelitis (Henneberg³)) vgl. S. 234.

Die Myelitis ist ein ziemlich häufig vorkommendes Leiden. Ich selbst war zu einer Unterschätzung seiner Häufigkeit gelangt, als ich mich ausschließlich auf die Krankenhausbeobachtung und noch dazu auf das Material einer Nervenklinik stützte, in welche frische, akute Krankheitsfälle nur in einer Minderzahl von Fällen aufgenommen wurden. Henneberg hält unter Hinweis auf die relativ spärlichen Obduktionsbefunde an dieser Auffassung noch fest. Nachdem ich meine Erfahrung wesentlich erweitert habe, kann ich die Krankheit jedoch als eine sehr seltene nicht mehr betrachten. Sie ist an kein bestimmtes Alter gebunden. Am häufigsten werden Personen im mittleren Lebensalter ergriffen. Im Kindesalter kommt die echte Myelitis weit seltener vor als die Polio-myelitis, doch ist die Berechtigung dieser Scheidung neuerdings stark in Zweifel gezogen worden (s. S. 265). Die senilen Rückenmarkslähmungen verlangen eine besondere Besprechung.

Ätiologie: Als Ursachen der Myelitis bezeichneten die älteren Autoren: die körperliche Überanstrengung, die Gemütsbewegung, die sexuellen Exzesse, das Trauma und ganz besonders die Erkältung. Die Bedeutung dieser Faktoren ist, wie ich vor einer Reihe von Jahren zeigen konnte, durch die neueren Beobachtungen mehr und mehr in Frage gestellt worden, doch sind sie einerseits als Hilfs- und Gelegenheitsursachen anzuerkennen, außerdem enthält auch die neuere Literatur noch vereinzelte Beobachtungen, in denen die Erkältung (wie in einem Falle Dreschfelds) und das Trauma (Schmaus, Westphal, Grandmaison, Spiller, Hartmann, Nonne u. A.) als direkte Ursache der Myelitis oder einer ihr klinisch entsprechenden Krankheitsform beschuldigt werden. Das Vorkommen der refrigatorischen Myelitis hat in den ex-

1) A. f. kl. Chir. Bd. 76. 2) D. m. W. 1898, B. k. W. 1899. 3) A. f. P. Bd. 40 und Lewandowskys Handbuch.

perimentellen Feststellungen von Feinberg und Hochhaus eine Stütze gefunden.

Diese Momente treten aber ganz in den Hintergrund gegenüber der Infektion und Intoxikation, deren ätiologische Bedeutung durch klinische und experimentelle Beobachtungen über jeden Zweifel festgestellt ist. So steht es fest, daß sich die Myelitis im Anschluß an die akuten Infektionskrankheiten: nach Variola, Scarlatina, Influenza, Morbilli, Erysipelas, Pneumonie, Pertussis, Dysenterie, Typhus, Cholera, Diphtheritis, Angina etc. entwickeln kann*).

Die Beobachtungen von Gubler, Imbert, Westphal, Ebstein haben diesen Zusammenhang zuerst dargetan, dann folgten Leyden-Renvers, Lenhartz, Putnam, Henschen, Schiff, Hochhaus, Pontoppidan, Friedmann, Eliot, Spiller, Lépine, Luzzato, Brückner, Atanassievitch¹⁾ u. A. Auf Varizellen konnte das Leiden von Bruns, auf eine septische Infektion von Specker, auf Impfung gegen Hundswut von Kowalewski, Remlinger²⁾, E. Müller³⁾, auf ein Panaritium von Strümpell, auf einen Prostataabszeß von Gross (A. f. kl. M. 12) zurückgeführt werden. In einem von mir beobachteten Falle hatte sich die Myelitis allem Anschein nach an eine Eiterung der Highmorshöhle angeschlossen. Thiroloix und Rosenthal haben bei Endocarditis eine Rückenmarksaffektion auftreten sehen, die sie als Myelitis ansprachen, wir haben das gleiche beobachtet (s. Fig. 186). Auf Beziehungen zur epid. Zerebrospinalmeningitis deuten Erfahrungen von Walter, Schmid, Raymond-Sieard, Stertz⁴⁾ u. A. Als primäre Infektionskrankheit ist die Affektion vielleicht in den Beobachtungen von Küssner und Brosin, Aehard und Guinon u. A. aufzufassen. Mehrere Fälle, die so gedeutet werden konnten, habe ich selbst gesehen. Die in der Gravidität (Kast) und im Puerperium auftretende Form der Myelitis scheint ebenfalls infektiöser Natur zu sein. Eingehend hat sich mit ihr in neuerer Zeit Hösslin⁵⁾ beschäftigt. Die Gonorrhoe kann eine Myelitis resp. Meningomyelitis (Gull, Barrié, Leyden, Dufour, Kalindéro, Labré, Koclichen, Pissavy-Stévenin, Olmer⁶⁾, Henneberg) im Gefolge haben. In einem Falle sah ich die Krankheit im unmittelbaren Anschluß an die Impfung sich entwickeln. Neben Appendicitis fand Dinkler⁷⁾ einmal eine Myelitis transversa. Nach septischer Peritonitis sah Holst das Leiden auftreten. Es entsteht ferner nicht selten infolge von Syphilis, zuweilen im Geleit der Tuberkulose. Hierbei ist ganz abzusehen von den echt-syphilitischen resp. tuberkulösen Rückenmarkserkrankungen, in denen die spezifische Neubildung im Rückenmark selbst entsteht (Solitärtuberkel und Tuberculoso nodulaire Raymonds) oder von der Umgebung (Wirbel, Meningen) ausgehend dieses angreift. Wir beobachten vielmehr bei Syphilitischen und Tuberkulösen auch eine Form der Myelitis, die sich weder klinisch noch anatomisch als eine spezifische kennzeichnet. Den von mir mitgeteilten Erfahrungen dieser Art schließen sich die von Clément⁸⁾ an. Tuberkelbazillen im Rückenmark bei anscheinend genuiner Myelitis fanden Dana-Hunt in einem Falle. Auch die Malaria kann zu Myelitis führen. Auf eine direkte Infektion bzw. chemisch-toxische Einwirkung ist die nach Lumbalanästhesie zuweilen auftretende Myelitis und Meningomyelitis zu beziehen (F. König, Walther u. A.).

*) Beachtenswert sind die Untersuchungen von Voinot (Thèse de Nancy 1897), der das Rückenmark bei Individuen, die an den verschiedensten Infektionskrankheiten zugrunde gegangen waren, ohne daß sie Spinalerscheinungen dargeboten hatten, untersuchte und mannigfache Veränderungen in ihm nachweisen konnte. S. ferner Buzzard, Br. 07.

¹⁾ Dieser gibt in seiner These (Paris 08/09) eine zusammenfassende Besprechung der Typhus-Myelitis. ²⁾ Annales Pasteur 05. ³⁾ Z. f. N. XXXIV. Auch Jones und Babes (R. n. 09) behandeln diese Frage. ⁴⁾ M. f. P. XXV. ⁵⁾ Die Schwangerschaftslähmungen der Mütter. A. f. P. XXXVIII. L. Brauer spricht von einer Graviditätsstoxonose, die er als Myelitis cervicalis deutet, indes fehlt die anatomische Untersuchung. Siehe ferner Rosenberger und Schmincke (V. A. Bd. 184), E. Taube (Inaug.-Diss. Berl. 05), Allmann, Inaug.-Diss. Kiel 09, Freund (Prag. med. Woch. 06). ⁶⁾ R. n. 10. ⁷⁾ Z. f. N. XXVI. ⁸⁾ Lyon méd. 05.

Vereinzelte Beobachtungen, die ich selbst angestellt und in meiner Abhandlung über Myelitis erwähnt habe, deuten auf eine Beziehung dieser Krankheit zur Geschwulstkachexie. Lubarsch sowie Nonne haben das ebenfalls festgestellt. Auch ein von Ballet und Laignel-Lavastine sowie ein von Paul¹⁾ beschriebener Fall scheint hierher zu gehören. Über die auf dem Boden der perniziösen Anämie, Leukämie etc. entstehenden Rückenmarksaffektionen ist schon an anderer Stelle gesprochen worden (s. S. 235 u. f.). Unklar ist noch ihr Zusammenhang mit den Erkrankungen des Harnapparates (Paraplegiae urinariae). Soweit es sich um infektiöse Prozesse handelt — und wahrscheinlich kommen nur diese in Frage — könnten sie die Spinalaffektion nach Art der akuten Infektionskrankheiten erzeugen oder direkt im Zellgewebe bzw. den Lymphbahnen zum Rückenmark fortkriechen. Die Entstehung der Myelitis aus einer ascendierenden Neuritis ist noch nicht sicher festgestellt. Ich habe mich noch in keinem Falle von der Tatsache überzeugen können, daß eine einfache Neuritis entlang einer Nervenbahn zum Rückenmark aufsteigend dieses in den Zustand der Entzündung versetzt hätte, während Charcot und Leyden, unter Hinweis auf die Beobachtungen von Bompard, Shimamura und eigene für diese Genese der M. eingetreten sind.

Es bleiben nicht wenige Fälle übrig, in denen eine Ursache für die Myelitis überhaupt nicht aufzufinden ist (Hochhaus u. A.). Nach Strümpell handelt es sich aber immer um exogene Schädlichkeiten.

Die bakteriologische Untersuchung hat bei Myelitis bisher nur in wenigen Beobachtungen zu positiven Ergebnissen geführt. Streptokokken und Staphylokokken wurden von Eisenlohr, Barrié, Marinesco, Babes, Thiroloix-Rosenthal, Tooth-Russel u. A. gefunden. Der Nachweis von Pneumokokken im myelitischen Herd gelang Fürstner, dann Buzzard, Russel und Marinesco. In einem Falle, in welchem sich die Myelitis im Anschluß an ein Panaritium — allerdings unter Vermittlung oder neben einer Pachymeningitis externa purulenta — entwickelt hatte, fand Strümpell²⁾ in dem mittels Punktion gewonnenen Liquor cerebrospinalis einen Staphylococcus, in einem andern war jedoch der Liquor frei von Mikroorganismen, so daß Strümpell wenigstens für die disseminierte Form der Myelitis einen hämatogen-toxischen Ursprung annimmt. Der Nachweis eines Diplococcus im Liquor ist auch Finkelnburg einmal gelungen: über eine ähnliche Feststellung berichtet Magnus. Und Heeneberg fand bei gonorrhoeischer Myelitis Streptokokken im Punktat. Die Seltenheit derartiger Befunde erklärt sich aber zum Teil daraus, daß die Mikroorganismen schnell wieder aus dem Rückenmark schwinden, wie das die experimentellen Untersuchungen von Homén, Hoche, Marinesco dargetan haben. Im ganzen scheinen weniger spezifische Infektionserreger, als Misch- oder Sekundärinfektion (Grasset), sog. banale Infektionen und besonders die Toxine der Mikroorganismen die Erzeuger der Myelitis zu sein.

Experimentelle Untersuchungen dieser Art sind besonders von französischen Autoren — ich nenne nur Bourges, Roger, Vincent, Besançon et Widal, Thoinot et Moselli, Croq, Babinski et Charrin, Gilbert et Lion, Enriquez et Hallion, Phisalix et Claude —, ferner von Marinesco, Ritter, Moltchanoff u. A. angestellt worden, und zwar gelang es ihnen, durch Einführung von Bazillenkulturen (*Bacillus pyocyaneus*, *Staphylococcus pyogenes*, Löfflersche Typhusbazillen, Erysipelstreptokokken, Diphtheriebazillen, *Bac. coli* etc.) oder ihren toxischen Produkten in den Tierkörper entzündliche Affektionen des Rückenmarks zu erzeugen. — Salle (*Z. f. N.* XXXI) suchte experimentell festzustellen, auf welchen Wegen sich die infektiöse Myelitis im Rückenmark verbreitet. S. dazu auch Orr-Rows (*Journ. of Nerv.* 08). In neuerer Zeit haben namentlich Hoche³⁾ und Marinesco⁴⁾ diese Frage eingehend studiert und die wichtige Tatsache festgestellt, daß künstlich erzeugte embolische Herde im

1) R. of N. 11. 2) N. C. 01. 3) A. f. P. XXXII. 4) R. n. 1900.

Rückenmark einen *Locus minoris resist.* bilden und von den im Blut kreisenden Mikroorganismen als Ansiedlungsort benutzt und dadurch zu myelitischen Herden werden.

Auch nach einfachen Intoxikationen — mit Kohlenoxyd (Sturberg¹⁾) Leuchtgas, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Nitrobenzin — sah man Krankheitszustände auftreten, die wahrscheinlich hierhergehören.

Symptomatologie. Die typische Form der Myelitis ist die *Myelitis transversa*. Wir gehen in unserer Betrachtung von einem Falle vollendeter Entwicklung aus und nehmen an, daß die Erkrankung, wie gewöhnlich, ihren Sitz im Brustmark (*Myelitis dorsalis*) hat. Dieser Abschnitt des Rückenmarks wird schon deshalb am häufigsten ergriffen, weil er den größten Teil des Organes anspricht. Außerdem befindet er sich in bezug auf die Gefäßversorgung unter weniger günstigen Bedingungen wie die andern Rückenmarksgebiete (*Kadyi*). Wir finden dann ungefähr die Erscheinungen, welche eine Durchschneidung des Rückenmarks in entsprechender Höhe hervorrufen würde, nämlich:

1. **Paraplegie.** Die Beine sind gelähmt. Die Lähmung ist in der Regel mit Steifigkeit verknüpft sowie mit Erhöhung der Sehnenphänomene. Anfangs befinden sie sich gewöhnlich in Streckstellung, während in den späteren Stadien zuweilen Flexionskontraktur besteht, indem die Beine in den Kniegelenken gebeugt und stark an den Leib herangezogen sind. Noch häufiger ist die Stellung eine wechselnde, d. h. es kommt in den gelähmten Gliedmaßen zu Spontanbewegungen und Zuckungen, durch welche sie bald ausgestreckt, bald in Beugstellung gebracht werden. Die Kontraktur kann übrigens so erheblich sein, daß es nicht mehr gelingt, die Sehnenphänomene hervorzurufen, oder sie kann sich schon bei bloßer Berührung vorübergehend bis zu diesem Grade steigern.

Babinski (R. n. 11 und 12) will in der Paraplegie mit Beugekontraktur, Abschwächung der Sehnenphänomene, Steigerung der Hautreflexe und Spontanzuckungen, wie sie hier beschrieben ist, einen besonderen Typus erblicken (*Contracture cutaneo-réflexe*).

2. **Anästhesie.** Die Sensibilität ist an den Beinen und in je nach dem Sitze der Erkrankung variierender Höhe, am Rumpfe erloschen (resp. herabgesetzt), und zwar in der Regel für alle Reizqualitäten. Die obere Begrenzung des anästhetischen Gebietes wird durch eine Zone gebildet, in welcher der Kranke zuweilen Gürtelschmerz empfindet. Hier kann auch objektiv eine leichte Hyperästhesie nachweisbar sein.

3. Die Reflexerregbarkeit ist an den Beinen erhalten, meistens sogar gesteigert: es genügt dann eine leichte Berührung der Fußsohlen, ja selbst nur ein Lufthauch, um starke Reflexzuckungen auszulösen, die auch spontan auftreten können. Dabei finden sich gewöhnlich die für die spastische Lähmung charakteristischen Modifikationen der Reflexe (Babinski, Oppenheim etc.). Bei einer Erkrankung, die einer völligen Zerstörung des Markes gleichkommt, resp. unter Bedingungen, die S. 136 erörtert wurden, können jedoch die Reflexe und Sehnenphänomene schwinden.

¹⁾ Z. f. N. XXXIV.

Die Angaben von Marie-Foix (R. n. 12) über das Verhalten des Verkürzungsreflexes und seiner Deutung als „mouvements automatiques de marche“ im Sinne von Sherrington u. A. verdienen hier Beachtung.

4. Lähmung der Blase und des Mastdarms. Der Kranke ist nicht mehr imstande, diese Funktionen mit dem Willen zu beeinflussen, ebensowenig hat er Empfindung von dem Füllungszustande der Blase und des Mastdarms. So kommt es zur Harnverhaltung, resp. Incontinentia urinae et alvi (vgl. S. 141 u. f.). Ebenso ist die Potenz erloschen. Zuweilen kommt Priapismus vor, oder die Erektionen stellen sich beim Katheterisieren ein.

5. Decubitus. Druck, Gefühllosigkeit und Beschmutzung mit den Exkrementen — diese Faktoren vereinigen sich, um zu einer Exulzeration resp. brandigen Geschwürsbildung zu führen, die gewöhnlich die Gegend des Os sacrum, der Trochanteren, auch wohl die Fersen etc. betrifft, bald oberflächlicher Natur, bald so tief greifend, daß der Knochen freigelegt wird und der Eiter resp. das saniöse Material selbst in den Wirbelkanal hineindringt. Vielleicht sind auch trophische Störungen hierbei im Spiele. Auf das Moment der Hypotonie wird von Gehuchten besonderes Gewicht gelegt. Pemphigus und anderweitige Hautaffektionen werden auch gelegentlich beobachtet.

Hinzuzufügen bleibt noch, daß die Muskeln der gelähmten Gliedmaßen auch nach langem Bestande der Lähmung gewöhnlich ihr normales Volumen und ihre normale elektrische Erregbarkeit behalten. Dagegen können sich die Erscheinungen degenerativer Lähmung im Bereich der Muskeln finden, deren Kerne direkt von der Krankheit betroffen sind; das gilt bei dorsaler Myelitis besonders für die Bauchmuskeln.

Vasomotorische und sekretorische Störungen können hinzukommen, so findet sich nicht selten Ödem an den gelähmten Gliedern etc. Die Schweißsekretion ist an ihnen oft aufgehoben; es wird aber auch Hyperhidrosis beobachtet. Über das Verhalten der Gefäßreflexe macht Stursberg¹⁾ zu beachtende Angaben. Gelenkergüsse und anderweitige Gelenkaffektionen (Arthropathien) kommen bei Myelitis nur ausnahmsweise vor, ferner erreichen sie hier nie den Grad der Entwicklung wie bei Tabes dorsalis.

Myelitis lumbalis resp. lumbosacralis. Es ist leicht, die Modifikationen festzustellen, welche das Krankheitsbild erfährt, wenn die Myelitis den Lendenteil ergreift. Die Lähmung der Beine ist alsdann eine schlaffe, degenerative. Die Sehnenphänomene sind aufgehoben, die Hautreflexe erloschen, die Anästhesie reicht nur bis etwa in die Leistengegend, es besteht nicht Gürtelschmerz, sondern ev. ausstrahlender Schmerz in der Bahn der Extremitätennerven. Blasen- und Mastdarmlähmung ist noch schwerer ausgeprägt.

Sitzt die Myelitis im oberen bis mittleren Lendenmark, so kann bei fehlendem Kniephänomen Fußklonns etc. bestehen.

Es liegt auf der Hand, daß bei noch tieferem Sitz der Entzündung, d. h. dann, wenn diese den oberen Lendenteil freiläßt, die Nervengebiete des Ileo-inguinalis, Cruralis und Obturatorius mehr oder weniger vollständig verschont werden, wobei dann auch das Kniephänomen erhalten

¹⁾ A. f. Kl. M. Bd. 104.

bleibt und selbst — wie ich das mehrmals gesehen habe — gesteigert sein kann. Eine primäre Myelitis, die sich auf den *Conus terminalis* beschränkt, würde ihren symptomatologischen Ausdruck in folgenden Erscheinungen finden: Lähmung der Blase und des Mastdarms, Impotenz, Anästhesie in der Gegend des Anus, Perineum, am Scrotum, Penis und der Innenfläche des Oberschenkels in dessen oberstem Bereich, eventuell degenerative Lähmung im Ischiadikusgebiete (vgl. das entsprechende Kapitel).

Myelitis cervicalis. Betrifft die Myelitis die Halsanschwellung so äußert sie sich durch: 1. atrophische Lähmung der Arme, 2. spastische Lähmung der Beine, 3. Anästhesie an beiden Armen und Beinen sowie am Rumpf, 4. ev. okulopupilläre Symptome. Im übrigen gilt das für die *M. dorsalis* Gesagte. Bei so hohem Sitz der Erkrankung kann die Beteiligung der Bauch- und Interkostalmuskeln Respirationenot bewirken. Eine besondere Gefahr kann dann aus der expiratorischen Schwäche erwachsen, wenn eine Bronchial- oder Lungenaffektion hinzukommt. Betrifft die Myelitis den oberen Halsteil, so fehlt auch an den Armen die Atrophie, diese befinden sich wie die Beine im Zustande spastischer Parese resp. Lähmung. Als neues Symptom kommt Zwerchfelllähmung hinzu und, wenn die Erkrankung weit hinaufreicht, die Zeichen einer Affektion des verlängerten Markes. Indes ist eine primäre Myelitis dieser Gegend überaus selten. Atrophie der von den oberen Halsnerven versorgten Muskeln, besonders des *Cucullaris*, wird hierbei zuweilen beobachtet.

Myelitis transversa incompleta. Wir waren von der Annahme ausgegangen, daß der myelitische Herd den ganzen Querschnitt durchsetze. Häufiger ist jedoch die Erkrankung keine so vollständige, sie verschont viele Fasern, oder sie beschränkt sich überhaupt auf einen Teil des Querschnittbezirkes. Dieses Verhalten findet seinen klinischen Ausdruck in der Unvollständigkeit der Einzelsymptome (Parese statt Paralyse, Hypästhesie statt Anästhesie), oder in dem Fehlen einzelner der oben erwähnten Krankheitszeichen. Auch partielle Empfindungslähmung kommt zuweilen und noch viel seltener der Typus der *Brown-Séquardschen* Halbseitenläsion vor. Sehr ungewöhnlich ist die Beobachtung *Jollys*, in welcher durch myelitische Herde eine doppelseitige *Brown-Séquardsche* Lähmung verursacht wurde. Als Regel kann man es jedoch betrachten, daß alle Zeichen der transversalen Leitungsunterbrechung vorhanden sind, wenn auch ein Teil derselben nur angedeutet ist. So tritt fast immer die Gefühlsstörung in den Hintergrund im Vergleich zu der motorischen Lähmung, auch kommt es vor, daß die Blasenfunktion nur wenig beeinträchtigt ist.

Babinski-Jarkowski (R. n. 10) machen darauf aufmerksam, daß bei nicht kompletter Querschnittserkrankung die Sensibilität im Bereich der untersten Sakralwurzeln oft allein unbeeinträchtigt ist.

Der myelitische Prozeß beschränkt sich nun keineswegs immer auf ein kleines Rückenmarkssegment, er kann fast den ganzen Brustteil oder einen Teil des Brust- und Lendenmarks zugleich ergreifen. Die daraus resultierenden Modifikationen des Krankheitsbildes bedürfen keiner besonderen Beschreibung. Die Myelitis kann sich auch allmählich in aufsteigender oder absteigender Weise oder dadurch, daß neue

selbständige Herde entstehen, im Mark ausbreiten, wodurch entsprechende Veränderungen in der Symptomatologie bedingt werden. Für die Schwangerschaftsmyelitis wird die ascendierende Tendenz besonders hervorgehoben, sie kann soweit gehen, daß sich Bulbärsymptome hinzugesellen (Hösslin, Rosenberger-Schmincke). Das gilt auch für die der Wutschutzimpfung folgende Spinalaffektion. Im ganzen ist diese Art der Verbreitung aber seltener, als bisher angenommen wurde. Von einer Myelitis migrans spricht Bing¹⁾.

Myelitis disseminata (Encephalomyelitis disseminata). Recht häufig finden sich außer dem einen großen myelitischen Herde mehrere kleinere in der Nachbarschaft oder auch weiter versprengt, die je nach ihrem Sitz, ihrer Ausdehnung, ihrer Anzahl gar keine oder nur geringfügige Symptome machen. Nun gibt es eine Form, die gerade dadurch ausgezeichnet ist, daß vielfache Entzündungsherde an den verschiedensten Stellen des Rückenmarkes auftreten. Freilich pflegt diese Erkrankung sich häufig nicht auf das Rückenmark zu beschränken, sondern die Brücke, das verlängerte Mark und auch andere Partien des Gehirns in Mitleidenschaft zu ziehen (vgl. Fig. 181 u. 182). Ausnahmsweise ist allerdings sogar eine Beschränkung des disseminierten Prozesses auf die Hinterstränge (Strümpell) wahrgenommen worden. Bezüglich der Deutung der Poliomyelitis anterior acuta als Encephalomyelitis disseminata ist das entsprechende Kapitel einzusehen. Auch wenn wir von dieser Infektionskrankheit absehen, tritt die dissem. Myelitis mit einer gewissen Vorliebe im Kindesalter auf. Für diese Form der Myelitis ist der infektiöse (und toxische) Ursprung über jeden Zweifel sicher gestellt. Sie schließt sich an Variola, Masern, Pneumonie, Influenza, Keuchhusten, Ruhr und Varizellen an. Nach recurr. Endocarditis entwickelte sie sich bei einem von Lewy-Lewy²⁾ beobachteten Patienten. Ich sah sie in einem Falle im Anschluß an Diphtherie entstehen. Für diese Genese sprechen auch Beobachtungen von Henschen, Ritter. Die nach Wutschutzimpfung auftretende Form des Leidens dürfte ebenfalls auf disseminierten Herden beruhen (E. Müller). Es ist zuzugeben, daß auch die Syphilis eine akute disseminierte Herderkrankung des zentralen Nervensystems erzeugen kann (Bechterew, Dana, Marie, Catola). Für die toxische Ätiologie ist eine Anzahl guter Beobachtungen (Brunns, Pánsky n. A.) beigebracht worden. In einem unserer Fälle hat anscheinend ein Trauma den Anstoß zur Entwicklung des Leidens gegeben, doch war außerdem Alkoholismus im Spiele. In einem anderen schloß sich die Erkrankung an die Einführung des Katheters in die Urethra, bei der es zu einer Blutung kam, an, ohne daß sichere Zeichen einer Infektion vorlagen. Schließlich sprechen klinische Beobachtungen Nonnes dafür, daß die Insolation bzw. die Einwirkung hoher Hitze-Grade dieses Leiden hervorbringen kann.

Die Symptomatologie ist eine wechselnde und im wesentlichen vom Sitz und der Ausbreitung der Herde abhängig. Beschränken sie sich auf das Rückenmark, so kann das Bild dem der diffusen Myelitis gleichen. Die Neigung des Prozesses zur Dissemination kann sich dann aber beispielsweise dadurch äußern, daß gleichzeitig eine Neuritis

1) M. Kl. 11. 2) D. m. W. 11.

optica (Erb, Albutt, Dreschfeld, Dalén, Mayer, Hochhaus, Bielschowsky¹⁾, Taylor-Collier, Weil-Gallavardin²⁾, Kerschens-
steiner³⁾, eine retrobulbäre Neuritis nach Schanz u. A.) entsteht.
Diese geht sogar gewöhnlich dem Rückenmarksprozeß voraus und be-



Fig. 179. Myelitis acuta. H myelit. Herde bei Marchifärbung.

weist an sich nicht, daß die Rückenmarksaffectio eine disseminierte ist. Französische Forscher (Devic, Brissaud-Breçy, Hillion⁴⁾) sprechen von *Neuro-myélite optique aigue*. Diese kann sogar, wie ich selbst beobachtete, zu einer vorübergehenden *Amanrose* führen. Ich sah ferner 2 Fälle, in welchen das Leiden in ganz derselben Weise zuerst im Okulomotorius (einseitig) einsetzte und dann sofort aufs Rückenmark übergiff (*Okulo-encephalomyelitis acuta*).

In den von C. Westphal beobachteten Fällen hatte das Krankheitsbild große Ähnlichkeit mit dem der multiplen Sklerose, doch mit dem Unterschiede, daß sich alle Erscheinungen in akuter Weise entwickelt hatten. Da gehörte Zittern, Ataxie, skandierende Sprache und psychische Schwäche zu den vorherrschenden Symptomen. Die Sehmenphänomene waren gewöhnlich gesteigert, sie können aber auch wie in einem Fürstnerschen Falle fehlen oder nach anfänglicher Steigerung schwinden (eigene Beobachtungen, Reichmann⁵⁾). Auch in den späteren Beobachtungen (Leyden, Lenhartz, Oppenheim, Nonne, Lüthje,

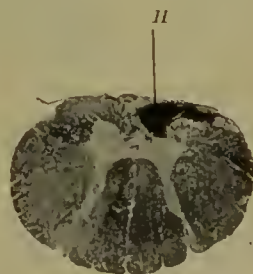


Fig. 180. Myelitis acuta circumscripta. Bei H der myelit. Herd. Färbung: Marchi.

¹⁾ Myelitis und Sehnervenentzündung. Berlin 01. S. Karger. ²⁾ Lyon méd. 03. ³⁾ M. m. W. 06. ⁴⁾ Thèse de Paris 07. S. ferner Lapersonne, R. n. 11. ⁵⁾ Z. f. N. Bd. 40.

Dana etc.) trat die Ataxie — resp. eine Mischform der Ataxie und des Intentionstremors — so in den Vordergrund, daß das Leiden als akute Ataxie beschrieben worden ist. Doch darf man dabei nicht vergessen, daß die sog. akute Ataxie auch auf dem Boden einer peripherischen Neuritis entstehen kann. Wahrscheinlich ist es die vorwiegende Lokalisation der Herde in Pons und Oblongata (ev. auch im Kleinhirn), welche den geschilderten Symptomenkomplex schafft*). Dementsprechend wurde auch Dysarthrie und Dysphagie beobachtet. Auf das Vorkommen der Neuritis optica und Amblyopie wurde schon hingewiesen. Pupillenstarre wurde ausnahmsweise beobachtet, so von Reichmann, Lewy-Lewy und als passageres Symptom bei Amaurose von mir. Endlich

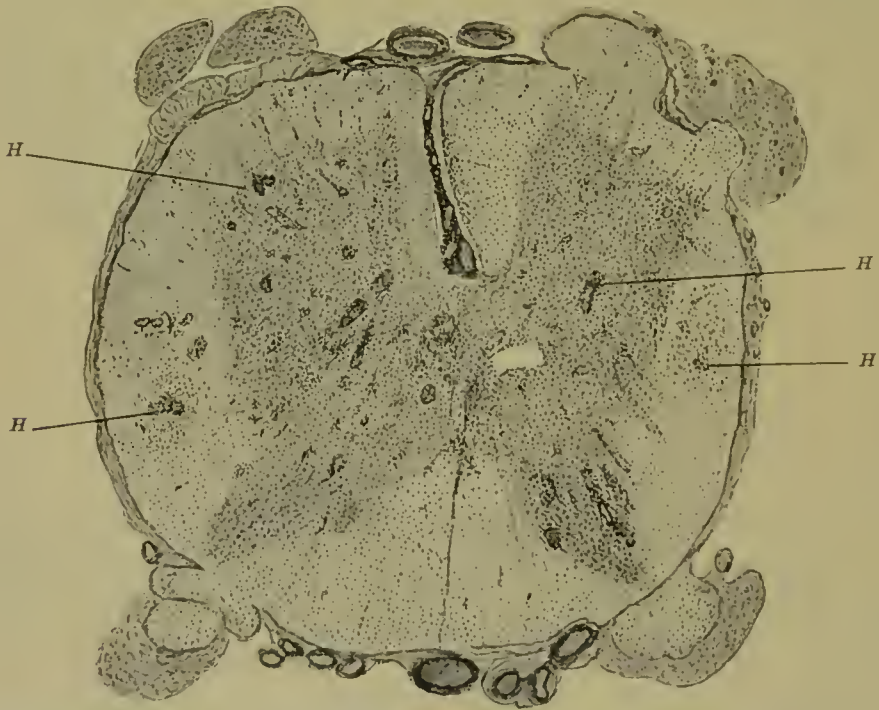


Fig. 181. Myelitis acuta disseminata (resp. akute dissem. Myeloencephalitis).
H = kleine Rundzellenherde, meist um Gefäße. Färbung: van Gieson und Alaunhaematoxylin.

können — namentlich im Beginn des Leidens — Großhirnsymptome im Vordergrunde stehen, und zwar Bewußtseinsstörung, Delirien, Aphasie etc. So entsprach in einem unserer (Oppenheim-Henneberg) Fälle der psychische Zustand dem der Korsakoffschen Krankheit. Auch choreatische Erscheinungen sind beschrieben worden. Diese Symptome können durch die Lokalisation des Krankheitsprozesses in der Rinde hervorgerufen werden, sind aber zuweilen nur die Folge der Temperatursteigerung und der Allgemeininfektion des Organismus. Lülthje, der Symptomenkomplexe dieser Art bei Typhus sah, will auch die Ataxie

*) Beechterew und Davidenkoff (L'Encéphale 10 und These Petersburg 11) schließen aus ihren Beobachtungen, daß das Symptombild der akuten Ataxie auch auf dem Boden der Intoxikation bei anatomisch intaktem Nervensystem entstehen könne.

und Sprachstörung auf den kortikalen Prozeß zurückführen. Bei tuberkulöser Meningitis wurde der Symptomenkomplex der akuten Ataxie von Nonne und Hauptmann beobachtet.

Das Krankheitsbild kann sich somit von dem der Myelitis sehr weit entfernen. Hervorgehoben wird in vielen Krankengeschichten das Fehlen von Gefühls- und Blasenstörung. Zahlreiche eigene Beobachtungen sowie die von Fürstner, Mager, Henschen, Schlesinger, Reichmann u. A. mitgeteilten Fälle haben aber gezeigt, daß Störungen der Blasen- und Mastdarmfunktion und auch der Sensibilität nicht ungewöhnlich sind. Überhaupt darf man nicht von der Voraussetzung ausgehen, daß sich die Erscheinungen dieser disseminierten Encephalomyelitis in irgend ein Schema bringen lassen. Es geht vielmehr aus unseren Beobachtungen hervor, daß das Krankheitsbild ein überaus variables ist. So habe ich einen Fall gesehen, in dem neben den Symptomen der Myelitis Kopfschmerzen, Erbrechen, Diplopie und Krämpfe vom Jacksonschen Typus auf der Höhe des Leidens vorhanden waren, von denen die letzteren nach Heilung des spinalen Symptomenkomplexes für lange Zeit bestehen blieben. In einem andern gehörte eine passagere Hemiplegie und Aphasie, in einem dritten zerebellare Ataxie zu dem Symptombilde. Daß die Spinalaffektion auch eine atrophische Lähmung nach Art der poliomyelitischen hervorbringen kann, habe ich schon S. 268/269 angeführt. Den Brown-Séquardschen Typus habe ich bei dieser Form einmal nachweisen können, in einem andern Falle kam es unter Schmerzen und Fieber zu einer atrophischen Lähmung des Armes, zu einer spastischen des gleichseitigen Beines. Bei einem neuerdings von mir untersuchten Patienten kam es zu einer Tetraplegie aller 4 Extremitäten, anfangs mit spastischen Erscheinungen, später mit Atonie. Es gibt auch abortive Formen dieser Art, in denen eine Harnverhaltung oder Incontinentia urinae das einzige Symptom des Prozesses bildet (eigene Beob.). Zeichen meningealer Reizung waren ebenfalls einigemal vorhanden. Die Erkrankung kann in kurzer Zeit ablaufen, aber auch einen subakuten und selbst subchronischen Verlauf nehmen. Einige Erfahrungen (Leyden, Oppenheim, Goldscheider, Mager, Finkelnburg¹⁾, Schnpfer, Schlesinger²⁾ u. A.) deuten darauf hin, daß sie in multiple Sklerose übergehen kann (s. d.). Jedenfalls dürfte sie von der akuten Form der multiplen Sklerose (s. d.) meist nicht sicher zu unterscheiden sein*).

Bei der bisherigen Betrachtung der Myelitis hatten wir ein bestimmtes Stadium herausgegriffen, nämlich das der vollentwickelten Krankheit. Über die Entwicklung und über den Verlauf ist nun folgendes zu sagen: In der Regel ist die Entstehung eine akute; die akute Myelitis ist die häufigste und bestgekannnte Form. Die oben geschilderten Symptome der Leitungshemmung können sich in einem Tage ausbilden (vgl. z. B. die S. 268 angeführte Beobachtung), ja in einzelnen

¹⁾ Z. f. N. XX. ²⁾ Z. f. N. XXXVI u. Obersteiner XVII. S. ferner Thienger, Inaug.-Diss. Würzburg 01.

*) Es ist durchaus erwünscht, daß die Lehre von der disseminierten Myelitis an der Hand der vorliegenden Erfahrungen einmal eine gründliche Bearbeitung erfährt; dabei sind natürlich auch die hier mitgeteilten Beobachtungen und Tatsachen zu berücksichtigen.

Fällen war die Entwicklung eine geradezu apoplektiforme (Beobachtung von Strull, Hochhaus, mir [G. Flatau], A. Schiff, Muratoff u. A.). Gewöhnlich vergehen Tage und selbst einige Wochen, ehe die Erkrankung zur vollen Reife gelangt. Bei dieser akuten Entstehung ist die Temperatur meistens und nicht selten beträchtlich gesteigert; das Fieber kann Tage und Wochen anhalten. Der Patient fröstelt, spürt ein Kriebeln in einem oder in beiden Beinen, das steigert sich zur Gefühllosigkeit, es kommt Schwäche hinzu, die sich in Lähmung verwandelt, Blasenstörung etc.; oder die Affektion kann sich auch zuerst durch motorische Schwäche oder Blasenbeschwerden ankündigen. Schmerzen sind meist nur geringfügig, selten von großer Heftigkeit, sie haben ihren Sitz in der Rücken- oder Bauchgegend und können sich in Gürtelform ausbreiten. Meningeale Reizerscheinungen können sogar im ersten Stadium in den Vordergrund treten, ich fand in einem solchen Falle bei der Lumbalpunktion klaren Liquor, der frei von Mikroorganismen war.

Weniger oft ist die Entwicklung der Erkrankung eine subakute. Es vergehen Wochen, Monate, oder es dauert selbst ein halbes Jahr, ehe alle Erscheinungen der Myelitis transversa perfekt sind. Am seltensten nimmt sie einen von vornherein chronischen Verlauf. Die Fälle, die zunächst als chronische Myelitis imponieren, erweisen sich nach unserer Erfahrung bei genauer Untersuchung gewöhnlich als multiple Sklerose mit vorwiegend spinalen Symptomen oder als Tumor medullae spinalis. Doch gibt es eine Myelitis chronica. Einmal ist diese ein häufiger Ausgang der akuten Myelitis. Dann aber kommt es auch in seltenen Fällen vor, daß die Myelitis von vornherein in schleichender Weise entsteht. Zunächst macht sich eine Schwäche in einem Bein oder sogleich in beiden geltend, die sich fast immer mit Steifigkeit verknüpft. Sie steigert sich ganz allmählich. Mit ihr verbindet sich von vornherein oder im weiteren Verlauf Gefühlsstörung, anfangs gewöhnlich Parästhesien, dann auch Hypästhesie, die sich überhaupt nicht oder nur sehr langsam zur Anästhesie steigert. Bald schon in den ersten Monaten, bald erst nach Jahresfrist kommen Harnbeschwerden hinzu etc. etc.

Bezüglich der Differentialdiagnose ist besonders auf das Kapitel: multiple Sklerose, Tumor medullae spinalis und auf die bei den Wirbelkrankheiten erörterte Kompressionslähmung zu verweisen. Vom Rückenmark selbst ausgehende Tumoren (Gliome etc.) können lange Zeit unter dem Bilde der Myelitis verlaufen. Es gilt das selbst für maligne und metastatische Geschwülste der Wirbelsäule, wie das besonders Nonne gezeigt hat.

Der Herpes zoster im Bereich der Sakralnerven kann sich mit Blasen- und Mastdarnlähmung verbinden (Davidsohn¹⁾, eigene Beobachtung²⁾) und dadurch ein der Myelitis verwandtes Bild vortäuschen.

Daß die Embolie der Aorta abdominalis sowie embolische und thrombotische Verstopfungen der Rückenmarksarterien mit ihren Folgezuständen eine der Myelitis ähnliche oder kongruente Symptomatologie bedingen können, wurde schon hervorgehoben. Bei Embolie der Aorta würde außer der Plötzlichkeit der Entstehung des spinalen Symptomenkomplexes unter dem Bilde einer totalen Leitungsunterbrechung im Marke,

1) B. k. W. 1890. 2) Mitt. aus Grenzgeb. XV.

der Nachweis des Grundleidens und besonders das Fehlen der Pulse an den Arteriae femorales etc. für die Unterscheidung maßgebend sein.

Die durch lokalen Verschuß eines größeren Rückenmarksgefäßes bedingte Myelomalazie läßt sich von der akuten Myelitis kaum sicher unterscheiden. Auch die von Langdon (Journ. of Nerv. 05) zusammengestellten differential-diagnostischen Kriterien sind zum großen Teil unsicher.

Auch sonst sind eigentümliche, vom Gefäßapparat des Rückenmarks ausgehende Affektionen von Petró, Brasch, Merewkina, Jumentié et Lévy-Valensi u. A. beschrieben worden, die sich einstweilen der Diagnose entziehen und speziell von der Myelitis nur schwer gesondert werden können.

Was die Unterscheidung der Myelitis von den funktionellen Neurosen und speziell von der Hysterie anlangt, so ist auf die entsprechenden Kapitel zu verweisen.

Besonders oft wird nach meinen Erfahrungen noch bei der Diagnose der akuten disseminierten Form des Leidens vorbeigegriffen. So hatte ich Gelegenheit, einen Fall dieser Art zu beobachten (meine Diagnose wurde durch die Autopsie bestätigt), bei dem hervorragende Kollegen die Diagnose Hysterie, Polyneuritis, Wirbelkaries, Tumor cerebri gestellt und schließlich eine entsprechende chirurg. Behandlung empfohlen hatten.

Die Prognose der Myelitis ist eine zweifelhafte; jeder Ausgang ist möglich: Heilung*), Besserung, Stillstand, Fortschreiten bis zum Tode — alles das wird beobachtet, das letztere am häufigsten. Für den Arzt ist es von größter Wichtigkeit, die Prognose im Einzelfall nach Möglichkeit richtig stellen zu können. In dieser Beziehung ist folgendes beachtenswert: Die Aussicht auf Heilung ist im ganzen eine größere, wenn die Myelitis einer akuten Infektionskrankheit folgt. Unter diesen ist anscheinend die gutartigste Form die sich an die Gonorrhoe anschließende. Diese ist aber auch gewöhnlich am wenigsten bestimmt charakterisiert. Doch sah ich selbst in einem Falle, in welchem eine spastische Paraplegie resp. spastisch-ataktische Paraparese mit Blasenlähmung und Gefühlsstörung im Anschluß an die Gonorrhoe entstanden war, innerhalb von 3—4 Wochen Heilung eintreten. Ich erinnere hier ferner an Beobachtungen von Hayem, Parmentier, Spillmann, Haushalter und Bloch. Andererseits gibt es auch eine schwere Form der postgonorrhoeischen Myelitis mit Septikämie und letalem Ausgang (Olmer¹⁾). Auch in den Fällen von Myelitis — es handelt sich anscheinend meist um die disseminierte Form — die auf Variola, Typhus, Erysipel, Influenza etc. folgte und gewöhnlich unter dem Bilde der akuten Ataxie verlief, ist nicht selten Ausgang in Heilung beobachtet worden. Andererseits kann sich auch beim Typhus eine akute hämorrhagische Myelitis von foudroyantem, tödlichem Verlauf entwickeln (A. Schiff). Ferner kann die „akute Ataxie“ auch zu einem stationären Leiden werden (Nonne, Lenhartz, eigene Beob.). Eine günstige Prognose hat ferner die nach Wutschtzimpfung auftretende Spinallähmung (E. Müller). Weiter gibt

*) Ich habe den Ausgang in Heilung in einer ziemlich großen Zahl von Fällen dieser Art, und zwar am häufigsten bei der disseminierten, aber auch bei der scheinbar diffusen Form, gesehen. Einzelne meiner Beobachtungen hat Friedländer in seiner Dissertation (Berlin 1891) mitgeteilt. Die Heilbarkeit der akuten Ataxie ist schon öfter hervorgehoben. In neuerer Zeit werden über Heilung der Myelitis kasuistische Mitteilungen von Pontoppidan, Stanowski, Eliot, Apostoli-Planet, Semerad, Krewer, der seine Beobachtungen allerdings nicht als Myelitis ansprechen will, gemacht.

¹⁾ R. n. 10.

es Formen von Spinallähmung, die einen intermittierenden Charakter zeigen und in Beziehung zur Malaria stehen, mit dem Ausgang in Genesung. Nicht ungünstig ist im allgemeinen die Prognose der syphilitischen Myelitis. Freilich gibt es hier eine frühzeitig, schon im Beginn des Sekundärstadiums auftretende Form von rapidem, letalem Verlauf. Eine Myelitis, die sich im Puerperium, auf dem Boden der Tuberkulose, der Sepsis entwickelt, hat meist eine üble Prognose, doch wird auch ein Fall von puerperaler Myelitis mit günstigem Verlauf be-

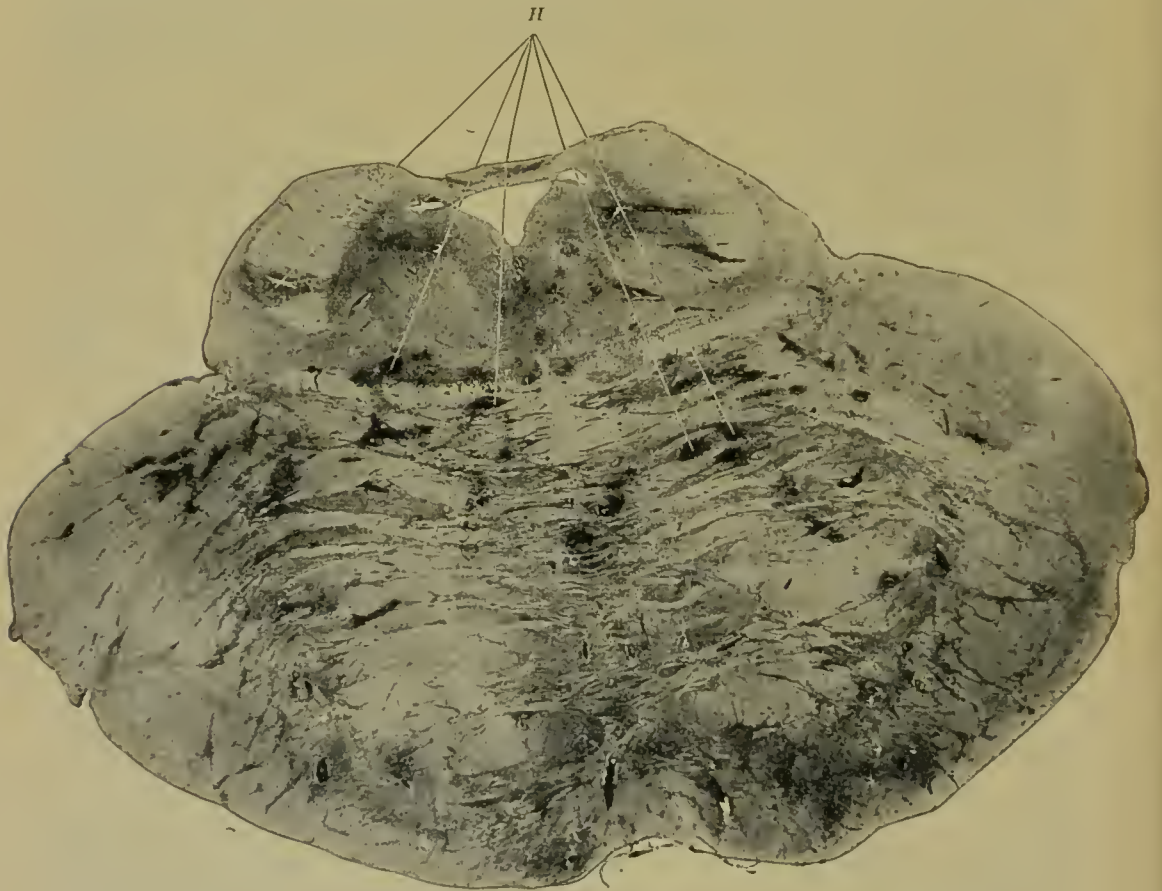


Fig. 182. Diss. Myeloencephalitis. Zahlreiche Herde (H) im Pons.
Fig. 181 u. 182 gehören zu demselben Falle.

richtet (Morell). Die Graviditätsmyelitis kann mit dem natürlichen oder künstlichen Abschluß der Schwangerschaft ausheilen, aber bei erneuter rezidivieren (Hösslin, Rosenberger-Schmincke); mir ist es freilich wahrscheinlicher, daß es sich in derartigen Fällen um multiple Sklerose handelt. Weitere Anhaltspunkte für die Prognose gibt die Art der Entstehung: Je akuter und zugleich unvollständiger die Symptome der Myelitis sich entwickeln, desto günstiger ist im allgemeinen die Prognose; während die Fälle, in denen die Krankheit einen schleichenden, progressiven Verlauf nimmt, sowie die, in denen die Symptome einer totalen Querschnittserkrankung in akuter oder subakuter Weise zur Ausbildung ge-

langen, wenig Aussicht auf Heilung bieten. Auch sind die Chancen um so schlechter, je länger die Symptome des Spinalleidens bereits bestehen.

Ich habe Fälle beobachtet, in denen meningitische und neuritische Symptome den myelitischen Prozeß komplizierten, mit dem Ausgang in Genesung. In zweifelhaften Fällen würde also das Hervortreten von starken Rückenschmerzen, ausstrahlenden Schmerzen in den Extremitäten, Rückensteifigkeit sowie das Vorhandensein neuritischer

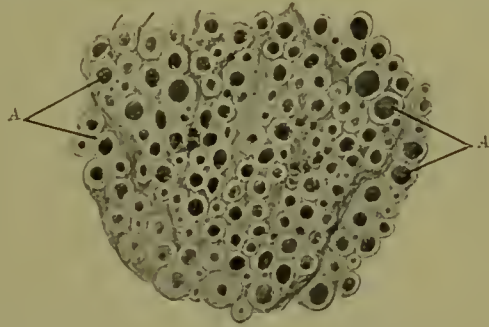


Fig. 133. Schwellung der Achsenzylinder (A) bei Myelitis. Karminfärbung.

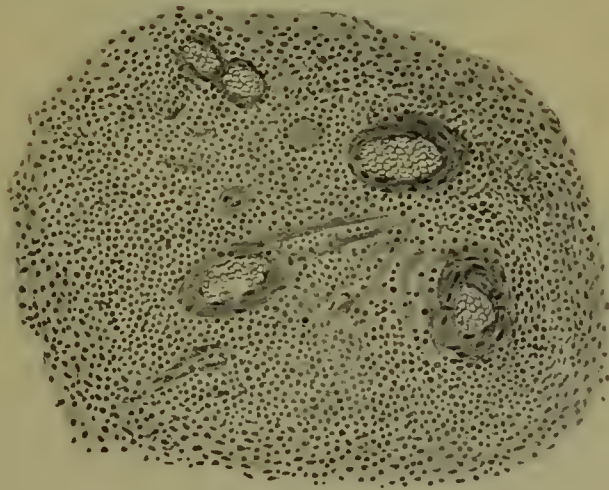


Fig. 134. Einer der Herde (H) von Fig. 132 bei stärkerer Vergrößerung.

Symptome als Zeichen von relativ guter Vorbedeutung zu betrachten sein, wenn es berechtigt ist, aus wenigen Beobachtungen diesen Schluß zu ziehen*). Auch gilt das nicht für jene degenerative Neuritis, die

*) Neuere Beobachter (Hochhaus, Marinesco, Redlich u. A.) haben festgestellt, daß die Meningen meistens an dem Krankheitsprozesse teilnehmen, und Hochhaus hat die Kombination mit Neuritis und Myositis auch durch die anatomische Untersuchung in einem Falle dartun können. Eine Beobachtung von Brissaud scheint ebenfalls hierher zu gehören. Die Kombination mit Meningitis wurde schon intra vitam durch die Lumbalpunktion in einem von Strümpell beschriebenen, allerdings ungewöhnlichen Falle nachgewiesen. Aus diesen Beobachtungen geht also hervor, daß man mit der Verwertung der meningitischen Symptome für die Prognose vorsichtig sein muß, wie ich das auch selbst neuerdings in einem Falle erfahren mußte.

sich erst im Verlauf der Myelitis als einer konsumierenden Krankheit entwickelt. Als ein *signum mali ominis* betrachtet man das frühzeitige Eintreten eines sich schnell ausbreitenden Decubitus, des sog. *Decubitus acutus*. Die vollständige Lähmung der Blase und des Mastdarms ist ebenfalls ein Symptom von übler Vorbedeutung. Endlich ist der Allgemeinzustand bei der Prognose zu berücksichtigen. Grazeile, geschwächte Individuen, Greise erliegen der Erkrankung leichter als robuste. Der Exitus wird gewöhnlich durch die Folgezustände der Cystitis oder des Decubitus bedingt.

Pathologische Anatomie. Bei der Herausnahme des Rückenmarks läßt sich häufig schon durch die Betastung die erkrankte Stelle erkennen: sie hat meistens eine weichere Konsistenz. Legt man Querschnitte an, so hebt sich die betroffene Partie gewöhnlich schon dadurch deutlich ab, daß die Zeichnung hier verwischt, die graue Substanz nicht mehr deutlich von der weißen zu trennen ist, und das rötlichgelb, gelblichweich oder graugelblich verfärbte Mark hervorquillt. In den

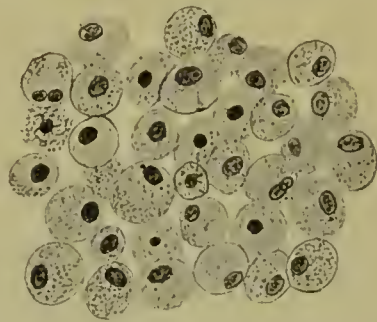


Fig. 185. Zellen aus einem myelitischen Herde, wahrscheinlich veränderte Körnchenzellen. Karmin-Alaunhämatoxylin.

chronisch verlaufenen Fällen kann jedoch die Konsistenz des erkrankten Gewebes auch eine derbere sein. Bringt man ein kleines Partikelchen frisch ohne Zusatz unter das Deckglas und betrachtet es unter dem Mikroskop, so findet man zahlreiche Körnchenzellen*). Es zeigt sich nun entweder ein myelitischer Herd von sehr wechselnder Ausdehnung oder es sind mehrere zerstreute, die sich auf einen Teil des Querschnitts beschränken (Fig. 179, 180, 181) oder auch mehr oder weniger diffus (Fig. 187) sich über den ganzen Querschnitt verbreiten, außerdem ist oft schon bei makroskopischer Besichtigung die sekundäre Degeneration zu erkennen. Weit prägnanter tritt das alles hervor, nachdem das Rückenmark einige Zeit in Chromsalzlösung gehärtet ist, die erkrankten Partien heben sich dann durch ihren intensivgelben Farbton ab.

Genaueres über die Natur des myelitischen Prozesses erfährt man erst durch mikroskopische Untersuchung der nach Härtung hergestellten feinen Quer- und

*) Über die Herkunft der Körnchenzellen gehen auch jetzt die Ansichten der Forscher noch auseinander. Ich halte sie mit der Mehrzahl derselben für Leukozyten, die das nervöse Zerfallsmaterial aufgenommen haben (Marinesco nennt sie Neuronophagen). Hoche meint, daß sowohl die Leukozyten wie die Glia- und Bindegewebszellen und ganz besonders die letzteren zu Körnchenzellen werden können, Buchholz läßt sie aus Gliazellen hervorgehen. Nach Henneberg können sie auch aus Zellen der Adventitia hervorgehen.

Längsschnitte. Die wesentlichen, schon von Leyden, Chareot, Westphal, Schultze u. A. festgestellten Tatsachen sind in den letzten Jahren durch zahlreiche Untersuchungen,



Fig. 186. Herd zelliger Infiltration (H) im Rückenmark bei Endocarditis ulcerosa. (Nach einem Cassirerschen Präparat meiner Sammlung.)

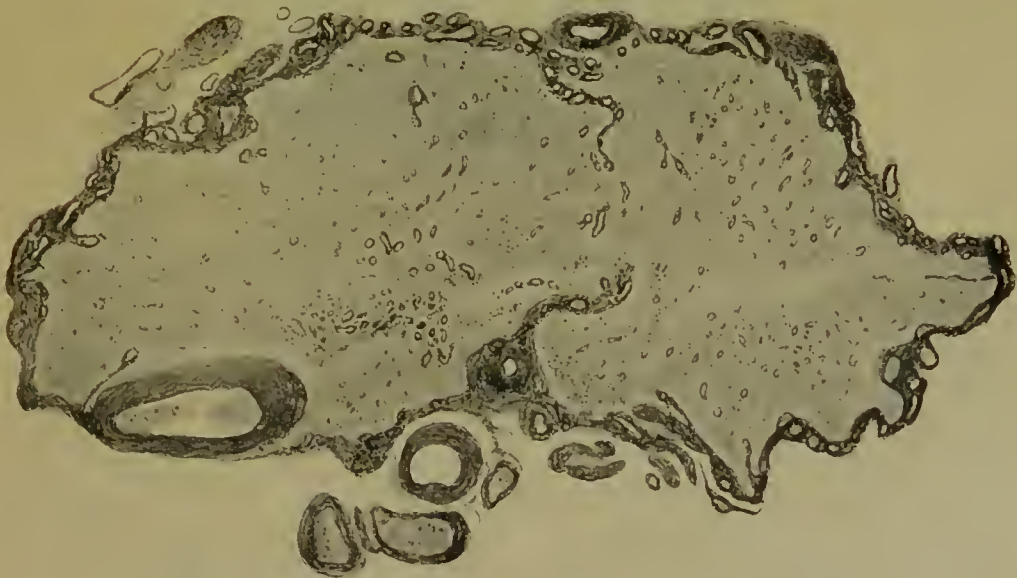


Fig. 187. Myelitis transversa completa im Endstadium. Untergang aller nervösen Elemente etc. Verdickung der Meningen. Karminfärbung.

unter denen ich die von Strümpell, Fürstner, Hochhaus, Sehmas, Marinesco, Mager und Redlich sowie die von Rhein und die von Harbitz-Scheel¹⁾ hervorhebe,

¹⁾ Pathologisch-anatomische Untersuchungen über akute Myelitis und verwandte Krankheiten etc. Christiania 07.

bestätigt und ergänzt worden. Sehr gründlich hat die patholog. Anatomie der Myelitis auch Henneberg in Lewandowskys Handbuch bearbeitet und sind dort alle Einzelheiten nachzusehen.

Wenn ich bei der Beschreibung der histologischen Verhältnisse auch auf die Angaben dieser Autoren Rücksicht nehme, stütze ich mich doch im wesentlichen auf eigene Erfahrungen unter Hinweis auf die von mir und meinen Schülern (Cassirer, Finkelnburg) hergestellten Präparate.

Die bei Myelitis im Rückenmark hervortretenden Veränderungen sind recht mannigfaltige und wechselnde. Henneberg unterscheidet die Myelomalazie und die genuine akute Myelitis und rechnet zur letzteren 2 Hauptgruppen: die infiltrative (mit einer Anzahl Spezialformen) und die degenerative. Häufig, vielleicht meistens (d. h. in der Mehrzahl der zur Obduktion kommenden Fälle) steht das Bild des Zerfalls: der Degeneration, Nekrose, Erweichung im Vordergrund. Die nervösen Elemente erscheinen dabei selbst als die primär affizierten. Nachdem die Achsenzylinder eine oft beträchtliche Schwellung (Fig. 183) erfahren haben und auch die Marksheiden gequollen und gebläht erschienen sind, kommt es zum Zerfall, es bilden sich Schollen von Myelin und

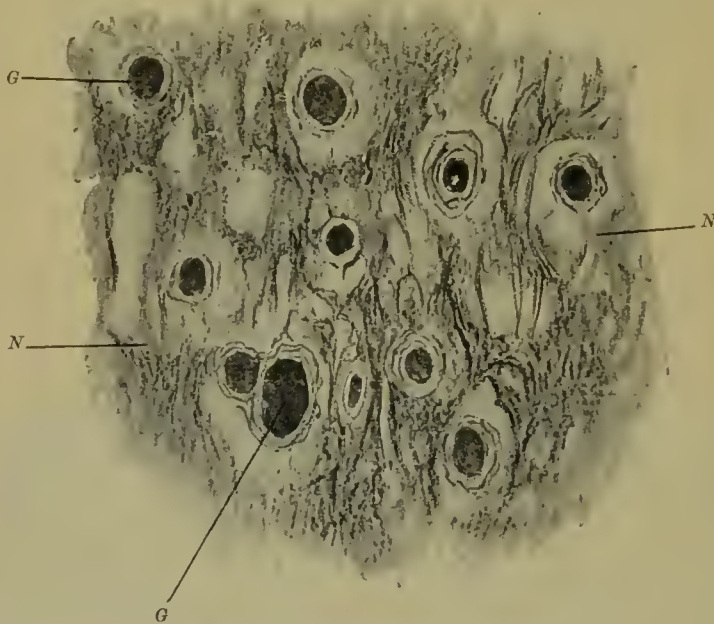


Fig. 188. Teil eines Rückenmarksquerschnitts von Myelitis im Stadium der Sklerosierung.
G = Gefäße, N = Verdichtete Neuroglia.

fettige Umwandlungsprodukte desselben, die von den Körnchenzellen, die sich im Herde ansammeln, aufgenommen werden. Je nach dem Stadium, in dem man diesen Vorgang untersucht, und wohl auch je nach der Akuität und Intensität des Zerfalls erscheint der Prozeß unter dem Bilde des „blasigen Zustandes“ (Leyden), „Lückenfeldes“ (Mager), d. h. als weitmaschiges Gewebe, dessen Lücken durch den Schwund der Nervenfasern und die Auflösung der Körnchenzellen zustande kommen oder unter dem Bilde des Erweichungsherdes, in welchem Myelin, Detritus und Körnchenzellen vorherrschen — letztere können sich auch als sog. epitheloide Zellen (Fig. 185) im gefärbten Präparat darstellen — oder endlich in einem 3. Stadium unter dem Bilde des Narbenherdes, in welchem die Gliawucherung am meisten in die Augen springt (Fig. 188). — In andern Fällen, und zwar dürften dazu die Mehrzahl der unter dem Typus der akuten disseminierten Myelitis auftretenden gehören (was freilich von Henneberg auf Grund der vorliegenden Befunde bestritten wird), tritt die Affektion der Gefäße und die zellige Infiltration, d. h. die herdförmige Ansammlung von Rundzellen (Fig. 181, 182, 184 und 186), selten epitheloiden Zellen (Fig. 185), ganz in den Vordergrund. Bezüglich dieser Zellenform und ihrer Deutung sei auf die Angaben von Leyden, Redlich (XIX. Kongreß für innere Med.), Weill-Gallavardin (R. n. 03) u. A. verwiesen. Auch Blutungen kommen dabei vor. Ich nehme an, daß bei dieser Form die nervösen Elemente

oft nur wenig verändert sind, wenigstens in dem ersten Stadium und den gutartigen Fällen, während sich in der Folge die Zeichen der entzündlichen Reizung und dann die der Degeneration an ihnen bemerkbar machen. Bei dieser Form ist vollkommene Restitution, ferner Ausgang in Vernarbung, Sklerose und vielleicht auch in Erweichung möglich. — Die geschilderten beiden Haupttypen können aber auch nebeneinander bestehen, ferner kann die Beteiligung des Gefäßapparates auch bei der nekrobiotischen Form eine erhebliche sein. Von einer eitrigen Myelitis ist auch hier und da die Rede (z. B. Collins, König), als primäres Leiden ist sie jedoch mir noch nicht begegnet, sie entsteht vielmehr bei direktem Eindringen von putridem, septischem Material in den Wirbelkanal, z. B. bei Decubitus, bei Wundinfektion, nach Verletzungen, Operationen, bei Lumbalanästhesie oder auf metastatischen Wege (vgl. den Abschnitt Rückenmarksabszeß). Indes bedarf die Frage der weiteren Klärung, so wurde mehrfach, z. B. von Claude-Lejonne, Geronne (Charité-Annalen XXXIII), Kawashima (V. A. Bd. 200) die Kombination der eitrigen Myelitis mit Meningitis purul. beobachtet, ohne daß die Genese völlig klargestellt wäre. Daß diese Zustände nicht scharf vom Abszeß getrennt werden können, liegt auf der Hand. Henneberg rechnet mit der Möglichkeit einer primären Infektion des Rückenmarks, die in der eitrigen Meningomyelitis ihren Ausdruck findet; jedenfalls ist das aber ein recht seltenes Vorkommnis. — Nach Hochhaus kann ferner auch da, wo die myelitische Erkrankung eine unbeschriebene ist, der Gefäßapparat in ganzen Rückenmark und darüber hinaus entzündlich affiziert sein. Endlich ist auch an die anatomisch festgestellte Tatsache der Optikus- und der Meningealaffektion zu erinnern.

Bezüglich der allgemeinen Fragen und der Begriffsbestimmung des Entzündungsprozesses am Nervensystem vgl. die Abhandlungen von Storeh (C. f. N. 1900) und Schmaus (Z. f. N. XXVI) sowie die neueste von Marchand (M. Kl. 11).

Von ungewöhnlichen Befunden wie dem der Höhlenbildung durch Erweichung (Schlesinger, Stanislawsky) kann hier abgesehen werden.

Therapie. Die Behandlung der Myelitis ist, solange wir von der von Marinesco prophezeiten Serum-Therapie noch weit entfernt sind, keine dankbare Aufgabe. Dennoch ist ärztliche Überwachung, ärztliches Eingreifen erforderlich, sie kann viel verhüten und manches nützen.

Die kausale Behandlung spielt nur ausnahmsweise, z. B. bei syphilitischer Ätiologie, eine Rolle. Bei der Graviditätsmyelitis kann die Einleitung der künstlichen Frühgeburt wirksam sein (Hösslin).

Für die Fälle akuter Erkrankung ist absolute Ruhe das erste Erfordernis. Dauernde Bettlage ist sofort zu verordnen. Auch die Exkretionen sind im Bett — und unter peinlichster Sauberkeit — vorzunehmen. Liegt eine postinfektiöse Erkrankung vor, so halte ich ein diaphoretisches Verfahren für besonders empfehlenswert. Durch Einpackung in feuchte Laken und wollene Decken und gleichzeitige Darreichung heißer Getränke soll Schweiß erzielt werden. Auch kann man durch geeignete Apparate heiße Dämpfe unter die Bettdecke leiten bzw. die Apparate für lokale Heißlufttherapie verwenden. Diese Maßregel verspricht weit eher Erfolg als die Eisblase oder die örtlichen Ableitungen. Doch darf eine örtliche Einpinselung mit Jodtinktur an der dem Sitze der Myelitis entsprechenden Stelle des Rückens, oder auch ein Vesicans oder die Points de feu angewandt werden, nur hüte man sich, sie in der Gegend zu applizieren, die in den Bereich der Anästhesie gezogen und zugleich einem Drucke ausgesetzt ist.

Von Medikamenten verordne man allenfalls die Salizylpräparate. Spezifika gegen die Myelitis besitzen wir einstweilen nicht. Steht das Leiden in Beziehung zur Syphilis, deutet nur irgend ein Moment auf diesen Zusammenhang, so greifen wir zum Jodkalium bzw. den Jod-

präparaten und Quecksilber sowie zum Salvarsan. Die Annahme, daß Hg auch bei den nichtspezifischen Rückenmarksentzündungen einen heilbringenden Einfluß habe, wird durch die Erfahrung nicht genügend gestützt. Vom *Secale cornutum* habe ich niemals einen Erfolg gesehen. Ist Intermittens vorausgegangen, so ist Chinin und ev. Arsen indiziert. Gegen die Lähmungszustände werden Strychnininjektionen empfohlen. Heiße Bäder sind zu vermeiden. Dagegen mögen feuchte Einpackungen auch nach Ablauf des ersten Stadiums angewandt werden. Ich habe mit dieser Behandlung einigemale einen augenfälligen Erfolg erzielt. Nach wiederholter Anwendung der Lumbalpunktion sah Finkeluburg eine vorübergehende Besserung eintreten; es dürfte das wohl nur da zutreffen, wo die Myelitis mit Meningitis serosa verknüpft ist.

Ist die Erkrankung auf der Höhe angelangt, ist ein Fortschreiten nicht mehr zu konstatieren, so sind warme Bäder von 26—28° R am Platze, denen man auch Seesalz, Kreuznacher Mutterlauge, Staßfurter Salz zusetzen kann. In den chronisch verlaufenden Fällen kann, solange der Kranke sich noch fortzubewegen vermag, die Anwendung einer Badekur in einem der Wildbäder (Teplitz, Wildbad, Gastein etc., aber unter Vermeidung der hohen Temperaturen), oder auch der Gebrauch der kohlensäurehaltigen Thermalsoolen von Oeynhausens, Nauheim etc. wohl empfehlenswert sein. Wenn jedoch die spastischen Erscheinungen und die Steigerung der Reflexerregbarkeit sehr ausgesprochen sind, ist die Anwendung der letzteren zu widerraten.

Ist der Kranke dauernd ans Bett gefesselt, so ist das Augenmerk vor allem darauf zu richten, daß dem Decubitus vorgebeugt wird. Also sorgfältige Lagerung, Lagewechsel, glatte Unterlage, Luftkissen — das Beste leistet jedoch ein Wasserkissen. Bepudern der dem Druck ausgesetzten Stellen mit Zinkamylum oder einem andern Streupulver, Waschung mit Kampherwein, Zitronensaft oder dergl. ist empfehlenswert. Ichthyolkollodium soll ebenfalls prophylaktisch wirken. Mehr noch ist von der Anwendung von Bädern jedesmal nach der Entleerung des Blasen- und Darminhalts zu erwarten. Wo sich das nicht durchführen läßt, müssen sie durch Waschungen ersetzt werden. Es sind zahlreiche Hebe- und Transportvorrichtungen empfohlen worden, um alle diese Manipulationen an den gelähmten Kranken zu erleichtern. Die Fersen- und Gesäßgegend muß ebenfalls besonders vor Druck geschützt werden durch entsprechende Watterpolster oder Gummikränze. Größte Vorsicht und Reinlichkeit bei Anwendung des Katheters! Er ist nicht allein anzuwenden bei Harnverhaltung, sondern auch bei Harnträufeln. Die Inkontinenz macht bei Männern die Anwendung eines Urinars oder bei Bettlägerigen eines zweckentsprechenden Gefäßes erforderlich. Wird jedoch die Haut des Penis oder des Skrotums dadurch gereizt, so ist es geraten, Watte unterzulegen, die gewechselt wird, sobald sie feucht ist, oder andere aufsaugende Polster aus Holzwolle oder Torfmull. Hochlagerung begünstigt den Harnabfluß. Man hat auch an der Bettunterlage Vorrichtungen angebracht, welche ein sofortiges Abfließen des Harns ermöglichen, doch ist damit kein wesentlicher Vorteil verbunden. Bei Frauen kann die Anwendung eines Dauerkatheters notwendig sein. Liegt Obstipation vor, so suche man jeden zweiten Tag durch ein mildes Abführmittel oder besser durch ein Klysma eine volle Entleerung zu erzielen.

Die Behandlung des Decubitus erfordert außer den schon erwähnten Maßnahmen (laue Bäder, ev. permanentes Bad) die örtliche Anwendung von Medikamenten in Form feuchter Verbände, Salben etc. Ist das Geschwür klein, so genügt ein mit Leukoplast befestigter Salbenverband (Borvaselin, weißes Präzipitat, Jodoform, Zinkpaste, Xeroform, Dermatol etc.). Bei ausgebreiteter Geschwürsbildung empfehlen sich feuchte Verbände mit Kampherwein-Myrrhentinktur oder Wasserstoffsperoxyd. Bei schlaffen Granulationen zeigt *Plumbum tannicum* sowie *Argent. nitr.* in Salbenauftragung oder als feuchter Verband oft einen günstigen Einfluß; auch Wasserstoffsperoxyd kann in diesem Sinne angewandt werden. Bei stärkerer Sekretion sind die trockenen Pulver (Jodoform, Xeroform, Wismut etc.) und entsprechenden Mullgazen vorzuziehen. Lagerung auf Holzwolle wird von Sander und Zweig (D. m. W. 10) warm empfohlen. Unterminierte Ränder und Fisteln müssen gespalten, gangränöse Partien mit der Schere abgetragen werden.

Hat sich Cystitis entwickelt, so sind zunächst entsprechende innere Mittel zu verabreichen, von denen das Urotropin am meisten gerühmt zu werden verdient. Erweisen sich Blasenausspülungen erforderlich, so bediene man sich der doppelläufigen Katheter und verwende lauwarne Lösungen von 2% Borsäure, von *Acid. salicyl.*, *Argent. nitr.* in 1‰ Lösung etc.

Gegen die starken Spontanzuckungen gibt es leider kein Mittel. Auch das Morphium hat keinen sicheren Erfolg. Die Anwendung der subarachnoidalen Kokaininjektion resp. der Lumbalinfusion mit Tropokokain, Stovain etc. nach Bier ist ein zu gefährlicher Eingriff, als daß sie generell in Vorschlag gebracht werden dürfte. Auch sind von Goldscheider, Leyden-Lazarus damit nur vorübergehende Erfolge erzielt worden. Auch das Cathelinsche Verfahren dürfte nur ausnahmsweise in Frage kommen. Am wohlthuendsten wirkt die Wärme; jedenfalls vermeide man es, die Extremitäten zu entblößen oder unnützlich mit ihnen zu manipulieren. In einigen Fällen, in denen diese Zuckungen das quälendste Symptom waren, verordnete ich das permanente Bad mit gutem Erfolg. Massage und vorsichtige Gymnastik im warmen Bade kann ebenfalls wohltnend wirken. Gegen die Kniebeugekontraktur kann der Druck von Sandsäcken mit Vorteil verwandt werden.

Einer meiner Patienten, der durch die starre Kontraktur der Beine besonders gequält wurde, hatte es selbst ausfindig gemacht, daß er auf reflektorischem Wege den Beinen eine andere Lage geben konnte. Er kniff die Haut an der Innenfläche des Obersehenkels, und das stark gestreckte und übermäßig adduzierte Bein geriet nun in eine andere Stellung, aus der es wieder auf demselben Wege herausgebracht wurde. Der Wille, der also nicht mehr direkt auf die Muskeln wirken konnte, rief den Reflex zu Hilfe, um eine bestimmte Bewegung zu erzielen. Dejerine hat dann etwas Ähnliches geschildert und eines Falles seiner Beobachtung Erwähnung getan, in welchem der Patient mittels dieses Kunstgriffs reflektorisch die Harnentleerung bewirkte. In einem anderen unserer Fälle hat nach Mitteilung des behandelnden Arztes Hyosein die Kontraktur vorübergehend beseitigt, auch Nitroglycerin wird empfohlen.

Den Vorschlag Goldscheiders, in jedem Falle spastischer Paraplegie die Extension anzuwenden, da eine Kompressionsmyelitis nie mit Sicherheit ausgeschlossen werden könne, kann ich nicht akzeptieren.

Von der Elektrizität ist im akuten Stadium nichts zu erwarten. Schaden kann man leicht durch faradische und galvanische Reizung der gelähmten Muskeln, wenn diese sich in einem Zustand der Rigidität mit Neigung zu Reflexzuckungen befinden. Es genügt da eine bloße Berührung der Haut, um Zuckungen auszulösen, wieviel mehr geschieht das durch den elektrischen Strom. Auch ist die stabile Anwendung des galvanischen Stromes an den gefühllosen Gliedmaßen nicht ohne Bedenken (siehe oben S. 372). Somit wird man gut tun, die elektrische Behandlung im allgemeinen auf die späteren Stadien, auf die chronisch

verlaufenden Fälle und auf die Rekonvaleszenz zu beschränken. Unschädlich ist immer die direkte galvanische Rückenmarksbehandlung. Die faradische oder galvanische Muskelreizung ist besonders am Platze bei der schlaffen atrophischen Lähmung, sie ist wohl imstande, die Heilung zu beschleunigen, wenn das Leiden an sich diese Tendenz besitzt. Sind die Lähmungserscheinungen mehr oder weniger beseitigt und ist eine Gefühlsstörung zurückgeblieben, so erweist sich die Anwendung des faradischen Pinsels zuweilen als wirksam. Während im paraplektischen Stadium eine elektrische Behandlung der Blasenlähmung nicht am Platze ist, kann diese in den Fällen von Nutzen sein, in denen nach Ablauf der Myelitis die Blasenlähmung das einzige Symptom bildet. — Ist als dauerndes Ausfallssymptom eine spastische Parese zurückgeblieben, während die übrigen Erscheinungen sich zurückgebildet haben, so kann Massage und Gymnastik (passive Bewegungen, insbesondere im warmen Bade) von gutem Einfluß sein und gelegentlich auch die Tenotomie etc. in Frage kommen; zu der Foersterschen Operation wird man sich nur ausnahmsweise entschließen; wohl aber könnten quälende Spasmen die perineurale Alkoholfiltration der Nervenstämme oder das Stoffelsche Verfahren in Erwägung ziehen lassen.

Anhang.

Senile Paraplegie. Greisenlähmung.

Im Greisenalter kommen Schwächezustände in den unteren Extremitäten vor, die nach den Untersuchungen von Démange¹⁾ — auch Leyden, Eisenlohr, Oppenheim-Siemerling, Sander haben derartige Befunde erhoben — auf eine dem arteriosklerotischen Prozeß verwandte oder entsprechende Affektion des Rückenmarksgefäßapparats und sklerotische Veränderungen in der Umgebung der Gefäße, namentlich der weißen Substanz, zurückzuführen sind. In der Regel handelt es sich um spastische Paraparese, die sich bis zur Kontraktur steigern kann, seltener kommen Gefühlsstörungen und Sphinkterenlähmung dabei vor (eigene Beobachtung). Auch die Arme werden zuweilen ergriffen. Mit den Spinalerscheinungen können sich die durch die Erkrankung des Hirngefäßapparates und ihre Folgezustände bedingten Störungen verbinden (Dementia, Dysarthrie etc.).

Es ist aber zu bedenken, daß die spastische Paraparese des Greisenalters auch durch kleine Hirnherde, die die motorischen Bahnen doppelseitig tangieren, bedingt sein kann. Insbesondere kommt das bei der Lokalisation dieser Herde in der Brücke vor. Dabei können alle andern Zeichen einer Hirnaffektion fehlen.

Ich sah auch einige Fälle dieser Art, in welchen sich mit der spastischen Paraparese Krankheitserscheinungen verbanden, die an das Bild der Paralysis agitans (s. d.) erinnerten, ohne daß jedoch die Übereinstimmung eine vollkommene war, namentlich war der Tremor kein ganz typischer. Indes kommt naturgemäß auch eine Kombination dieser beiden Affektionen vor.

¹⁾ Revue de méd. 1884.

Andere Formen seniler Parese mit Abschwächung der Sehnenphänomene etc. sind auch auf spinale Arteriosklerose bezogen worden, z. B. von Hirsch (Journ. of Nerv. 03), doch bleibt diese Annahme noch durch die anatomische Untersuchung zu stützen. Weitere Beiträge zu dieser Frage haben in den letzten Jahren Pic-Bonnamour (Revue de Méd. 04), Crouzon, Collins-Zabriske (Med. Record 04), B. Sachs, Dupré-Lemaire (R. n. 05), Dupré-Lhermitte-Giroux (R. n. 08), Faure (R. n. 08), Lafora (M. f. P. XXIX) geliefert. Die Abhängigkeit des Prozesses vom Gefäßapparat ist nicht immer deutlich und bleibt es zu beachten, daß natürlich im Greisenalter auch die andern diffusen Rückenmarkskrankheiten gelegentlich vorkommen. Lejeune-Lhermitte (Nouvelle Icon. 06) haben gezeigt, daß die „senile Paraplegie“ auch einen muskulären Ursprung (Schrumpfung und dadurch bedingte Kontraktur der Muskeln) haben kann. S. auch Lhermitte, Thèse de Paris 07, ferner Spielmeier, Die Alterserkrankungen des Zentralnervensystems. D. m. W. 11.

Die multiple Sklerose, disseminierte Sklerose, Sclerosis multiplex cerebrospinalis*).

Die multiple Sklerose ist eine Erkrankung des jugendlichen Alters. Am häufigsten fällt ihr Beginn in das Ende des zweiten und den Anfang des dritten Dezenniums. Nicht ungewöhnlich ist es, daß sie sich erst in der Zeit vom 30. bis zum 45. Lebensjahre bemerklich macht, während sie nur selten noch später auftritt.

Im frühen Kindesalter begegnen wir dem ausgebildeten Leiden nur sehr selten, doch läßt es sich in einigen Fällen bis ins 14. Lebensjahr und in vereinzelt selbst bis in die erste Kindheit zurückverfolgen. So finden sich unter meinen durch die Obduktion sichergestellten Beobachtungen 3, in denen die Krankheit im 13. bis 15. Lebensjahr begonnen hatte; einen dieser Fälle habe ich ausführlicher beschrieben. Manchmal sind es nur einzelne Erscheinungen, die so weit zurückreichen, daß man sie als kongenitale oder früh erworbene betrachten muß (Oppenheim¹⁾).

Von zwei meiner Patienten wurde die Abduzenslähmung auf die früheste Kindheit zurückgeführt, von einigen die Sprachstörung. Mehrfach fand ich Erscheinungen, die als Stigmata degenerationis gedeutet werden mußten, z. B. markhaltige Nervenfasern in der Retina etc.

Wenn das Vorkommen der multiplen Sklerose im frühen Kindesalter nur durch spärliche Sektionsbefunde erhärtet ist, so ist dabei zu berücksichtigen, daß dieses Leiden in der Regel ein sehr langsam verlaufendes, sich über Dezennien erstreckendes ist. Eichhorst will die Affektion bei einem acht Monate alten Kinde einer an multipler Sklerose leidenden Mutter auch anatomisch festgestellt haben. Schupfer führt aus, daß von den der infantilen Herdsklerose zugezählten klinischen Beobachtungen nur ein Teil einwandfrei sei, und daß von den post mortem untersuchten Fällen nur zwei oder drei hierher gehören; der von ihm selbst mitgeteilte steht aber der disseminierten Myeloencephalitis näher als der multiplen Sklerose. Man darf freilich auch nicht außer acht lassen, daß die im Kindesalter häufig vorkommende disseminierte Myeloencephalitis in multiple Sklerose übergehen kann (s. w. u.).

Die Häufigkeit des Leidens ist früher entschieden unterschätzt worden. Nach unseren Erfahrungen, denen die von E. Müller, Mora-

*) Von den neueren Arbeiten über diese Krankheit ist besonders die Monographie von E. Müller, Die multiple Sklerose des Gehirns und Rückenmarks, Jena 04, zu rühmen. Es sei mir aber erlaubt, darauf hinzuweisen, daß meine Abhandlungen und besonders auch die Darstellung in den früheren Auflagen dieses Lehrbuches wenigstens in symptomatologischer Hinsicht alles Wesentliche enthalten. Das, was Müller an neuem bringt, wird im Text angeführt werden.

¹⁾ B. k. W. 1887.

witz, Hobhouse, Mercuvita u. A. entsprechen, handelt es sich um eine Affektion, die unter den chronischen organischen Erkrankungen des zentralen Nervensystems der Frequenz nach einen der ersten Plätze einnimmt.

Über die Ursachen wissen wir nur wenig Zuverlässiges. Wir halten es mit Marie für zweifellos, daß die akuten Infektionskrankheiten, namentlich Typhus, Variola, Scarlatina, Morbilli etc. das Leiden im Gefolge haben können. Auch nach Influenza hat man es sich entwickeln sehen (Nolda, Massalongo und Silvestri, Rendu, Maixner, Bramwell). Ich habe das ebenfalls in einer Reihe von Fällen beobachtet. In einzelnen andern schloß sich die Erkrankung an Cholera, Keuchhusten und akuten Gelenkrheumatismus an. Einigemal sah ich sie nach dem Puerperium zur Entwicklung kommen; Erfahrungen dieser Art werden auch von Hösslin¹⁾ mitgeteilt. Auf die Beziehung zur Malaria deutet besonders eine Beobachtung Spillers. Nach Diphtheritis entwickelte sie sich in einem von Henschen beschriebenen Falle, der aber wohl eher als disseminierte Myelitis anzusprechen ist. Auf die „Erkältung“ wurde von Krafft-Ebing noch großes Gewicht gelegt, und auch ich²⁾ hatte einen Fall zu begutachten, in dem ich den Einfluß eines jähen Temperatursturzes als Ursache beschuldigen mußte. — Des weiteren habe ich darauf hingewiesen, daß die Intoxikation mit metallischen Giften den Grund zu dieser Krankheit legen kann. Ob die von Schlockow bei Zinkarbeitern beobachtete Affektion hierher gehört, ist fraglich. Ich sah aber einen Fall, in welchem eine chronische Zinnvergiftung gleichzeitig zu einer Nephritis und zu dem typischen Symptomenkomplex der multiplen Sklerose geführt hatte. Das Zinn war in den gefärbten Strümpfen der Patientin, die sie jahrelang getragen, und im Urin nachweisbar. Von den bei Mangauvergiftung beobachteten Krankheitsbildern ist es zweifelhaft, ob sie der multiplen Sklerose zugehören (Jaksch, Embden, Wagner). Jaksch ist geneigt, sie auf „Pseudosklerose“ zu beziehen.

Die nach Kohlenoxydvergiftung auftretenden Affektionen können dem Bilde der multiplen Sklerose ähnlich sein (Becker, Ettienne), sind aber wohl auf multiple Erweichungen zu beziehen (Sibelins³⁾, Stursberg⁴⁾). Ceni und Besta wollen das Leiden experimentell durch Vergiftung mit *Aspergillus fumigatus* erzeugt haben. — Gerhardt konnte es in einem Falle auf Quecksilbervergiftung zurückführen. Auch Alkoholismus wird beschuldigt. Mit der Syphilis hat die multiple Sklerose nichts zu tun, doch ist eine in disseminierten Herden auftretende Form der Lues cerebrospinalis beschrieben worden (Bechterew u. A.), und hat namentlich Catola es wahrscheinlich gemacht, daß es eine der multiplen Sklerose verwandte Krankheit syphilitischer Genese gibt. Dahin deuten auch Beobachtungen von Spiller-Woods (vergl. das Kapitel Lues spinalis), und ich habe an anderer Stelle bereits ausgeführt, daß ich in den letzten Jahren auffallend häufig dem Krankheitsbild der Sclerosis multiplex bei Syphilitikern begegnet bin.

¹⁾ A. f. P. XXXVIII. Die Beziehungen zwischen der multiplen Sklerose und dem Geschlechtsleben des Weibes bespricht auch Offergeld (M. Kl. 11). ²⁾ M. Kl. 11. ³⁾ Z. f. kl. M. 09. ⁴⁾ Z. f. N. Bd. 30.

Die Annahme des infektiösen und toxischen Ursprungs dieser Krankheit wird von Strümpell, Hoffmann, Klausner u. A. bekämpft. In nicht wenigen Fällen schloß sie sich an ein Trauma (Fall auf den Rücken) an, in einzelnen entstand sie im Gefolge einer heftigen Gemütsbewegung. Wo ich das sah, waren gewöhnlich mit der psychischen Erschütterung andere Momente, wie Überanstrengung und Erkältung, verbunden. So wurde von zwei Personen in ganz gleichmäßiger Weise angegeben, daß sie bei einer Feuersbrunst nackt oder nur notdürftig bekleidet hatten fliehen müssen. Jüngst konsultierte mich eine Frau, bei der sich nach einer heftigen Gemütserschütterung (Sturz ihres Kindes aus dem Fenster) innerhalb weniger Wochen die typischen Symptome dieses Leidens entwickelt hatten, während sie vorher nur an allgemeiner Nervosität litt. Negro hat das Leiden nach einem Erdbeben bei einem Individuum auftreten sehen, das im Freien unter Schnee zu kampieren gezwungen war. Blitzschlag wurde ebenfalls einigemal als Ursache beschuldigt. Auf die traumatische Entstehung wurde neuerdings mit größerem Nachdruck hingewiesen (Jutzler, E. Mendel, Jacoby, Hoffmann, Schlagenhauser, Großmann u. A.), doch spricht sich K. Mendel¹⁾ in bezug auf den Zusammenhang skeptisch aus.

Sehr oft, vielleicht in der Mehrzahl (nach Hoffmann in 50 %) der Fälle, läßt sich ein ursächlicher Faktor überhaupt nicht nachweisen. So will Strümpell exogenen Faktoren keine Bedeutung zuschreiben, er hält vielmehr das Leiden für ein endogenes, in der Anlage begründetes und erblickt mit Ziegler sein Wesen in der von Haus aus bestehenden Disposition zur Wucherung des Gliagewebes. Ihm schließt sich E. Müller an. Ich habe oben schon auf die von mir festgestellte Tatsache hingewiesen, daß zuweilen kongenitale Entwicklungsanomalien bzw. bis in die erste Kindheit zurückreichende Erscheinungen vorhanden sind, erblicke darin aber nur ein die Disposition begründendes Moment, welche das Individuum für die als „Ursachen“ angeführten Schädlichkeiten empfänglicher macht.

Symptomatologie. Typisches (Charcotsches) Krankheitsbild. Die Schilderung bezieht sich auf das Höhestadium der Erkrankung.

Patient klagt über Schwäche und Steifigkeit in den Beinen, über Zittern, Schwindelanfälle — seltener ist es, daß er andere Beschwerden in den Vordergrund stellt: Sehstörung, Kopfschmerz, Schmerzen in den Beinen, Behinderung der Sprache etc.

Die objektive Untersuchung ermittelt folgende Krankheitserscheinungen: In den Beinen besteht eine mehr oder weniger beträchtliche motorische Schwäche, die meistens mit Muskelrigidität verknüpft ist, dementsprechend sind die Sehnenphänomene gesteigert, die passiven Bewegungen behindert, und es finden sich die andern, S. 9 angeführten Kriterien des spastischen Zustandes etc.

Der Gang ist ausgesprochen spastisch-paretisch, kann aber durch die weiteren noch zu erwähnenden Momente (Gleichgewichtsstörung, Zittern, Ataxie etc.) mannigfach modifiziert werden, oder, wenn die motorische Schwäche weit vorgeschritten ist, ganz unmöglich sein. Meistens, und oft schon frühzeitig, ist es die Unsicherheit — die zere-

¹⁾ M. f. P. XXIII.

bellare Koordinationsstörung —, die den Gang beeinflußt, so daß sich neben der spastischen Parese ein Torkeln, die Gefahr umzufallen, besonders bei schnellem Halt- und Kehrtmachen geltend machen.

Die aktiven Bewegungen der Gliedmaßen, zuweilen auch die des Kopfes und Rumpfes, sind von einem Zittern begleitet, welches so bestimmt charakterisiert ist, daß man es fast als pathognomonisch bezeichnen kann. Es fehlt in der Ruhe. Daß der Kopf, während der Kranke sitzt, zuweilen ins Zittern gerät, widerspricht dem nicht, da die Halsmuskeln in dieser Stellung des Kopfes in Tätigkeit sind. Es begleitet die Bewegungen, und zwar immer die willkürlichen, zuweilen auch die reflektorischen, automatischen und Mitbewegungen. Der Tremor besteht aus groben, unregelmäßigen Schwankungen, so daß die Bezeichnung Wackeln zutreffender sein würde. Er kommt besonders in den Rumpf- und großen Extremitätenmuskeln zustande, es zittert somit die ganze Extremität (nicht allein Hand und Finger), und dadurch ist die Schwingungsamplitude eine so beträchtliche. Die einzelnen Schwankungen folgen sich relativ langsam, indem ca. 4—6 auf die Sekunde kommen. Am ausgesprochensten ist das Zittern in der Regel in den Armen, auch der Kopf nimmt sehr häufig teil; er gerät ins Wackeln, führt Nickbewegungen aus wie beim Bejahen. Solange der Kranke liegt, mit guter Unterstützung des Kopfes, ist nichts davon zu sehen, sobald er sich jedoch aufrichtet, beginnt dieses Wackeln und tritt namentlich beim Gehen deutlich zutage. Der Tremor betrifft gewöhnlich auch die unteren Extremitäten. Selten greift er auf die Gesichts- und Kiefermuskeln über, wie in einem von Bruns beschriebenen Falle, in welchem es infolge des Zitterns sogar zu Unterkieferluxation kam. Die für diesen Tremor gewählte Bezeichnung Intentionszittern (Charcot, Schultze) ist ungenau, Schultze scheint jetzt selbst die Bezeichnung: Bewegungszittern zu bevorzugen.

Auch Ziehen spricht von lokomotorischem Tremor. In der aus seiner Klinik stammenden Arbeit von Max Meyer (M. f. P. XXV Ergänz. 09) wird über eingehende graphische Untersuchungen berichtet.

Manchmal gelang es mir, das Zittern, das bei den einfachen Prüfungen zu fehlen schien, dadurch hervortreten zu lassen, daß ich den Kranken mit der Hand schnell einem Ziel folgen ließ, unter fortwährender Veränderung der Bewegungsrichtung. Andermalen kam es erst zum Vorschein, wenn ich die Extremität durch Kraftleistungen vorher ermüdete.

In den selteneren Fällen, in denen auch in der Ruhe der Tremor nicht aufhört, liegt vielleicht eine Kombination der disseminierten mit der diffusen Sklerose (s. u.) vor.

Das Zittern ist nicht immer mit motorischer Schwäche verknüpft, die grobe Kraft kann in den Armen trotz des starken Tremors gut erhalten sein. In den vorgeschrittenen Stadien finden wir jedoch häufiger Parese und wohl auch Steifigkeit, die aber gewöhnlich in den Armen nicht den Grad erreicht wie in den Beinen.

Ein weiteres bemerkenswertes Symptom ist der Nystagmus. Während der Kranke geradeaus blickt, besonders aber wenn er den Blick seitwärts wendet, beobachtet man rhythmische Zuckungen der Bulbi, durch welche sie aus der Extremstellung immer wieder in die Ruhestellung hingeführt werden. Der leichteste Grad des Nystagmus tritt bei forzierter Seitwärtswendung des Blickes auch bei Gesunden zuweilen auf; für die Diagnose sind also nur die höheren Grade zu ver-

werten. Seltener ist es, daß die Zuckungen zu einer Raddrehung der Bulbi führen. Ein Einstellungszittern der Augen, das beim Fixieren eintritt, beschreibt Kunn.

Sehstörung. In der Mehrzahl oder wenigstens in einem sehr großen Prozentsatz der Fälle ist der Nervus opticus beteiligt. Meistens ist seine Erkrankung ophthalmoskopisch nachweisbar. Und zwar handelt es sich fast immer um eine partielle Optikusatrophie, um eine Abblassung eines Teiles, besonders der temporalen Hälfte der Papillen (Uhthoff¹⁾). Zuweilen ist die Papille in toto abgeblaßt. Fast niemals schreitet dieser Zustand bis zur völligen Atrophie des Sehnerven vor. Auch beschränkt sich der Prozeß meist auf eine Seite oder betrifft diese vorwiegend. Der Ausbildung der Atrophie gehen zuweilen neuritische Veränderungen voraus. Einigemal konnte ich beobachten, daß sich diese Neuritis erst im Verlaufe des Leidens, unter der Behandlung entwickelte; sie setzte ganz akut ein und war mit Schmerzen im Auge und seiner Umgebung verbunden; schon nach acht Tagen war sie bis auf Spuren zurückgetreten. In der großen Mehrzahl der Fälle gehört die Optikusaffektion jedoch zu den Frühsymptomen, ja sie geht der Entwicklung der übrigen Erscheinungen um Jahre, selbst um ein Dezennium oder einen noch längeren Zeitraum voraus (Oppenheim²)-Frank³), Bruns-Stölting⁴), Windmüller⁵). Bruns (ebenso Nonne und Rosenfeld) hat auch ausgesprochene Stauungspapille beobachtet, doch ist das nach unseren Erfahrungen ein sehr ungewöhnlicher Befund. Der sichtbaren Erkrankung des Opticus entspricht, meistens eine Funktionsstörung, die nach Intensität und Form sehr verschieden sein kann. Bald ist es eine Herabsetzung der zentralen Sehschärfe (die aber fast niemals bis zur Erblindung vorschreitet), bald eine unregelmäßige Einengung des Gesichtsfeldes oder endlich ein zentrales Skotom für Weiß und Farben oder auch nur Achromatopsie^{*}). Die Sehstörung kann sich zurückbilden, stabil bleiben oder remittieren. Daß es vorübergehend zu einer völligen Amaurose kam, habe ich nur einmal gesehen und einigemal aus der Anamnese entnommen. Es liegen nur ganz vereinzelte, auf das Vorkommen einer passageren Hemianopsie deutenden Beobachtungen vor. Rönne⁶) schildert ein hemianopisches zentrales Skotom bei dissem. Sklerose und retrobulbärer Neuritis. Das Sehvermögen kann auch beeinträchtigt sein ohne ophthalmoskopisch nachweisbare Veränderungen.

Die skandierende Sprache. Die Sprache ist in den vorgeschrittenen Stadien der Erkrankung meist so sehr verlangsamt, daß die Worte zerhackt, die Silben durch Pausen voneinander getrennt werden. Der Kranke spricht ungefähr wie ein buchstabierendes Kind. Dieser Erscheinung geht lange Zeit eine einfache Verlangsamung der

¹) Untersuchungen über die bei der multiplen Herdsklerose vorkommenden Augenstörungen. Berlin 1889, A. Hirschwald, ferner A. f. P. XXI, B. k. W. 1885 und 1889; The Ophthalmoscope, 05 etc. und Graefe-Saemisch, Handbuch II. Aufl. Bd. XI 04. ²) B. k. W. 1887 u. 1896. ³) Z. f. N. XIV 1899. ⁴) Z. f. Aug. 1900. ⁵) Z. f. N. Bd. 39. Dieser Autor hat in seiner die Literatur der Frage sonst gründlich zusammenstellenden Arbeit unsere grundlegenden Abhandlungen völlig übersehen. ⁶) Kl. M. f. Aug. 12.

^{*}) Die Ähnlichkeit der Sehstörung mit der Intoxikationsamblyopie deutet wohl auch darauf hin, daß Gifte in der Ätiologie dieser Krankheit eine Rolle spielen.

Sprache (Bradylalie) voraus, die aber keineswegs ein konstantes Symptom ist.

Die apoplektiformen Anfälle. In einem allerdings nur kleinen Teil der Fälle kommt es im Verlauf der Krankheit zu Anfällen von Bewußtlosigkeit, welche eine halbseitige Lähmung hinterlassen. Diese bildet sich jedoch meist schnell, in wenigen Stunden oder Tagen zurück. Die apoplektiform entstehenden Symptome können aber auch langsam zurückgehen und teilweise bestehen bleiben. Der Anfall, der dem epileptischen gleichen kann, ist von Temperatursteigerung begleitet. Auch Anfälle, die dem Bilde der Epilepsia minor entsprechen, sollen gelegentlich vorkommen, es muß das jedoch nach unseren Erfahrungen etwas recht Seltenes sein, während ich die Kombination der multiplen Sklerose mit anscheinend genuiner Epilepsie einmal gesehen habe.

Die angeführten sind die wichtigsten Symptome der multiplen Sklerose. Es werden aber in der Regel noch anderweitige Störungen gefunden. Häufig besteht Kopfschmerz und in der Mehrzahl der Fälle Schwindel. Es ist meistens ein anfallweise auftretender Schwindel, der so heftig sein kann, daß der Kranke zu Boden stürzt. Besonders leicht stellt er sich beim Stehen nach oben und beim Gehen ein.

Häufig ist die Intelligenz vermindert. Der Kranke wird teilnahmslos und gedächtnisschwach. Höhere Grade des Schwachsinnes sowie Sinnestäuschungen und Delirien sind jedoch ganz ungewöhnlich; es ist dieser Umstand besonders deshalb von Wichtigkeit, weil die multiple Sklerose nicht selten mit der Dementia paralytica verwechselt wird. Einzelne Beobachtungen (Tigges, Clans, Schultze, Fürstner, Zacher, Bechterew, Petroff, Hunt) weisen allerdings darauf hin, daß diese beiden Krankheitszustände sich verknüpfen können, doch kommt das nur außerordentlich selten vor (s. u. Differentialdiagnose).

Zu der Frage der psychischen Störungen bei multipler Sklerose haben in den letzten Jahren namentlich Dannenberger, Dupré und Lannois, Seiffer (A. f. P. Bd. 40), Georg und Räcke (A. f. P. Bd. 41), Raymond-Touchard sowie Nonne (Mitt. aus d. Hamb. Staats. 10) Beiträge geliefert. Mäßige Intelligenzstörung scheint nach den Untersuchungen von Seiffer in der Mehrzahl der Fälle vorhanden zu sein; er versucht die „polysklerotische Demenz“ besonders zu kennzeichnen.

Eine andere Erscheinung ist, wie ich¹⁾ zuerst gezeigt habe (später sind Marie, Lannois u. A. zu derselben Anschauung gekommen), irrtümlicherweise in Beziehung zu dem Verfall der Geisteskräfte gebracht worden, nämlich: das Zwangslachen. Es ist das ein Symptom, das manchmal schon in den frühen Stadien hervortritt: der Kranke muß wider seinen Willen lachen, ohne daß ihm heiter zumute ist, ja bei Vorgängen, die ihm traurig stimmen. Er wird dadurch sehr belästigt, zumal sich das Lachen zu krampfhaften Ausbrüchen steigern kann.

Einigemale sah ich, daß das Lachen besonders bei bestimmten Bewegungsversuchen, z. B. seitlichen Augeneinstellungen, eintrat. Bei einem meiner Patienten waren die Ausbrüche des Lachens so stark, daß er dabei zu Boden stürzte.

Lähmung der Augenmuskeln bildet keine seltene Erscheinung, und zwar werden fast ausschließlich die äußeren Augenmuskeln befallen. Miosis, Pupillendifferenz kommt gelegentlich einmal, Pupillenstarre höchst selten vor.

¹⁾ Charité-Annalen XIV, 1889.

Dieser Befund ist unseres Wissens nur in 4 oder 5 klinisch beobachteten Fällen erhoben worden (Uhthoff, Probst, Pini, Marburg¹⁾, Rad²⁾), während von einer Pupillenträgheit etwas häufiger die Rede ist. Die Anisokorie ist nach den Erfahrungen von Kuhn und E. Müller keine so ungewöhnliche Erscheinung. In der großen Mehrzahl der Fälle bleibt die Reaktion dauernd eine normale. Einseitige Akkommodationslähmung hat Hoffmann einmal festgestellt. Ptosis von meist flüchtigem Charakter erwähnen Wilbrand - Saenger, Williamson, Marburg u. A.

Gewöhnlich betrifft die Parese nur einen oder einzelne Augenmuskeln, meistens hat sie den Charakter der assoziierten Lähmung resp. Parese (Parinaud), sehr selten besteht Ophthalmoplegie, doch habe ich mehrere Fälle dieser Art gesehen, von denen zwei zur Autopsie kamen. Einmal sah ich die Ophthalmoplegie auch wieder zurückgehen.

In einem andern Falle meiner Beobachtung bestand doppelseitige assoziierte Blicklähmung bei erhaltener Konvergenzbewegung. Über gleiche oder ähnliche Beobachtungen haben Raymond-Cestan und Ballet berichtet. Bouchaud erwähnt isolierte Konvergenzlähmung. Einmal fiel mir eine merkwürdige Verlangsamung der Augenbewegungen auf, doch gehört dieses Symptom mehr der Pseudosklerose an (s. u.).

Zuweilen ist der Stimmapparat beteiligt. Die Stimme ist monoton, springt leicht über, Heiserkeit kann sich hinzugesellen. Dementsprechend ist auch in einzelnen Fällen Parese der Stimmbandanspanner, die sich nur selten bis zur Lähmung steigert, nachzuweisen (Leube, Lori, Lähr u. A.). Beim Phonieren wird ein Erzittern der Stimmbänder gelegentlich beobachtet; läßt man ein E intonieren und längere Zeit anhalten, so geschieht das in auffällig tremolierender Weise. Vor einigen Jahren hat Rethi³⁾ die Frage monographisch bearbeitet. Das Zittern kann auch die Respirationsmuskulatur ergreifen und eine Art von sakkadiertem Atem erzeugen (Oppenheim).

Die Sensibilität ist nur selten während der ganzen Dauer der Krankheit intakt. Andererseits werden schwere dauernde Störungen derselben nur ausnahmsweise beobachtet. In der Regel kommt es nach meinen und Freunds⁴⁾ Beobachtungen zu leichten, temporären Empfindungsstörungen, die dem Beobachter entgehen, wenn er den Kranken nur selten sieht. Vorübergehend klagt dieser über Parästhesien, über ein Gefühl der Vertaubung, des Kriebelns an den Extremitätenenden oder an andern Stellen, und an diesen findet sich dann auch bei objektiver Prüfung eine Abstumpfung des Berührungs-, des Schmerz-, Temperaturngeföhls etc., eine Störung der Lageempfindung. Es handelt sich fast immer nur um Hypästhesie, zuweilen um partielle Empfindungslähmung. Selbst isolierte Thermhypästhesie kommt vor (Reichel). Auch verlangsamte Empfindungsleitung für Temperatureize wird angegeben (Gothard). Die Geföhlsstörung kann sich in wenigen Wochen und selbst in einigen Tagen wieder zurückbilden, um zu anderer Zeit wiederzukehren, sie kann aber auch stabiler Natur sein. Selten tritt sie unter dem Bilde der Hemianästhesie auf, doch kann eine Hemianaesthesia fugax zu den Zeichen dieses Leidens gehören.

Der Brown - Séquardsehe Symptomenkomplex kommt als vorübergehende Erscheinung nach unseren Erfahrungen gelegentlich einmal vor. Auch ein „doppelseitiger Brown-Séquard“ ist von mir einmal beobachtet worden.

1) W. m. W. 09. 2) N. C. 11. 3) Die laryngealen Erscheinungen bei multipler Sklerose etc. Wien 07. S. auch Graeffner, B. k. W. 08. 4) A. f. P. XXII.

Über Schmerzen stechender, bohrender, ziehender Art in den Extremitäten, in den Gelenkgegenden, in dem Interkostalgebiet wird öfter geklagt; sie treten aber nur selten in den Vordergrund der Beschwerden und haben fast nie den Charakter der lanzinierenden. Ausnahmsweise erreichen sie eine solche Intensität in einem bestimmten Nervengebiet, daß man von einer Neuralgie sprechen kann. So beobachtete ich einen Fall, in welchem eine Trigemimusneuralgie zu den ersten und dauernden Symptomen der Sklerose gehörte; hier fand sich p. m. ein sklerotischer Herd an der Antrittsstelle des Trigemimus.

E. Müller¹⁾, der den sensiblen Reizerscheinungen größere Beachtung geschenkt hat, spricht von einer besonderen, durch Schmerzen charakterisierten Form der „Sclerosis multiplex dolorosa“.

Die Blasenfunktion ist nach unserer Erfahrung häufig gestört. Allerdings gilt auch hier das für die Sensibilität Gesagte: Nur ausnahmsweise liegt eine komplette und andauernde Lähmung vor, weit häufiger handelt es sich um leichtere und vorübergehende Funktionsbehinderung; eine Erschwerung der Harnentleerung, eine Harnverhaltung, eine Inkontinenz, die aber nur Tage oder Wochen anhält, um wieder zu schwinden und in einer späteren Epoche wieder zu kommen. Incontinentia alvi gehört zu den seltenen Erscheinungen.

Es ist das Verdienst von Strümpell und seinem Schüler E. Müller, gezeigt zu haben, daß das Schwinden des Bauchdeckenreflexes zu den häufigen und frühen Symptomen des Leidens gehört. Wenn ich auch (vgl. S. 71) im Gegensatz zu diesen Forschern den Abdominalreflex bei Gesunden für inkonstant halte, muß ich doch nach meinen neueren Erfahrungen zugeben, daß er bei Sclerosis multiplex besonders häufig und meist schon frühzeitig fehlt. Auch von Marburg²⁾ und Souques wird das bestätigt. Für den Kremasterreflex scheint dasselbe zu gelten (E. Müller). Finkelnburg glaubt der Schwäche der Bauchmuskulatur bei dieser Krankheit einen diagnostischen Wert beimessen zu sollen.

Wir wenden uns nun zu den ungewöhnlichen, nur in einem kleinen Teil der Fälle bestehenden Symptomen, dahin gehört: 1. die Muskelatrophie. In der Regel behalten die Muskeln ihr normales Volumen und ihre normale elektrische Erregbarkeit. Eine mäßige Atrophie einer Muskelgruppe oder einer ganzen Extremität wird nicht gerade selten beobachtet; ungewöhnlich ist jedoch eine sich durch qualitative Veränderung der elektrischen Erregbarkeit kundgebende degenerative Atrophie. Eine vollständige Entartungsreaktion ist hier wohl überhaupt noch nicht nachgewiesen worden. Sehr ausgesprochen war die Muskelatrophie in von Brauer, Probst, Glorieux, Wegelin beschriebenen Fällen.

In einer unserer Beobachtungen war der Entwicklung der typischen Symptomatologie eine atrophische degenerative Lähmung des rechten Armes von radikulärer Verbreitung um drei Jahre vorausgegangen und so günstig abgelaufen, daß sie von berühmten Neurologen mißdeutet und der Patientin die Ehe gestattet war. Einigemale fand ich bei dem zervikalen Typus des Leidens (s. u.) eine leichte degenerat. Lähmung der kleinen Handmuskeln mit einer eben angedeuteten partiellen EaR. Die Muskelatrophie bei multipler Sklerose behandelt Lejonne in seiner These (Paris 03) eingehender und versucht eine spezielle Form, die amyotrophische, zu kennzeichnen.

1) N. C. 10. 2) W. m. W. 09.

2. Die Ataxie. In nicht wenigen Fällen verbindet sich mit der spastischen Parese der unteren Extremitäten Ataxie. Man erkennt das schon an der Gangart: die Beine werden zwar nur mühsam fortgeschleppt, die Fußspitzen kleben am Boden, aber das Bein wird doch übermäßig gehoben und mit der Ferse stampfend niedergesetzt. Auch bei den Bewegungen in der Rückenlage ist die Ataxie deutlich zu erkennen, nur kann es schwierig sein, die leichteren Grade bei dem gleichzeitig bestehenden Zittern von diesem zu unterscheiden. Man merke sich, daß da, wo die Störung bei Augenschluß zunimmt, sicher Ataxie vorliegt*). Eine akute Ataxie der oberen Extremitäten bzw. eines Armes gehört zu den nicht ungewöhnlichen Erscheinungen der multiplen Sklerose, die Affektion kann in dieser Weise einsetzen (s. u.).

Zuweilen findet sich eine auffällige Erschöpfbarkeit in einem bestimmten Muskelgebiete. Ich habe auf diese Erscheinung zuerst hingewiesen (B. k. W. 1887); in den letzten Jahren ist unsere Erfahrung von E. Müller (M. Kl. 05) sowie von Claude-Egger (R. n. 06) bestätigt und ergänzt worden.

Frühstadium. Am schwierigsten ist die Diagnose in den ersten Stadien einer Erkrankung zu stellen, dies gilt besonders auch für die Sklerose. Sie beginnt mit spinalen oder zerebralen Symptomen, selten mit bulbären. Gewöhnlich ist die motorische Schwäche in einer oder in beiden unteren Extremitäten das erste Symptom, und die Erscheinungen der spastischen Spinalparalyse können für Monate oder selbst für Jahre das einzige Krankheitszeichen bilden. Bei häufiger und genauer Untersuchung gelingt es dann früher oder später durch den Nachweis zerebraler Symptome, insbesondere der Optikusaffektion, des Nystagmus, der Sprachverlangsamung, der Schwindelanfälle, des Zwangslachens etc. etc. die Diagnose zu stellen. Ebenso können die Zerebralerscheinungen die Erkrankung einleiten. Kopfschmerz, Schwindelanfälle, Sehstörung, ausnahmsweise epileptiforme Anfälle können die Erstlings-symptome sein. Besonders oft gelang es mir festzustellen, daß eine Sehstörung (Neuritis optica resp. partielle Atrophie) längere Zeit dem Ausbruch der übrigen Erscheinungen vorausgegangen war, selbst so lange, daß sie weder von dem Patienten, noch von dem behandelnden Arzt in Zusammenhang mit dem Nervenleiden gebracht wurde. D. Frank hat meine Erfahrungen, auf die ich zum Teil schon in früheren Abhandlungen hingewiesen hatte, zusammengestellt und wir haben gezeigt, daß es einen Typus dieses Leidens gibt, der gerade durch das frühzeitige — vorposten-artige habe ich es genannt — Auftreten der Optikusaffektion gekennzeichnet ist. Bruns und Stoelting konnten unsere Beobachtungen bestätigen und ergänzen. Sie fanden den Beginn mit Optikusatrophie sogar in 30 % ihrer Fälle. In einer meiner Beobachtungen bildete die einseitige Optikusaffektion 20 Jahre lang das einzige Hirnsymptom**. — Einigemale waren die ersten Zeichen ein mit Erbrechen verbundener heftiger Schwindelanfall. Auch kommt es vor, daß das Zittern, meistens

*) Den Versuch einzelner Autoren, den Intentionstremor mit der Ataxie zu identifizieren, halte ich für durchaus unberechtigt.

***) S. ferner zu dieser Frage die Monographie von Müller und seine Abhandlung in Z. f. N. Bd. 29, N. C. 05, in der er unsere Erfahrungen an einem großen Material bestätigt, ferner Kampherstein (A. f. Aug. Bd. 49), Fleischer (Kl. Mon. f. Aug. 08), Bagh (Kl. M. f. Aug. 08), König (Inaug.-Diss. Leipzig 08), Holden (Journ. of Amer. Assoc. 08), Windmüller etc.

in einem Arme beginnend, die Erkrankung einleitet. Nach Mackintosh¹⁾ ist der Beginn mit Zittern oder Ataxie sogar ein ziemlich häufiger.

Verlauf: Die Erkrankung verläuft fast immer chronisch, und zwar entweder einfach progressiv oder in Schüben. Im erstere Falle sehen wir die Erscheinungen sich ganz allmählich steigern, neue in langsamer Folge zu den alten hinzutreten, bis nach 5—20 Jahren der Tod erfolgt. Es gibt aber auch vereinzelte Fälle, in denen das Leiden weit schneller, selbst innerhalb eines Jahres oder einiger Monate abläuft (Fürstner, Gudden). In den ganz akut verlaufenen Fällen, wie in einem von Henschen geschilderten, hat es sich wohl nicht um Sklerose, sondern um die akute disseminierte Myelo-Encephalitis gehandelt (worauf ja auch die Kombination mit Neuritis peripherica in diesem Falle hinweist). Ihm schließen sich andere, wie die von Flatau-Kölichen und Wegelin²⁾ an. Neuerdings hat Marburg³⁾ diese akuten Formen einer eingehenden Darstellung unterzogen; er betont, daß das akute Einsetzen oft nur ein scheinbares sei, indem die voraufgegangenen Erscheinungen latent oder unbemerkt blieben; ebenso könne sich der akute Prozeß an einen bereits bestehenden chronischen anschließen, es bestehe deshalb zwischen der akuten und chronischen Form kein essentieller Unterschied. Schlagenhauer beschreibt einen innerhalb von 2 Monaten tödlich verlaufenen Fall, den er nach dem anatomischen Bilde als Herdsklerose deutet. Von Interesse sind auch die entsprechenden Beobachtungen von A. Westphal⁴⁾ und von Schlesinger⁵⁾. Jedenfalls weisen derartige Erfahrungen auf innige Beziehungen der disseminierten Myelitis zur Sklerose. Sehr häufig gestaltet sich der Verlauf so, daß es wiederholentlich zu Remissionen kommt, zu einer Besserung oder zu einem Stillstand, der dem Uneingeweihten selbst als Heilung imponieren kann. Diese Remissionen haben eine Dauer von Monaten, können sich selbst über den Zeitraum eines Jahres oder mehrerer Jahre erstrecken — dann kommt der Rückfall, bis nach einer Reihe solcher Attacken ein stabiler Krankheitszustand vorliegt. Dieser Verlauf in Schüben, auf dessen Häufigkeit ich schon in meiner ersten Abhandlung hingewiesen habe, ist besonders bemerkenswert. In einem Teil dieser Fälle kann man von einer progressiven Krankheit mit regressiven Erscheinungen sprechen.

Die Rückfälle können spontan eintreten oder sich an Schädlichkeiten (Erkältung, Überanstrengung, Trauma, Wochenbett, Infektionskrankheit) anschließen. So stellte Uhthoff fest, daß Anstrengungen der Beine beim Gehen die Sehstörung steigern resp. Rezidive derselben auslösen können. In einigen meiner Fälle verlief das Leiden in Etappen, deren jede einem Wochenbett folgte.

Atypische Formen*): Die multiple Sklerose kann unter dem Bilde der spastischen Spinalparalyse verlaufen, indem diese nicht nur in den ersten Stadien, sondern während des ganzen Verlaufs das Gesamtbild

¹⁾ R. of N. 06. ²⁾ Z. f. N. XXXI. ³⁾ Die sog. akute multiple Sklerose (Encephalomyelitis periaxialis scleroticans) Leipzig-Wien 1906 u. W. m. W. 09. ⁴⁾ C. f. N. 09. ⁵⁾ Obersteiner XVIII. S. ferner Koch (W. Kl. W. 08), Blumenau (Korsakoffs Journal 08), Saar (Charité-Annalen 09), Schlesinger (W. Kl. W. 11).

*) S. meine Abhandlung: Die verschiedenen Typen der Sclerosis multiplex. Brit. med. Journ. 11.

der Erkrankung repräsentiert. Häufiger ist es noch, daß eine Kombination von spastischer Spinalparalyse mit partieller Sehnervenatrophie den Symptomenkomplex der Sklerose darstellt (Oppenheim). — Es sind einzelne Fälle bekannt geworden (Charcot, Bouicli, Edwards, Bikeles, Glorieux u. A.), in denen die Lähmungssymptome dem Typus einer Hemiparesis spinalis (oder auch cerebralis) von langsamer oder schubweiser Entstehung entsprachen, ebenso pflegte das Zittern sich alsdann auf die eine Körperhälfte zu beschränken. Ich habe auch Fälle dieser Art (einen mit Obduktionsbefund) gesehen und beschrieben. (Die hemiparetische Form der multiplen Sklerose.)

In einer kleinen Zahl von Fällen treten Bulbärsymptome in den Vordergrund: Schling-, Kaubeschwerden, Artikulations- und Phonationsstörung (ohne wesentliche Muskelatrophie). Ihre Häufigkeit bei der „akuten“ Form betont Marburg. Die Diagnose dürfte da nur aus den Begleiterscheinungen und aus den auffälligen Remissionen zu stellen sein. Glykosurie wurde auch einigemal (Weichselbaum, Richardière, U. Rose¹⁾) konstatiert. Pulsbeschleunigung und asphyktische Zustände habe ich anfallsweise auftreten sehen. Nervöse Schwerhörigkeit kommt gelegentlich vor. Einen beachtenswerten Beitrag zu dieser Frage hat neuerdings Beck²⁾ geliefert. Auch wir sahen jüngst einen Fall, in welchem eine fast komplette Taubheit im Verlauf des Leidens auftrat. Hemiatrophia linguae wurde einigemal beobachtet. Liegen den Bulbärsymptomen auch in der Regel Herde in der Brücke oder im verlängerten Mark zugrunde, so können sie doch auch durch doppelseitige Großhirnherde hervorgerufen werden (Jolly, Claude, vergl. das Kapitel Pseudobulbärparalyse). Gastrische Krisen werden angeführt, bilden aber hier ein ganz außergewöhnliches Zeichen, das mir noch nicht begegnet ist.

Die Literatur enthält einige Beobachtungen (Pitres, Dejerine), welche lehren, daß die multiple Sklerose das Bild der amyotrophischen Lateralsklerose vortäuschen kann. Auch Probst hat einen interessanten Fall dieser Art beschrieben, der aber wegen der Strangdegeneration nicht rein erscheint. Häufiger versteckt sie sich hinter den Erscheinungen einer Myelitis transversa, in der Regel verraten jedoch auch hier die zerebralen Symptome das Grundleiden.

Ferner beobachtete ich in einer Reihe von Fällen bei jugendlichen Erwachsenen eine Erkrankung, die ich zunächst als eine akut-entzündliche Affektion des obersten Halsmarks, resp. des Halsmarks und der Oblongata zu deuten gezwungen war, indem sich in akuter Weise eine Ataxie der oberen Extremitäten mit Bulbärsymptomen (oder auch ohne diese), z. B. eine Hemiparesis cruciata oder alternans mit entsprechender alternierender Verbreitung der Gefühlsstörung in der einen Gesichts- und der kontralateralen Körperhälfte etc. entwickelten. Ein großer Teil der Erscheinungen bildete sich schnell zurück. Meine Vermutung, daß es sich um den ersten Schub der multiplen Sklerose handle, wurde in mehreren Fällen dieser Art durch den weiteren Verlauf verifiziert.

¹⁾ Multiple Sklerose und Diabetes mellitus. Z. f. kl. Med. Bd. 55. ²⁾ M. f. Ohr. 10.

Diesen Zervikaltypus der multiplen Sklerose haben wir in zahlreichen Fällen gesehen, und er ist auf meine Anregung von Cassirer (M. f. P. XVII) eingehend beschrieben worden. Es handelt sich um das meist akute Einsetzen von Parästhesien und Ataxie in einer oder in beiden oberen Extremitäten. Dabei finden sich Störungen der Sensibilität, besonders des Lagegefühles und der taktilen Sensibilität etc. Alle diese Symptome können nach einigen Wochen wieder zurücktreten oder auch längere Zeit bestehen. Finkelnburg, der diese Form neuerdings ebenfalls besprochen hat (M. m. W. 10), macht noch darauf aufmerksam, daß auch sensible Reizersehnungen (Schmerzen und schmerzhafte Parästhesien) dabei nicht selten vorkamen.

Von Interesse sind auch folgende Beobachtungen:

Eine 54jährige Frau, die mich wegen Paraparese konsultierte, gab über die Entwicklung ihres Leidens folgendes an: Vor 32 Jahren habe sie an Typhus gelitten. Im Anschluß daran sei eine Lähmung der Beine, eine Schwäche der Arme und Sprachstörung (Dysarthrie) entstanden. Nach drei Monaten konnte sie wieder gehen, aber unter Schleidern und Zittern. Der Zustand besserte sich allmählich im Laufe von Jahren. Patientin mußte sich aber immer auf einen Stock stützen. Seit einem Jahre hat sich das Leiden erheblich verschlimmert, und es hat sich plötzlich unter Schwindel eine Sprachstörung und eine Gefühlsvertaubung in der linken Zungenhälfte und linken Hand entwickelt. Status praes.: Paraparesis spastica der Beine, Intentionstremor in den Beinen und im linken Arm, Hemihypästhesie in der linken Gesichtshälfte und im linken Arm, skandierende Sprache, Dysarthrie, Kopfwackeln beim Gehen. — Diesem schließt sich der folgende an: Eine 35jährige Frau, welche zur Zeit meiner Untersuchung alle typischen Symptome der multiplen Sklerose bietet, gibt an, daß sie im Alter von 18 Jahren im Anschluß an Typhus in akuter Weise mit Hemiplegia dextra, Dysarthrie, Dysphagie und Blasen Schwäche erkrankt sei. Während die Mehrzahl dieser Erscheinungen bald wieder zurücktraten, blieb dauernd eine mäßige Dysurie und eine Steifigkeit im rechten Bein bestehen; dieser Zustand blieb über ein Dezennium unverändert, bis sich vor einigen Jahren im Anschluß an Überanstrengung bei Pflege des Mannes die neuen Erscheinungen hinzugesellten.

Diese und andere Fälle zeigen deutlich, daß sich die multiple Sklerose aus einer postinfektiösen disseminierten Myelo-Encephalitis heraus entwickeln kann.

In den letzten Jahren habe ich¹⁾ noch auf zwei weitere Typen des Leidens hinweisen können: den sakralen und pseudotabischen.

In einer Reihe von Fällen entwickelt sich die Krankheit unter den Symptomen einer Erkrankung des Sakralmarkes bzw. Conus terminalis, indem schwere Störungen der Blasen-Mastdarmfunktion und Genitalsphäre, ev. verbunden mit anogenitaler Anästhesie, Fehlen des Fersenphänomens im Vordergrunde stehen, während die spastischen Reflexe oder charakteristische zerebrale Symptome auf die Sklerose als Grundlage hinweisen. Curschmann und K. Mendel²⁾ haben meine Erfahrungen bestätigt und ergänzt.

Einen noch selteneren Typus stellt die pseudotabische Form der Scler. mult. dar, bei welcher die Hypotonie und der Verlust der Sehnenphänomene etc. eine Ähnlichkeit mit der Tabes bedingen können, die aber in der Regel nur temporär besteht, um dann einem andern Verhalten Platz zu machen.

So entwickelte sich bei einem meiner Pat. innerhalb einiger Monate eine schwere Ataxie aller 4 Extremitäten mit Verlust der Sensibilität und Sehnenphänomene und Nystagmus. Bauchreflex fehlte, ebenso die Sohlenreflexe etc. Meine Voraussage, daß nach einiger Zeit an Stelle der Areflexie das Babinskische Zeichen treten werde etc., bewahrheitete sich. In derartigen Fällen muß die Diagnose aus den Begleiterscheinungen (Babinskisches Zeichen, Nystagmus etc.) und unter Berücksichtigung des Verlaufs gestellt werden. Einigemale sah ich den hypotonischen mit dem hypertonischen Zustand alternieren. Auf das seltene Vorkommen tabischer Symptome bei mult. Skler. hatten

1) N. C. 07 u. N. C. 10. 2) N. C. 08. S. ferner Claude - Rose (L'Encéphale 09).

auch Chareot und Westphal schon hingewiesen. Von einer pseudosyringomyelitischen Form spricht Reich (W. m. W. 11).

Über den apoplektiformen Verlauf der Krankheit ist an dieser Stelle noch etwas hinzuzufügen. Erwähnt wurde es schon, daß apoplektiforme Anfälle mit nachfolgender passagerer Hemiplegie im Verlaufe der multiplen Sklerose auftreten können. Zuweilen kommt es vor, daß auch andere Symptome und Symptomgruppen sich in dieser apoplektiformen Weise entwickeln, z. B.: ein Individuum stürzt plötzlich bewußtlos oder von heftigem Schwindel ergriffen zu Boden. Nach diesem Anfall besteht eine Paraplegie oder selbst eine Lähmung aller vier Extremitäten, die sich langsam wieder ausgleicht. Derartige Anfälle können repetieren. Auch das wiederholentliche Auftreten einer Hemianästhesie in dieser Weise wurde einigemale beobachtet.

In einem Falle sah ich im Verlaufe der Sklerose unter heftigem Schwindel eine Lähmung des Facialis, Acusticus und Trigeminus einer Seite entstehen, die sich in wenigen Wochen wieder völlig zurückbildete. Nach einigen Monaten stellte sich plötzlich eine Hemiataxie ein, die ebenfalls wieder zurückging.

In einem weiteren brachte der erste Anfall nur die bekannte Optikusaffektion, nach zweijährigem Intervall entsteht plötzlich eine Kehlkopf- und Gaumenlähmung mit Glykosurie, schnelle Rückbildung, dann nach einem Jahr spastisch-ataktisch-paretische Erscheinungen in den Beinen mit Blasen- und Mastdarm- und Lähmung etc., wieder Rückbildung innerhalb einiger Monate.

Ferner: 27jährige Frau, im Alter von 15 Jahren Eintritt einer l. Hemiplegie mit Diplopie und Dysarthrie, Rückbildung in 2 Monaten, dann normales Befinden, im Alter von 18 Jahren Neuritis optica rechts, Wiederherstellung, dasselbe im 23. Jahre, dann Wohlbefinden. Vor 3 Monaten nach Entbindung Eintritt einer spastischen Paraparese, leichte Blasenstörung, Parästhesien in den Händen, bietet jetzt das Bild einer ausgeprägten Sclerosis multiplex.

Ich könnte von Fällen dieser Art, in denen das Leiden in akuten Schüben mit mehr oder weniger langen Intervallen verlief, weit über hundert zusammenstellen.

Bei diesem Verlauf gelingt es auch zuweilen, während der verschiedenen Ausbrüche die jeweilige Herderkrankung zu lokalisieren. So deutete in einem unserer Fälle das Krankheitsbild in einem bestimmten Stadium auf eine Herderkrankung, die im unteren Zervikalmark Hinterstrang und Vorderhorn ergriffen hatte. Meine Vorhersage, daß die bestehende Ataxie des Armes und die atrophische Parese der kleinen Handmuskeln mit partieller EaR sich schnell zurückbilden würde, bestätigte sich vollkommen. In einem andern Fall fand ich während einer Etappe des Leidens das Kniephänomen an einem Beine auffällig abgeschwächt. Der entsprechende Befund einer Thermhypästhesie im Ausbreitungsgebiet der 3. und 4. Lumbalwurzel deutete auf einen Herd in der entsprechenden Höhe des Markes etc. §

Komplikationen: Ziemlich oft verbindet sich die multiple Sklerose mit der Hysterie. Ihre Kombination mit Tabes dorsalis wurde von Westphal (wie es scheint auch von Mills), die mit Paralysis agitans von mir und Jolly, mit infantilem Myxödem von Raymond-Guillain, mit Syringomyelie von A. Schüller beobachtet. Die Verknüpfung mit einer anscheinend genuinen Epilepsie habe ich kürzlich in einem Falle beobachtet.

Differentialdiagnose: Es soll hier nur das Wichtigste hervorgehoben werden. Die Unterscheidung von der Paralysis agitans macht gegenwärtig keine Schwierigkeiten mehr. Mit der Dementia paralytica hat die multiple Sklerose einzelne Symptome, wie das Zittern, die Sprachstörung, die apoplektiformen Anfälle, die spastische Parese (die wenigstens in einzelnen Fällen von Paralyse der Irren zu konstatieren ist) gemein. Aber diese Symptome selbst sind bei den beiden Erkrankungen von ganz verschiedener Beschaffenheit. Das Zittern ist dort — bei der

Paralyse — unbeständig, nicht streng an die willkürliche Bewegung geknüpft, tritt auch zuweilen in der Ruhe hervor, die einzelnen Schwingungen sind sehr ungleich. Die Sprache ist nicht skandierend, sondern besonders durch Silbenstolpern gekennzeichnet; auch bedingt das Zucken und Zittern der Lippenmuskeln ein eigentümliches Beben der Sprache, das bei Sklerose nicht beobachtet wird. Hinzu kommen die psychischen Störungen, die bei Paralyse gleich im Beginn hervortreten pflegen, während sie bei der Sklerose mit Ausnahme ganz vereinzelter Fälle selbst in den letzten Stadien relativ unerheblich sind. Auch die übrigen Erscheinungen differieren in jeder Beziehung. Indes sind, wie schon oben hervorgehoben wurde, Mischformen resp. Kombinationen beobachtet worden. Auch anatomische Befunde Siemerlings und Spielmeyers¹⁾ scheinen auf ihr Vorkommen hinzuweisen. Ich selbst habe nur zweimal eine derartige Vermischung von Erscheinungen der multiplen Sklerose mit denen der Dementia paralytica gesehen. Vergleiche übrigens weiter unten die Bemerkungen über Pseudosklerose und diffuse Sklerose.

Mit der Diagnose Sclerosis multiplex soll man im Kindesalter besonders vorsichtig sein, wenn sie auch zweifellos hier vorkommt resp. in der Kindheit beginnen kann. Auf Grund einer Prüfung des vorliegenden Materials hat sich Gaehlinger (Echo méd. du Nord 09) bezüglich der infantilen Form des Leidens sehr skeptisch ausgesprochen. Vor allem können die hereditären familiären Formen der spastischen Paraplegie und Diplegie und ihnen nahestehende kongenitale bzw. hereditäre Nervenkrankheiten (Pelizaeus, Freud, Sutherland, Cestan-Guillain, Jendrassik, Pesker, Bäumlín u. A.) hier zu Verwechslungen Veranlassung geben. Merzbacher (M. Kl. 08, Z. f. d. g. N. III) hat gezeigt, daß die Pelizaeussehe Krankheitsform nichts mit multipler Sklerose zu tun hat, sondern auf einer hochgradigen Atrophie der Achsenzylinder und der Markscheiden im Hemisphärenmark beruht, er bezeichnet das Leiden als *Aplasia axialis extraeorticalis eongenita*.

In dem letzten Jahre hatte ich zweimal Gelegenheit, typische Sclerosis multiplex bei zwei Geschwistern zu beobachten. Über ähnliche Erfahrungen berichtet Reynolds (Br. 04).

In einem Falle meiner Beobachtung hatte sich der essentielle hereditäre Tremor durch drei Generationen fortgepflanzt. Da er hier ganz den Charakter des Intentionszitterns hatte und sich auch mit einer ebenfalls hereditär erworbenen skandierenden Sprache verband, war die Ähnlichkeit mit der Sklerose eine frappante. In einem anderen Falle, in dem der Tremor, der auch die Sprach- und Kehlkopfmuskulatur betraf, seit 15 Jahren das einzige Symptom bildete, konnte ich nur feststellen, daß Patient andauernd mit denaturiertem Spiritus zu tun hatte.

Auch der angeborene Nystagmus verbindet sich zuweilen mit andern nervösen Symptomen und kann dann das Bild einer multiplen Sklerose vortäuschen (Lenoble). In der Regel ist er jedoch schon dadurch gekennzeichnet, daß er andauernd besteht und einen rotatorischen Charakter hat. Hereditären Nystagmus beschreibt E. Müller (Z. f. N. XXXV).

Beginnt die Erkrankung mit Hirnsymptomen, so ist eine Verwechslung mit Tumor cerebri, Encephalitis, einfacher Apoplexie möglich. Zur Unterscheidung vom Tumor ist besonders auf das Fehlen der Hirndrucksymptome Wert zu legen. Wenn auch Neuritis optica vorkommt, so ist das einmal selten, ferner steigert sie sich nur ausnahmsweise zur Stauungspapille, sie hat eine sehr flüchtige Existenz, beschränkt sich oft auf ein Auge. Dabei fehlt der stetige Kopfschmerz, meist auch das Erbrechen, die Pulsverlangsamung und Benommenheit. Allerdings sind besonders von Bruns und Nonne einzelne merkwürdige Fälle von multipler

¹⁾ Z. f. d. g. N. I. Die Beziehungen zwischen der multiplen Sklerose und Dementia paral. behandelt ferner die Dissertation Petroffs (Berlin 01).

Sklerose beschrieben worden, in denen die Hirndrucksymptome, insbesondere auch die Stauungspapille, so ausgesprochen waren, daß zunächst eine Hirngeschwulst diagnostiziert werden mußte. Auch Rosenfeld hat Stauungspapille bei Sclerosis multiplex gesehen. Vielleicht ist es die Kombination des sklerotischen Prozesses mit Hydrocephalus internus, den Siemerling-Rücke¹⁾ oft ausgesprochen fanden, die das Krankheitsbild in dieser ganz ungewöhnlichen Weise modifiziert, doch wurde der Hydrocephalus von Rosenfeld nicht gefunden. — Jedenfalls spricht es aber gegen Tumor, wenn die Sehstörung den übrigen Krankheitserscheinungen lange vorangegangen ist und sich ganz oder teilweise wieder zurückgebildet hat. Das Zittern, das zuweilen einmal beim Tumor vorkommt, ist schnellschlägig, hat nicht den Charakter des Intentionszitterns. Nur bei Geschwülsten des Kleinhirns und seiner Schenkel kann es dem sklerotischen entsprechen. Beim Tumor steigern sich die Symptome in der Regel gradatim, bei der Sklerose unter Remissionen und Exazerbationen. Daß die Unterscheidung Schwierigkeiten bereiten kann, geht auch aus einem von Westphal beschriebenen Falle hervor, in welchem er bei einem Knaben multiple Sklerose diagnostizierte, während die Autopsie einen Tumor des Thalamus opticus ergab.

Auch die Hérédo-ataxie cérébelleuse (vgl. S. 244) wird gelegentlich differential-diagnostische Verlegenheiten bereiten können, ebenso eine seltene, bei Erwachsenen auftretende diffuse Kleinhirnerkrankung, wie sie von Schultze, Arndt (Oppenheim), Dejerine, Ladame, Babinski geschildert worden ist. Bezüglich der Symptomatologie ist auf das Kapitel Kleinhirnerkrankungen zu verweisen. Touche sah bei einer Erweichung des Kleinhirns Symptome, die an die der multiplen Sklerose erinnerten.

Die Differentialdiagnose zwischen multipler Sklerose und Friedreichscher Krankheit ist von Mingazzini eingehender erörtert worden.

Es gibt eine Form der multiplen Sklerose, die unter dem Bilde einer akuten Encephalitis (besonders einer Encephalitis pontis et medullae oblongatae) mit Herdsymptomen auftritt; die Differentialdiagnose kann erst aus dem weiteren Verlauf gestellt werden. Dabei können, wie ich oben schon anführte, auch die Erscheinungen der Hemiplegia alternans (Wizel) und der Hemiplegia cruciata (eigene Beobachtung) vorkommen. Einen interessanten Fall unserer Beobachtung, der anfangs als Encephalitis pontis gedeutet war, hat O. Maas bearbeitet und veröffentlicht. In einzelnen Fällen (Strümpell, Bikeles) waren Kopfschmerz, Schwindel und apoplektiforme bzw. epileptiforme Attacken mit nachfolgender Hemiplegie die einzigen Erscheinungen der Sklerose.

Eröffnet ein apoplektiformer Anfall die Szene, so ist die Diagnose im ersten Beginn nicht mit Sicherheit zu stellen. Es ist aber immer sehr verdächtig, wenn junge Personen, die weder an Vitium cordis, noch an Syphilis und Alkoholismus leiden, von einem apoplektiformen Insult mit schnell vorübergehenden Lähmungssymptomen betroffen werden. Die Wahrscheinlichkeit, daß es sich um Encephalitis, beginnende Sklerose oder Dementia paralytica handelt, ist groß, doch läßt erst der weitere Verlauf eine sichere Entscheidung treffen. — Mit der Lues spinalis

¹⁾ A. f. P. Bd. 48.

resp. cerebro-spinalis kann das Leiden auf Grund seiner spinalen Symptome verwechselt werden. Die differential-diagnostisch entscheidenden Kriterien sind aus den entsprechenden Kapiteln zu entnehmen (vgl. dazu auch meine Abhandlungen sowie die meiner Schüler Cassirer¹⁾, Pini²⁾, ebenso die Monographie von E. Müller).

Nonne (Z. f. N. Bd. 42) fand bei multipler Sklerose nur ausnahmsweise stärkere Lymphozytose und Globulinreaktion, dagegen nicht selten positive Wassermannsche Reaktion im Blut bei unverdächtigter Anamnese; das wichtigste Kriterium scheint das zu sein, daß bei Sclerosis multiplex auch das Auswertungsverfahren im Liquor ein negatives Ergebnis hat (s. S. 194).

Es gibt eine allgemeine Gefäßerkrankung des zentralen Nervensystems — wahrscheinlich toxischen Ursprungs —, die ein dem der multiplen Sklerose sehr ähnliches Krankheitsbild schaffen kann, dessen Grundlage jedoch nicht sklerotische Herde, sondern multiple zerebro-spinale Erweichungsherde mit sekundärer Strangdegeneration im Hirn und Rückenmark bilden (eigene Beobachtung). Auch die auf Arteriosclerosis beruhende Encephalomalacia multiplex kann in ihren klinischen Erscheinungen der multiplen Sklerose sehr verwandt sein. Indes läßt das meist höhere Alter, der Nachweis der Atheromatose am Herzen und Gefäßapparat, die stärkere Betonung der psychischen Schwäche und anderer Großhirnsymptome etc. die Unterscheidung gewöhnlich mit Sicherheit treffen (vgl. das Kapitel Pseudobulbärparalyse). Neuerdings hat A. Westphal³⁾ die Frage an der Hand eigener Beobachtungen behandelt. Lannois und Lemoine haben die Diagnose: Sclerosis multiplex in einem Falle gestellt, in welchem sich diffuse Prozesse mit strangförmiger Degeneration im zerebrospinalen Nervensystem verbanden.

Ich erinnere mich nur eines Falles, in welchem wegen der bestehenden Schmerzen, Parästhesien, Hypotonie und Ataxie von andern Ärzten die Diagnose Polyneuritis gestellt worden war, während ich im Hinblick auf die rezidivierende Sehstörung und den Übergang der Hypotonie in Hypertonie Sclerosis multiplex diagnostizieren mußte. Andererseits sah ich nach unvollkommener Abheilung einer schweren toxischen (nicht-merkurialen) Polyneuritis einen typischen Intentionstremor auftreten.

Einmal sah ich bei Polyzythämie die Kombination von Nystagmus, Blickparese, zerebellarer Ataxie und Babinskischem Zeichen, aber dabei war die linke Pupille erweitert und starr.

Ein merkwürdiges, der multiplen Sklerose verwandtes Krankheitsbild mit vasomotorischen Störungen, zum Teil anscheinend funktioneller Natur, sah ich vor kurzem bei einem Manne, bei dem nur der dauernde Verkehr mit Zyankali beschuldigt werden konnte.

Bezüglich der Unterscheidung der Sclerosis multiplex von der kombinierten Strangkrankung und dem Tumor med. spinalis ist auf die entspr. Kapitel zu verweisen. Insbesondere hat Nonne⁴⁾ dargetan, daß sie gelegentlich das Bild des Tumor med. spin. vortäuschen kann.

Westphal⁵⁾ zeigte, daß es eine allgemeine Neurose gibt, welche weder in ihren Symptomen, noch in ihrem Verlaufe von dem am häufigsten vorkommenden Symptomenkomplexe der multiplen Sklerose unterschieden werden könne; er nannte sie Pseudosklerose. Auffallend war in diesen Fällen das frühzeitige Hervortreten schwerer psychischer Störungen (Apathie, Delirium etc.), ferner die Verlangsamung der Augen- und

1) D. m. W. 1896. 2) Z. f. N. XXIII. 3) C. f. N. 09. 4) D. m. W. 10.

5) A. f. P. XIV.

Gesichtsbewegungen — während Nystagmus fehlte —, das paradoxe Phänomen, während Fußzittern nicht vorhanden war. Westphal hebt hervor, daß das Verhalten des Opticus in zweifelhaften Fällen zur Diagnose führen könne, da eine Erkrankung desselben bei dieser „Neurose“ natürlich nicht zu erwarten sei. Die Charcotsche Schule hatte die Westphalsche Pseudosklerose ohne hinreichende Begründung der Hysterie zugerechnet.

Unsere Erfahrungen bezüglich dieses merkwürdigen Leidens sind in neuerer Zeit namentlich durch Strümpell (Z. f. N. XII) erweitert worden, der, nachdem er einen Fall dieser Art gesehen, in einem zweiten die Diagnose intra vitam gestellt hat. Frankl-Hochwart (Obersteiner X) gelang es ebenfalls, die Affektion im Leben zu erkennen und die Diagnose durch die Autopsie sicherzustellen. Auch für Strümpell ist das frühe Auftreten und der hohe Grad der Demenz von großer diagnostischer Bedeutung; ferner findet er in der Art des Zitterns etwas Charakteristisches, indem es sich bei seinen Patienten durch die Ausgiebigkeit der Oszillationen und die Langsamkeit (2—3 Oszillationen in der Sekunde, bestätigt durch M. Meyer), sowie dadurch von dem Intentionstremor unterschied, daß es gelegentlich auch in der Ruhe erfolgte, eine Tatsache, die auch andern Beobachtern aufgefallen ist. Die Verlangsamung, das Schleppende der aktiven Bewegungen wird von Strümpell ebenfalls hervorgehoben. Ferner legt er Gewicht darauf, daß die Behinderung der Beweglichkeit sich nicht oder doch nur vorübergehend bis zur vollen Lähmung steigert. Dagegen ist von Hemiparese oder Paraparese öfter die Rede. Es geht aus den vorliegenden Beobachtungen weiter hervor, daß die apoplektiformen und epileptiformen Anfälle zu den nahezu konstanten Symptomen des Leidens gehören, daß sich in seinem Verlaufe Kontrakturen — aber nicht echt-spastische Zustände — entwickeln können, und daß die Sprache nicht allein skandierend, sondern meist auch im hohen Grade dysarthrisch gestört ist. Schließlich haben die späteren Beobachter die Angabe Westphals, daß der Nystagmus und die Optikusaffektion bei dieser Affektion fehle, bestätigt. Nur in einem hierhergerechneten, allerdings zweifelhaften Falle Mingazzinis war Atrophie des Sehnerven und bei Bäumlins Patienten Nystagmus vorhanden. Die Beobachtungen dieses Autors und die von Fickler (D. m. W. 04) deuten darauf hin, daß es eine hereditäre, familiäre Form des Leidens gibt. In dem Falle Frankl-Hochwarts waren die Intermissionen sehr ausgesprochen, und besonders auffällig war die lange Dauer der Erkrankung, die sich über 57 Jahre erstreckte; er erwähnt ferner das Symptom der Propulsion. Weitere Mitteilungen entsprechender Art verdanken wir Völsch (Z. f. N. Bd. 42), der die Kombination mit Leberzirrhose feststellte. —

Läßt sich nach dieser Darlegung die Scheidung der Pseudosklerose von der multiplen Sklerose wenigstens hier und da mit einiger Sicherheit durchführen, so werden nun große, unüberwindliche Schwierigkeiten dadurch geschaffen, daß die klinischen Merkmale der Pseudosklerose auch der sog. diffusen Hirnsklerose zukommen. Es ist diese Bezeichnung freilich auf ganz verschiedene Zustände angewandt worden, so z. B. auf eine Form der Atrophie und Induration eines Hirnlappens oder einer Hemisphäre, wie sie in manchen Fällen als Grundlage der Hemiplegia spastica infantilis gefunden wurde. Von dieser lokalisierten Form, ebenso von der tuberosen Sklerose Bournevilles können wir absehen.

Es ist dann die diffuse Hirnsklerose bei jugendlichen und erwachsenen Individuen, die das Krankheitsbild der Dementia paralytica oder ein ihm sehr nahestehendes geboten hatten, nachgewiesen worden, und zwar als alleinige Veränderung oder neben den der Dementia paralytica sonst zukommenden, wie in Fällen von Greiff, Zacher, Fürstner, Strümpell u. A. Es gibt einen weiteren, bei Erwachsenen und besonders im Kindesalter vorkommenden Typus dieses Leidens, der in seinen klinischen Erscheinungen nahe Beziehungen zur multiplen Sklerose, zur Pseudosklerose und zur Dementia paralytica aufweist. Fälle dieser Art sind von Berger, Bullard, Erler, Sehmaus, Ganghofner, Heubner, Strümpell, D. Gerhardt, H. Weiss, Mingazzini, Rebizzi, Potts-Spiller u. A. beschrieben worden. Heubner hat den Versuch gemacht, ein bestimmtes Krankheitsbild zu entwerfen: das Leiden kennzeichnet sich durch Lähmungserscheinungen und psychische Störungen, es entwickelt sich eine spastische Parese der Beine, die bald auf die Arme übergreift, gleichzeitig stellt sich Apathie und Demenz ein, die in Verblödung ausgeht. Schließlich besteht allgemeine Lähmung. Auch Dysarthrie und Dysphagie kommt vor. Neuritis optica wurde nur

einmal, nämlich von Heubner selbst beobachtet. In ätiologischer Hinsicht scheinen hereditäre Lues und Kopftraumen eine Rolle zu spielen. Weiss meint, daß es sich an eine akute, selbst an eine fötale Meningitis anschließen könne. Die von Strümpell, Weiss u. A. auf Grund ihrer Beobachtungen entworfene Schilderung deckt sich aber nicht völlig mit diesem Heubnerschen Bilde, sondern ist fast kongruent dem oben für die Pseudosklerose aufgestellten Symptomenkomplexe. Weiss legt besonders Gewicht auf den Rigor universalis, der sich bei jedem Bewegungsversuch einstellte. Frankl-Hochwart hebt hervor, daß die Demenz hier eine weit regelmäßigere Erscheinung ist und sich als eine fortschreitende kennzeichnet. Andererseits gehören die langen Intermissionen nicht zu diesem Krankheitsbilde. Mingazzini betont, daß neben einer spastischen Hemiplegie der einen Seite eine unvollständige der andern vorliege. Die Grenze verwischt sich aber um so mehr, als nach den Untersuchungen Westphals und Strümpells auch bei der Pseudosklerose hier und da eine gewisse Konsistenzvermehrung des Gewebes vorkommt*). Und neuerdings haben Hösslin-Alzheimer (Z. f. d. g. N. VIII) bei der Pseudosklerose schwere und eigenartige Gliaveränderungen mit der Entwicklung riesenhafter Gliazellen und großen Kernen besonders in den zentralen Ganglien nachgewiesen. Erreicht die Konsistenzvermehrung auch bei der diffusen Sklerose einen weit höheren Grad, so daß die weiße Substanz der Hemisphären, der Balken etc. lederartig derb, Pons und Medulla geschrumpft, verkleinert und induriert erscheinen, so sind doch auch dabei die histologischen Veränderungen geringe und bieten wenig charakteristisches. Es wäre demnach auch anatomisch zwischen der Pseudosklerose und der diffusen Sklerose keine ganz scharfe Grenze zu ziehen. Wichtige Beiträge zu dieser Frage haben vor kurzem Haberfeld und Spieler (Z. f. N. Bd. 40) gebracht. Nach ihren Beobachtungen steht der schwere fortschreitende geistige Verfall bzw. die Idiotie im Vordergrund, zu dieser gesellen sich die Lähmungserscheinungen im Bereich der Augenmuskeln und Bulbärnerven, besonders die Dysarthrie, dann folgt die spastische Parese aller 4 Extremitäten, die zu einem allgemeinen Rigor mit hochgradiger Steigerung der mechanischen Erregbarkeit und Sehnenphänomene führt. Dazu kommen Kopfschmerz, epileptif. Anfälle, Ataxie, Tremor, Blasen-Mastdarmstörung etc., schließlich zentrale Taubheit, Blindheit etc., bis alle Fäden, die das Gehirn mit der Außenwelt verbinden, durchgeschnitten sind. Das Leiden käme auch als ein angeborenes vor. Sie fanden das ganze Großhirn-hemisphärenmark in eine derbe Masse verwandelt mit fast völligem Untergang der Marksheiden etc., Erweiterung der Ventrikel. — Wir können einstweilen also nur folgendes feststellen: Es gibt eine der multiplen Sklerose klinisch nahestehende Krankheitsform, die sich durch ihre Entwicklung im Kindesalter (das Leiden kann aber auch später auftreten), die frühzeitig eintretende Demenz, durch gewisse Besonderheiten des Tremors und der Sprachstörung, durch in der Ruhe auftretendes Muskelzucken resp. -zittern, sowie durch das Fehlen des Nystagnus, der Optikusaffektion und wohl auch der echt-spastischen Phänomene von ihr unterscheidet. Diesem als ‚Pseudosklerose‘ bezeichneten Leiden entspricht der negative anatomische Befund bzw. ein unbedeutender Grad von diffuser Hirn-sklerose mit histologisch nachweisbaren eigenartigen Gliaveränderungen in den zentralen Ganglien etc. (Alzheimer). Denselben Krankheitsbild oder einem sich mehr dem der *Dementia paralytica* nähernden kann aber auch der Befund einer echten diffusen Hirn-sklerose mit Deg. der PyS (Strümpell) entsprechen. Wir sind noch nicht in der Lage, diese Affektionen *intra vitam* bestimmt zu diagnostizieren. Die Kombination der fortschreitenden spastischen Lähmung mit fortschreitender Demenz im Kindesalter wird den Verdacht erwecken, daß diese diffuse Hirn-sklerose vorliegt. Die rasche Progredienz, der hohe Grad der Lähmung und ihre Ausbreitung auf mehr oder weniger die gesamte Muskulatur unterscheidet das Leiden einigermaßen von der Paralyse (event. auch die Reaktionen des Liquor, die noch der Prüfung bedürfen), das Fehlen der Intermissionen, des eigenartigen Tremors etc. von der Pseudosklerose; doch geben Haberfeld-Spieler der Vermutung Ausdruck, daß es sich bei der Pseudosklerose, der diffusen und tuberösen Sklerose (s. d.) um verschiedene Stadien desselben Prozesses handle. Schilder (Z. f. d. g. N. X) wählt für die diffuse Sklerose des Kindesalters auf Grund seiner Untersuchungen die Bezeichnung *Enecephalitis periaxialis diffusa*. Das klinische Bild sei ein sehr wechselndes, entspreche bald dem eines Hirntumors, bald

*) Von sonstigen „Befunden“ sei die ungewöhnliche Verbreitung der Pacchionischen Granulationen bei Frankl-Hochwart, die *Leptomeningitis chronica* bei Baumlin angeführt. Einige hier zu beachtende Bemerkungen finden sich auch bei Campbell (*Cerebral sclerosis*, Br. 05), doch bezieht sich seine Darstellung vorwiegend auf andere Formen.

dem der multiplen Sklerose oder dem der diffusen Sklerose Heubners, könne auch bei raschem Verlauf dem einer akuten multiplen Sklerose ähnlich sein. Die Diagnose stütze sich auf die Symptome einer ausgedehnten Läsion beider Hemisphären. Mit der Pseudosklerose habe das Leiden nichts zu tun. Die Krankheit ist eine tödliche mit wenig Neigung zu Remissionen.

Bei der Seltenheit der multiplen Sklerose im frühen Kindesalter wird man bei ganz jugendlichen Individuen wohl hier und da die Wahrscheinlichkeitsdiagnose stellen, aber wird die Frage dann meist offen lassen müssen, ob Pseudosklerose oder diffuse Sklerose vorliegt.

Vor einigen Jahren wurde von Kayser und Salus (M. Kl. 08) eine braun-grünliche Verfärbung des peripheren Hornhautrandes bei Patienten, die anscheinend an multipler Sklerose litten, beschrieben. Fleischer (M. m. W. 09), der Gelegenheit hatte, 2 Fälle dieser Art, den einen auch anatomisch zu untersuchen, zeigte, daß das Krankheitsbild einerseits dem der Pseudosklerose, andererseits dem des Bronzediabetes ähnlich war, und daß dementsprechend der anatomische Befund am Nervensystem ein negativer war, während sich atrophische Leberzirrhose und Milzschwellung etc. fand. Die Verfärbung der Hornhaut war demgemäß auf Ablagerung von Blutpigment zurückzuführen.

Bezüglich der Differentialdiagnose zwischen multipler Sklerose und Hysterie ist auf das Kapitel Hysterie und auf S. 219 zu verweisen. Ich will aber hier wenigstens die Tatsache hervorheben, daß nach meiner Erfahrung ungemein häufig die multiple Sklerose irrtümlich für Hysterie gehalten wird. Der verhängnisvolle Fehler wurde nicht nur von praktischen Ärzten, sondern auch von hervorragenden Klinikern gemacht. Der Umstand, daß junge Mädchen und Frauen so häufig von diesem Leiden befallen werden, gibt schon Anlaß zu dieser Mißdeutung. Und doch genügt der einfache Nachweis der spastischen Parese, die in diesem Falle meist vorhanden ist, um vor der Verwechslung zu schützen. Ich kann die Fälle meiner Beobachtung nicht mehr zählen, in denen dieser Irrtum begangen und die unglücklichen Individuen noch in den vorgeschrittenen Stadien des Leidens zur Energie angefenert und mit Parforcekuren gequält wurden.

Man lasse sich auch nicht dadurch beirren, daß gerade bei der multiplen Sklerose psychische Vorgänge einen großen Einfluß auf die Funktionsstörung haben.

Auch folgende Beobachtung ist lehrreich: Ein junger Mann, der im Beginn des Leidens über einen Schmerz im rechten Hypochondrium klagte, wurde unter der Diagnose Perityphlitis operiert. Befund negativ. Gleich nach der Operation Lähmung des rechten Beines und in den folgenden Monaten Entwicklung der ausgeprägten Erscheinungen der multiplen Sklerose.

Das Zittern bei Merkurialismus hat große Ähnlichkeit mit dem der Sklerose (Charcot), doch ist es nicht an die aktive Bewegung gebunden, sondern tritt auch gelegentlich in der Ruhe auf, um durch die Bewegung gesteigert zu werden.

Die Annahme Lereboullet-Laganes (Progrès méd. 09) und Brunies (Thèse de Paris 09), daß es sich bei diesem Tremor um eine vorwiegend psychogene Erscheinung handle, ist eine irrig.

Der Nystagmus kommt bei so vielen krankhaften Zuständen (Hirngeschwülste, Ohrenaffektionen, Nystagmus der Berglente, kongenitaler Nystagmus) vor, daß er allein nicht für die Diagnose ausschlaggebend sein darf. Eine ganz vereinzelt dastehende Beobachtung von willkürlich erzeugbarem Nystagmus verdanken wir Bianconi¹⁾.

¹⁾ N. C. 10.

Eine Art von Pseudosklerose — durch Chinin heilbar — soll sich auch auf dem Boden der Malaria entwickeln können. Ich habe nichts dergleichen gesehen.

Pathologische Anatomie. Als Grundlage des geschilderten Krankheitsbildes finden wir Herde, die über das ganze zentrale Nervensystem und einzelne Hirnnerven ausgestreut sind. Sie sind zum größten Teil makroskopisch erkennbar (Fig. 189, 190 und 193—198). Am Rücken-



Fig. 189. (Nach Leyden.)
Disseminierte Sklerose des Gehirns und Rückenmarks. (Teil-Figur.)

mark pflegen sie in ihrem graublauen Farbenton schon durch die Pia mater hindurchzuschimmern. Besonders aber sieht man sie auf Querschnitten (Fig. 190, 191). Während die kleinsten Herde nur mikroskopisch erkennbar sind, erreichen die größeren im Rückenmark den Umfang einer Erbse bis Bohne, sie können den ganzen Querschnitt durchsetzen oder doch nur einzelne Teile desselben freilassen. Eine größere Ausdehnung gewinnen sie im Pons (Fig. 194, 195, 196) und in der Medulla oblongata (Fig. 193); hier können sie $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ des Querschnittsareals, ja selbst das ganze einnehmen. Endlich findet man die

größten Herde im Gehirn, und zwar in der Marksubstanz und oft in besonders großer Ausdehnung in der Umgebung der Seitenventrikel (Lhermitte-Guccione¹⁾, Merle-Pastine²⁾). Daß aber auch die Rinde sehr oft beteiligt ist, geht aus meinen eigenen und den Untersuchungen von Taylor, Sander, Philippe-Jones, Dinkler, Siemerling-

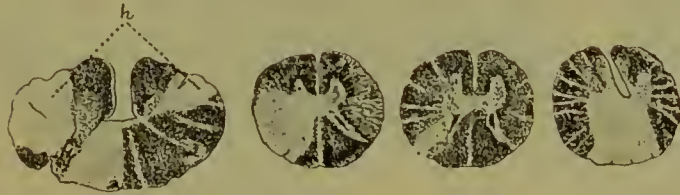


Fig. 190. Sklerotische Herde in verschiedenen Höhenabschnitten eines Rückenmarks. *h* = Herd. (Präparate, nach Weigert oder Pal gefärbt.)

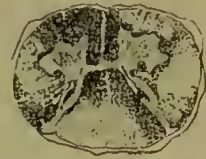


Fig. 191. Sklerotische Herde im Rückenmark. (Weigertsehe Färbung.)

Raecke, Lhermitte-Guccione, Nonne u. A. hervor. Die Regel ist die Multiplizität dieser Herde, so daß man gewöhnlich überall einer großen Anzahl von sehr wechselnder Größe begegnet, indes können bei reicher Verbreitung im Rückenmark nur einzelne im Gehirn gefunden

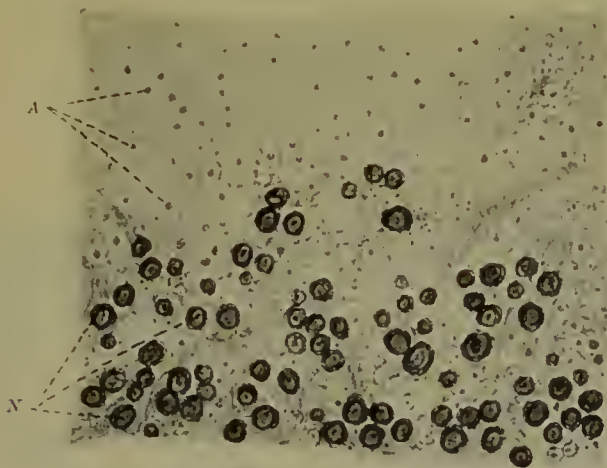


Fig. 192. Nackte Achsenzylinder (*A*) im sklerotischen Herde. Bei *N* normale Nervenfasern. Nach einem mit Goldchlorid gefärbten Präparat.

werden, seltener ist das Umgekehrte der Fall. Recht häufig sieht man sie auch im Opticus, resp. Tractus, Chiasma (Fig. 197 und 200), weit seltener in andern Hirnnerven. Ob die Wurzeln der Rückenmarksnerven und diese selbst in ihrem peripherischen Verlauf befallen werden können, bedarf noch der weitern Feststellung. — Sie sitzen sowohl in der weißen

¹⁾ L'Encéphale 10. ²⁾ Nouv. Icon. XXIII.



Fig. 193. Sklerotische Herde in den Kernen und Wurzeln der Hypoglossi.
h = Herd.

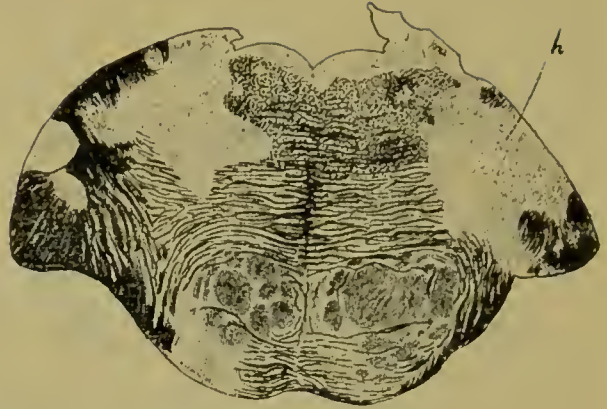


Fig. 194. Sklerotische Herde im Pons.

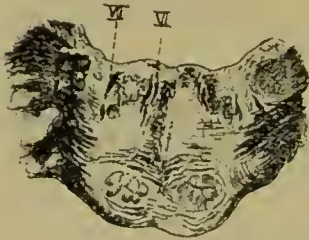


Fig. 195. Zahlreiche sklerotische Herde in der Brücke, in der Höhe der Abduzens- u. Fazialiswurzel.



Fig. 196. Sklerotische Herde in der Brücke; einer an der Austrittsstelle des Trigeminus.

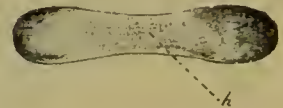


Fig. 197. Sklerotischer Herd im Chiasma opticum, Frontalschnitt.

Fig. 194—198 nach Präparaten Weigert'scher Färbung.



Fig. 198. Multiple Sklerose. Herde im Hemisphärenmark, besonders in Umgebung der Ventrikel.

Substanz, wie in der grauen, von der ersteren heben sie sich allerdings durch ihren Farbenton deutlicher ab. Sie sind gewöhnlich scharf begrenzt, rundlich, eckig, können aber jede Gestalt annehmen.

Sie haben meistens eine derbere Konsistenz als das normale Gewebe. Häufig ist auch das nicht ins Bereich der Herderkrankung gezogene Hirn-Rückenmarksgewebe induriert, es besteht eine diffuse Sklerose neben der disseminierten. Dadurch können einzelne Teile, wie Pons und Oblongata, in toto geschrumpft und verkleinert sein. Die histologische Untersuchung zeigt in den Herden: Zerfall des Nervenmarks, während viele Achsenzyylinder erhalten sind (Charcot, Schultze, s.

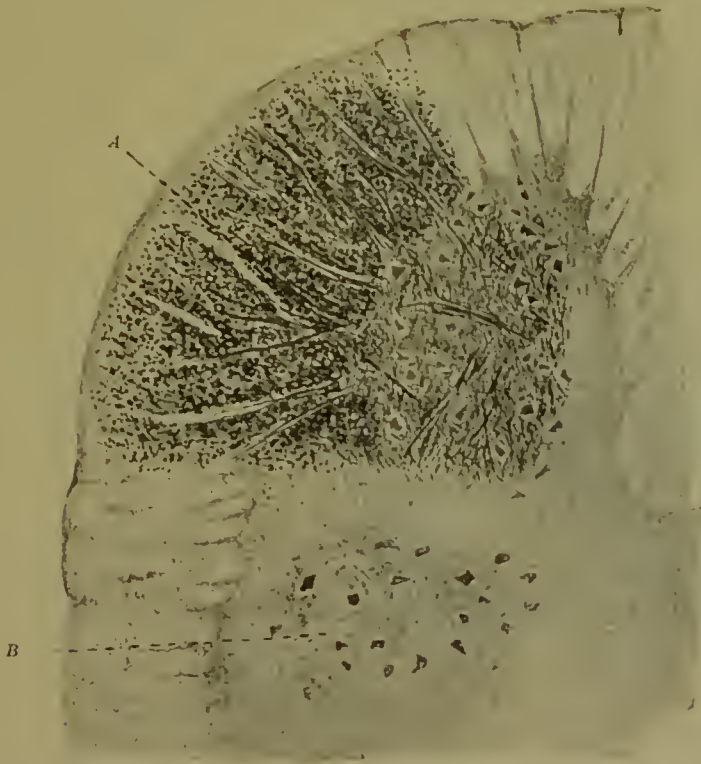


Fig. 199. Sklerotischer Herd in der grauen Substanz des Vorderhorns; Schwund der Nervenfasern. Ganglienzellen erhalten. A=Normale Partie. B=Sklerotischer Herd. Färbung: Pal-Karmin.

Fig. 192), Vermehrung des Zwischengewebes, welches selbst eine fibröse Beschaffenheit annehmen kann, häufig Gefäßwucherung; auch sind thrombosierte Gefäße in den Herden gefunden worden (Ribbert). Erhaltene Achsenzyylinder sahen Uhthoff-Lübben und Elschnig auch im Opticus. Die Herde der grauen Substanz greifen die Ganglienzellen weit weniger an als die Nervenfasern (Fig. 199).

Über das Wesen und den Ausgangsort des Prozesses gehen die Ansichten der Forscher auseinander. Die einen (Charcot, Leyden, Erb, Goldscheider u. A.) halten ihn für einen entzündlichen, während andere (Köppen, Herz, Huber, Sander, Redlich, Thomas) eine primäre Erkrankung des Nervenparenchyms und Ziegler, Strümpell, Schüle, Probst, Thoma, Rossolimo die Wucherung der Neuroglia für das Primäre halten. Besonders bestimmt wird diese Anschauung von E. Müller, der die sekundäre Sklerose nach multipler Encephalomyelitis scharf von

der primären, echten multiplen Sklerose trennen will, vertreten. Er spricht mit Strümpell von der multiplen Gliose. Mangelhafte Anlage der Nervenelemente, eine Hypoplasie derselben, spielt auch nach Schmaus eine wesentliche Rolle, außerdem nimmt er eine Erkrankung des perivaskulären Lymphapparates an. Vom Gefäßapparat lassen auch Rindfleisch, Ribbert, Taylor, Williamson die Affektion ihren Ausgang nehmen, doch hat Taylor das neuerdings wieder in Frage gestellt. Endarteriitis beschreibt ferner Rosenfeld.

Marburg erblickt in dem diskontinuierlichen Zerfall der Marksheide bei relativer Unversehrtheit der Achsenzylinder das Wesentliche des Prozesses und bringt den Vorgang bei den akuten Formen in Analogie zur periaxilen Neuritis Gombaults. Ihm schließt sich H. Schlesinger (Z. f. N. XXXVI) an. — Auf die Verschiedenartigkeit der histologischen Bilder in den verschiedenen Fällen, so daß von einer Einheitlichkeit des anatomischen Prozesses kaum die Rede sein könne, ist von mir sowie von Bornstein hingewiesen worden. In den letzten Jahren sind Siemerling u. Raeeke (A. f. P. Bd. 48) wieder mit großer Bestimmtheit gegen Müllers Lehre und für den entzündlichen, vaskulären Charakter des Prozesses eingetreten. Auch G. Oppenheim (Z. f. d. g. N. I Ref.)

bekämpft die Müllersche Auffassung und sieht das Primäre in dem Zerfall der Marksheiden etc. S. ferner Lejonnc-Lhermitte (L'Encéphale 09), Flatau-Kölicher (Arch. f. mikr. Anat. 11), Völsch (Fortchr. d. Med. 10).

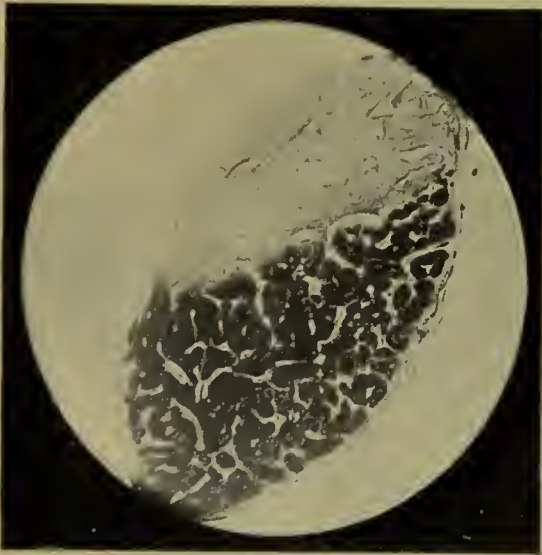


Fig. 200. Scharf begrenzter sklerotischer Herd im N. opticus. (Palsche Färbung.)

Es ist zu berücksichtigen, daß man die Herde eben in den verschiedensten Stadien antrifft, ferner spielt der Umstand eine Rolle, daß der eine das Produkt einer akuten Myelitis und Encephalitis circumscripta ist (H. Oppenheim, Leyden-Goldscheider), während der andere ganz schleichend entstanden ist. Die sekundäre Degeneration wird fast immer bei der Sklerose vermißt. Gegen die Entstehung der multiplen Sklerose aus der Myelitis scheinen auf den ersten Blick gerade diese histologischen Eigentümlichkeiten der ersteren: die Persistenz der Achsenzylinder und das Fehlen der sekundären Degeneration zu sprechen. Iudis ist es zu bedenken, daß es wahrscheinlich nur eine bestimmte, nämlich die mit zelliger Infiltration einhergehende Form der akuten disseminierten Encephalomyelitis ist, aus der die Sklerose hervorgehen kann; und wir hoben schon im vorigen Kapitel hervor, daß bei dieser die Neigung zum Zerfall der nervösen Elemente, zur Erweichung und Nekrose im Beginne wahrscheinlich nicht vorhanden ist. Die innige Beziehung dieser Affektion zur multiplen Sklerose ist besonders durch Finkelnburg an einem in meinem Laboratorium untersuchten Falle dargetan worden.

Ob eine Regeneration von Achsenzylindern vorkommt (Popoff, Erben, Lapinsky, Strähuber), ist fraglich. Eine derartige Deutung der Befunde wurde von Bartels und Bielschowsky beanstandet. Neuerdings haben Marinesco-Minea¹⁾ wieder Veränderungen an den Achsenzylindern beschrieben, die sie als Regenerationsbilder deuten.

¹⁾ R. n. 09.

Wenn man bei der anatomischen Untersuchung eines Falles von multipler Sklerose sieht, welche gewaltige Zerstörungen der Prozeß in allen Abschnitten des Nervensystems angerichtet hat, ist man zunächst erstaunt, daß das Individuum damit existieren können, und daß die meisten Funktionen nicht aufgehoben, sondern nur beeinträchtigt waren. Aber gerade die geschilderten histologischen Eigentümlichkeiten, die Unversehrtheit der Achsenzylinder und Ganglienzellen erklären dieses Verhalten. Die Sklerose schafft, wie ich in meinen Vorlesungen zu sagen pflege, zwar multa, aber nicht multum.

Prognose. Die Prognose quoad vitam ist insofern keine ganz ungünstige, als das Leiden eine sehr lange Dauer hat, indem es sich über Dezennien erstrecken kann. Dem gegenüber bildet die sog. akute Form ein seltenes Leiden. Da wo die Erscheinungen auf ein Ergriffensein der Medulla oblongata hinweisen, kann der Tod in einem früheren Stadium eintreten. Andererseits sah ich in einem Falle dieser Art, in welchem es wiederholentlich zu Anfällen von Asphyxie, Stimmlosigkeit und Zeichen der Vaguslähmung gekommen war, das Leben noch Jahre hindurch erhalten bleiben.

Die Prognose in bezug auf die Heilung ist eine ungünstige, doch wurde von Charcot und besonders von Marie die Möglichkeit des Stillstandes, der Besserung oder selbst der Heilung nachdrücklich betont. Es kommen gar nicht selten Remissionen vor, die eine Heilung vortäuschen können. Ich behandelte einen Fall von multipler Sklerose, in welchem unter dem Einfluß eines Erysipelas faciei alle Erscheinungen schwanden, doch war es mir nicht möglich, den Kranken später noch einmal zu untersuchen. Ferner habe ich¹⁾ unter der großen Zahl von Fällen, in denen ich das weitere Schicksal verfolgen konnte, 5 bis 6 gesehen, in denen es zu einer Heilung gekommen zu sein scheint, da nun schon seit 5 bis 15 Jahren nichts Krankhaftes mehr nachzuweisen ist. Eine der wertvollsten Beobachtungen dieser Art verdanken wir O. Maas²⁾. Ungemein rasch sah ich das Leiden bei einem Vegetarianer verlaufen, der sich im Stadium der spastischen Paraparese einer Kneippschen Kur unterworfen hatte. Die im frühen Kindesalter auftretende Form scheint nicht immer progressiver Natur zu sein; doch ist dann auch die Diagnose unsicher.

Therapie. Körperliche Anstrengungen sind durchaus zu vermeiden, während Ruhe selbst in vorgeschrittenen Stadien der Erkrankung noch eine wesentliche Besserung bewirken kann. Diese habe ich im Krankenhause sehr häufig eintreten sehen. Heiße Bäder wirken schädlich. Ebenso ist extreme Kälte zu vermeiden. Eine elektrische Reizung der sich im Zustande der spastischen Parese befindenden Muskeln ist zu vermeiden. Zu schweren Mißgriffen in der Behandlung gibt die Verwechslung der multiplen Sklerose mit der Hysterie leider noch allzu häufig Anlaß.

Heilmittel besitzen wir nicht für diese Krankheit. Man pflegt Arg. nitr. in bekannter Dosis, auch wohl Jodkalium zu verordnen. In den letzten Jahren habe ich in einer Reihe von Fällen die Crédésche

¹⁾ Z. f. N. XXXIV. ²⁾ B. k. W. 07. Siche ferner: B. Bramwell: The Prognosis of Diss. Scler. R. of N. 05, der auch in 4 Fällen Ausgang in Heilung beobachtete.

Silbersalbenkur angewandt und glaube, öfter Gutes davon gesehen zu haben. Marburg kommt auf diese Frage zurück und empfiehlt die intravenöse Einspritzung von Elektrargol (10 ccm). Quecksilberkuren, die von Andern (Mühsam) gerühmt wurden, habe ich meist ohne Erfolg angewandt, ich sah sogar einmal während einer Inunktionskur eine Neuritis optica sich entwickeln, die allerdings in kurzer Zeit wieder zurückging. Intramuskuläre Fibrolysininjektionen (wöchentlich oder alle 5 Tage einmal, im ganzen 12 bis 14 Injektionen) sind von Nonne und Bauer¹⁾ angewandt worden, doch scheint der Nutzen fraglich; bei einem meiner Patienten, bei dem das Verfahren von anderer Seite angewandt war, stellte sich nach der 2. Injektion Schwindel und Erbrechen, nach der 10. eine temporäre Paraplegie ein. Gegen das Zittern wird Veronal empfohlen (Combemale). Willige²⁾ hat in Antons Klinik von der Arsenbehandlung Gutes gesehen; er verwendet Acid. arsenic. in 1% Lösung, beginnt mit 1 mg pro die, steigt jeden 3. Tag um 1 mg bis zu 0,007 oder selbst 0,01, verweilt dabei 3 bis 8 Tage, um dann ebenso zurückzugehen, dann nach einigen Wochen Wiederholung. Ich habe mich nicht von der Wirksamkeit des Verfahrens überzeugen können. Bondi³⁾ empfiehlt einen Versuch mit dem nukleinsäuren Natron. Marie hofft, daß uns die Zukunft eine wirksame Antitoxinbehandlung bringen wird (?). — Eine milde Anwendung des galvanischen Stromes am Rücken, resp. am Kopfe, scheint manchmal von günstigem Einfluß zu sein. Auch eine Badekur in Oeynhausen, Nauheim oder auch in Gastein darf verordnet werden. Ebenso gehört eine milde Kaltwasserkur zu den empfehlenswerten therapeutischen Maßnahmen. Doch ist dabei große Vorsicht erforderlich. So sah ich z. B. einmal unmittelbar nach einer feuchten Einpackung eine Gefühlsstörung entstehen, die sich allerdings bald wieder verlor. Es konsultierte mich ferner ein Patient, bei dem unmittelbar nach Applikation einer kalten Dusché eine Paraplegie eingetreten war. Verläuft die Erkrankung unter dem Bilde einer rezidivierenden akuten Myelitis und Encephalitis, so ist während der Attacken ein antiphlogistisch-diaphoretisches Verfahren am Platze. Unter diesen Verhältnissen sah ich von örtlichen Blutentziehungen (Blutegel) mehrmals augenfälligen Erfolg. Einigemal gelang es uns, in ziemlich weit vorgeschrittenen Fällen durch die Anwendung von Massage, aktiven und passiven Bewegungen im warmen Bade die geschwundene Gehfähigkeit bis zu einem gewissen Grade wieder herzustellen. Freilich bleibt es dabei immer zu bedenken, daß auch spontan derartige Remissionen noch im späteren Verlauf des Leidens vorkommen können.

Für die Wirksamkeit der Röntgenstrahlenbehandlung ist Marinnesco⁴⁾ eingetreten. Er empfiehlt, jeden 2. bis 3. Tag je 10 Minuten lang Hals- und Lendenmark zu bestrahlen und macht auch über die Dosierung genauere Angaben.

Einigemal ist gegen die Spasmen die Foerstersche Operation angewandt worden, doch hat sie gerade hier mehrfach zum Exitus geführt; auch hat sich Foerster selbst gegen ihre Anwendung ausgesprochen.

¹⁾ Mitt. aus d. Hamb. Staats. 08. S. auch die Mitteilungen von M. Fränkel über Nonnes Erfahrungen in N. C. 12. 20 u. Verhandl. d. G. D. N. 12. ²⁾ M. m. W. 10. ³⁾ ref. B. k. W. 11 50. ⁴⁾ III. Congrès internat. de Physiothérapie Paris 10.

Der Rückenmarksabszeß

ist eine sehr seltene Krankheit. In den vorliegenden Beobachtungen (Ollivier, Jaccoud, Feinberg, Demme, Nothnagel¹⁾, Ullmann²⁾, Eisenlohr, Homen³⁾, Schlesinger⁴⁾, Skala, Chiari, Cassirer⁵⁾, Silfvast⁶⁾) war das Leiden entweder auf traumatischem oder auf metastatischem Wege — im Anschluß an eine putride Bronchitis, Gonorrhoe, Cystitis purulenta, Prostataeiterung — entstanden.

Unsicher scheint uns ein von Pribytkoff-Maloljetkoff beschriebener Fall, in welchem ein primärer Eiterherd nicht gefunden und die Eiterung auf Aktinomykose zurückgeführt wurde. Beobachtungen von Turner und Collier (Br. 04) sind dadurch von Interesse, daß sich die wahrscheinlich aus dem zersetzten Blaseninhalt stammenden Infektionserreger an den durch Kompression des Rückenmarks (Wirbelleiden) geschädigten Gewebsteilen an-



Fig. 201. Abszeß in der grauen Substanz des Rückenmarks (A).

Nach einem Schlesingerschen Präparat meiner Sammlung.

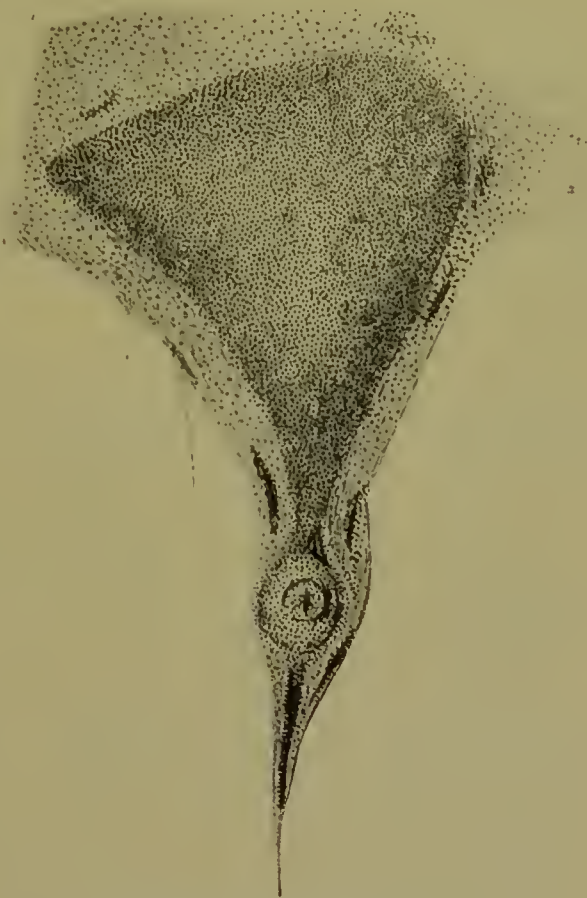


Fig. 202. Abszeß (A) der Fig. 201 bei stärkerer Vergrößerung.

siedelten und zu einer von hier aus sich verbreitenden Abszeßbildung führten. In einem von Wolff (V. A. Bd. 198) geschilderten Falle ging die Infektion von einer geplatzten Meningocoele aus.

In der Mehrzahl der Fälle hatte der Abszeß seinen Hauptsitz in der grauen Substanz (s. Fig. 201 u. 202), und war mit eitriger Meningitis verbunden, einigemal hatten sich gleichzeitig zerebrale Eiterherde entwickelt. Meist waren die oberen Rückenmarksabschnitte vorwiegend ergriffen, doch ist auch eine Vereiterung der unteren, speziell des Conus.

¹⁾ W. m. Bl. 1884. ²⁾ Z. f. kl. M. 1889. ³⁾ R. n. 1895. ⁴⁾ Z. f. N. X.
⁵⁾ A. f. P. XXXVI. ⁶⁾ Z. f. N. XX. S. ferner Flatau, Lewandowskys Handbuch.

beobachtet worden (Schlesinger). In einem Falle reichte der Eiterherd vom Conus bis zum 2. Brustsegment. Das Krankheitsbild ist selten ein reines und bietet kaum etwas Charakteristisches. Meist gehen der Entwicklung der Lähmungserscheinungen die Zeichen der meningitischen Reizung — besonders Rückenschmerz und ausstrahlende Schmerzen — um Stunden oder Tage voraus. Dazu kommen dann schnell, mit einem Schlage oder sich innerhalb von einigen Stunden bis zu einigen Tagen vervollständigend: die Symptome der diffusen Rückenmarkserkrankung, und zwar die Paraplegie, die Anästhesie, die Sphinkterenlähmung etc. Der Prozeß kann so das Bild einer akuten ascendierenden Myelitis vortäuschen. Retrobulbäre Neuritis optica wurde dabei von Silfvast beobachtet. In einem Homönschen Falle bestand neben der Lähmung der Beine eine Schwäche mit Zittern und Inkoordination in den Armen. Das Allgemeinbefinden zeigt dabei die durch die putride Infektion bedingte Schädigung (Fieber, subnormale Temperaturen, Entkräftung, ev. Fröste etc.). Das Leiden verläuft innerhalb einiger Tage tödlich, kann sich aber ausnahmsweise über Wochen und selbst einige Monate erstrecken. Ein protrahierter Verlauf wurde von Chiari sowie von Turner-Collin beobachtet.

Die Diagnose werden wir angesichts der plötzlich hervortretenden Erscheinungen einer diffusen und sich schnell ausbreitenden Rückenmarksaffektion nur da zu stellen imstande sein, wo ein Eiterherd als Quelle des Abszesses gefunden wird.

Die Hämatomyelie, Apoplexia medullae spinalis.

So häufig Blutungen in die Hirnsubstanz erfolgen, so selten ist die Hämatomyelie. Doch ist ihr Vorkommen durch gute klinische Beobachtungen und eine nicht so geringe Anzahl von Obduktionsbefunden erwiesen*).

Die Blutung kann zunächst in ein bereits erkranktes Gewebe stattfinden, wie das bei Myelitis, Poliomyelitis acuta, bei Tumoren und bei Höhlenbildung („syringal haemorrhage“ nach Gowers, vgl. dazu das nächste Kapitel) beobachtet worden ist. Diese sekundären Hämorrhagien haben kein wesentliches diagnostisches Interesse, können aber das Bild so beherrschen, daß das Grundleiden zunächst übersehen wird (z. B. Fall Taniguchis, in dem es sich um Karzinometastasen handelte, auch Pfungen bringt eine ähnliche Beobachtung). Einen interessanten Fall dieser Art hat vor kurzem Gerhardt¹⁾ beschrieben. Auch die kapillären Blutungen, wie sie bei Erkrankungen, die mit heftigen tonischen oder klonischen Krämpfen einhergehen, in der Rückenmarksubstanz gefunden worden sind, haben für unsere Betrachtung kaum einen Belang.

Die wichtigste Ursache der primären Rückenmarksblutung, auf die nach meiner Schätzung etwa $\frac{9}{10}$ aller Fälle, nach den Ermittlungen von

*) Das vorliegende Material ist in neuerer Zeit von Pfeiffer (C. f. allg. Pathol. VII) sowie von Lépine (Etude sur les hématomyelies, Thèse de Lyon 1900) gesammelt und gesichtet worden. Eine beachtenswerte Spezialabhandlung ist auch die von Browning über Spinal Haemorrhage, Med. News 05. S. ferner die entsprechende Literatur bei Minor, Handbuch der pathol. Anat. d. Nerv. II.

¹⁾ Z. f. N. Bd. 42.

Lépine jedoch ein geringerer Prozentsatz, zurückzuführen sind, ist das Trauma. Und zwar ist hier abzusehen von jenen Verletzungen der Wirbelsäule und des Markes, bei denen die Blutung nur ein akzidentelles, nebensächliches Moment bildet. Freilich ist es beachtenswert, daß sich auch an diese schweren Verletzungen des Rückenmarks häufig eine über die Grenzen des traumatischen Herdes nach oben und unten weit hinausgehende zentrale Hämatomyelie anschließt (Minor¹⁾). Während jedoch in diesen Fällen die Symptomatologie von der Quetschung des Rückenmarks und seiner Wurzeln beherrscht wird, steht es fest, daß Blutungen in die Rückenmarkssubstanz auch als einziger Effekt bei Verletzungen zustande kommen können, die den Wirbelapparat selbst unversehrt lassen. So kann ein Fall auf den Rücken, ein Sturz aus der Höhe auf das Gesäß, auf die Füße, ein Schlag gegen den Rücken die Hämatomyelie hervorrufen, immerhin ist das ein außergewöhnliches Vorkommnis. Ganz besonders ist aber nach den Erfahrungen von Thorburn, Kocher, Stolper, Bailey und auch nach unsern Beobachtungen die forcierte Neigung des Kopfes nach vorn, wie sie z. B. bei der Durchfahrt durch einen Torweg, beim Kopfsprung ins Wasser etc. erfolgen kann, imstande, die Hämatomyelie hervorzubringen (Zerrungsblutung nach Stolper).

Auch eine heftige Muskelanstrengung mußte in nicht wenigen Fällen als Ursache der Rückenmarksblutung angesehen werden. So wurde der Eintritt derselben beim Heben einer Last, bei militärischen Übungen, selbst beim Koitus festgestellt. Einer meiner Patienten war beim Heben eines Koffers sofort paraplegisch zusammengebrochen und bot die Symptome einer schlaffen, atrophischen Paraplegie mit partieller Empfindungslähmung. Bei einem andern entwickelte sich beim Kegelschießen resp. im Anschluß daran eine Brown-Séquardsche Lähmung mit Rückbildung in wenigen Wochen. Bei Kindern sah ich in seltenen Fällen nach einem Fall auf ebener Erde Zeichen einer Hämorrhagie des Rückenmarks auftreten. Ob in solchen Fällen eine Prädisposition vorhanden sein muß, eine abnorme Brüchigkeit der Gefäße, eine Stauung im Gefäßapparat, oder ob auch die gesunden Gefäße unter diesen Bedingungen reißen können, ist eine schwer zu beantwortende Frage. Das Zustandekommen der Rückenmarksblutung wird gewiß durch eine hämorrhagische Diathese begünstigt, wie in einem von mir beobachteten Falle, in welchem bei einem Bluter der einfache Versuch, ein hochgelegtes Stück Holz mit dem Fuße zu durchbrechen, zu den Erscheinungen einer Rückenmarksblutung führte. In einem andern, in welchem während der Ausübung der einfachen Handgriffe mit dem Gewehr bei einem Soldaten die Zeichen einer Haemorrhagia spinalis hervortraten, konnte von einer allgemeinen Tendenz zu Blutungen jedenfalls keine Rede sein. Hämatomyelie bei Purpura beschreibt Steffen, bei perniziöser Anämie Teichmüller. Ihr Vorkommen bei Typhus ist einigemale, so von Curschmann und Schiff, beschrieben worden. Auch im Puerperium resp. im Anschluß an schwere Entbindungen hat man sie sich entwickeln sehen. Arteriosklerose und miliare Aneurysmen führen nur sehr selten zu Blutungen

¹⁾ A. f. P. XXIV und XXVIII.

in das Rückenmark oder seine Häute; neuerdings hat Étienne¹⁾ über eine derartige Beobachtung berichtet. Endlich soll die Unterdrückung der Menses, hämorrhoidaler Blutungen etc. eine Hämatomyelie verursachen können.

In einem merkwürdigen Falle, in welchem sich eine Röhrenblutung während des Schwangerschaftserbrechens einstellte, lag eine bis da latente Geschwulst- und Höhlenbildung vor, und die Blutung war eine sekundäre (Bruce, Scott. med. and surg. Journ. 02).

Schwere Geburten (Dystokien) können auch den Anstoß zur Hämatomyelie bei Neugeborenen geben (Litzmann, Schultze, Pfeiffer, Couvelaire). O. Schäffer hat sogar bei 10% aller Autopsien von Neugeborenen Blutungen im Wirbelkanal gefunden. Namentlich konnten in einem Teil der Fälle die Schultzeschen Schwingungen als Ursache beschuldigt werden (Knapp), doch lagen meist noch andere Bedingungen für das Zustandekommen der Hämorrhagie vor. Ich sah einen Fall, bei dem die allgemeine Körperlähmung des Neugeborenen wohl durch eine Spinalblutung erklärt werden konnte. Das gleiche hat Raymond in einem Falle angenommen. Daß die Verletzungen, welche zu einer Zerrung und Zerreißung der Rückenmarkswurzeln führen, sich mit Hämatomyelie verbinden können, wird besonders von Dejerine hervorgehoben.

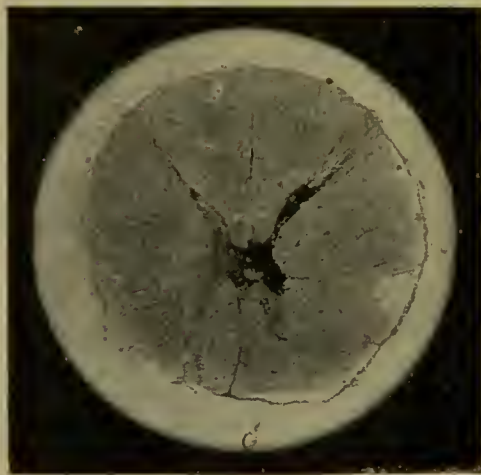


Fig. 203. Rückenmarksquerschnitt bei Hämatomyelie. Blutung in die graue Substanz des linken Vorder- und Hinterhorns. (Nach einem Minor'schen Präparat meiner Sammlung.)

Nach Erfahrungen von Gött²⁾ vermag der Zug an den Füßen bei der Geburt Verletzungen des Rückenmarks mit Hämatomyelie bei unversehrter Wirbelsäule hervorzurufen, indes bildet die Blutung nur die Teilerscheinung einer schweren Läsion des Rückenmarks, der Meningen und Wurzeln.

Einzig steht eine Beobachtung von Guizzetti-Gordero³⁾ da, welche eine Hämatomyelie aus einem geplatzten Anemysma der zentralen Rückenmarksarterie feststellten.

Alkoholismus scheint die Prädisposition für die Hämatomyelie zu erhöhen (Jestkoff). In vereinzelt Fällen (Boinet) ließ sich keinerlei Ursache feststellen.

Die Rückenmarksblutungen erfolgen fast durchweg in die graue Substanz (Fig. 203 und 204), zuweilen wird die Kuppe der Hinterstränge betroffen. Die graue Substanz ist reicher an Gefäßen, lockerer, nachgiebiger, sie wird durch besonders große Arterienzweige gespeist — das ist wohl die Ursache der Prädilektion. — Nach den Untersuchungen von Minor wird das Terrain der Seitenstränge fast immer verschont. — Die experimentellen Beobachtungen von Goldscheider-Flatau⁴⁾ haben

¹⁾ Encéphale 09, s. auch Vaivraud Remy; Revue méd. de l'Est 09. ²⁾ Jahrb. f. Kind. 09. ³⁾ Rif. med. 03. ⁴⁾ Z. f. kl. M. XXXI.

über die Verbreitungsweise der Rückenmarksblutung ebenfalls wichtige Aufschlüsse gegeben.

Was den Hörensitz anlangt, so kann jedes Segment betroffen werden, die Anschwellungen und ganz besonders die Zervikalanschwellung häufiger als die zwischen ihnen gelegene Rückenmarkssubstanz. Die Blutung breitet sich über die ganze zentrale graue Achse aus oder beschränkt sich auf eine Seite, selbst auf ein Horn, resp. Vorder- und Hinterhorn einer Seite (Fig. 203). Sie ist selten so umfangreich, daß sie eine Schwellung des Rückenmarks bedingt und der Bluterguß, durch die verdünnte Marksubstanz blänlich hindurchschimmernd, schon vor der Eröffnung zu erkennen ist. Mit Vorliebe breitet er sich vielmehr in der Längenrichtung des Marks aus, in Form einer langgestreckten Röhre (Röhrenblutung oder Haematomyelia tubularis, s. Fig. 204, eine Bezeichnung, welche Minor durch die der „Haematomyelia centralis longitudinalis“ ersetzen will), wie in einem Falle Leviers, in welchem sich die Blutsäule in einer Ausdehnung von 11 cm durch das ganze Lendenmark und den Conus medullaris, in einem Falle Leydens, in welchem sich der blutgefüllte Spalt fast durchs ganze Rückenmark erstreckte. Eine andere Erklärung für das Zustandekommen der Röhrenblutung gibt Fickler. Eine interessante Beobachtung dieser Art verdanken wir Winkler-Jochmann¹⁾. Seltener werden mehrere Blutherde oder gar eine disseminierte Verbreitung beobachtet (Bailey). Minor spricht auch von einer Haematomyelia annularis. Das Gewebe, in welches hinein die Blutung erfolgte, ist zertrümmert, erweicht, auch kann sich eine Myelitis im Anschluß an die Blutung entwickeln.

Symptomatologie. Die Erscheinungen der Blutung sind die einer plötzlich und ohne Vorboten einsetzenden Leitungsunterbrechung im Rückenmark. Mit einem Schlage sinkt der Patient zu Boden, er ist paraplegisch, kann kein Glied resp. er kann die Beine nicht rühren, gleichzeitig hat sich Anästhesie, Sphinkterenlähmung etc. eingestellt. Vasomotorische und trophische Störungen können sich bald hinzugesellen. Zuweilen erfahren die Lähmungssymptome noch innerhalb der ersten Stunden eine gewisse Steigerung und Ausbreitung, während diese sich nur ausnahmsweise auf einen längeren Zeitraum erstreckt. Eine merkwürdige Beobachtung Fischers zeigt freilich, daß die Ausbreitung der Spinalsymptome noch langsamer erfolgen und sich über mehrere Tage

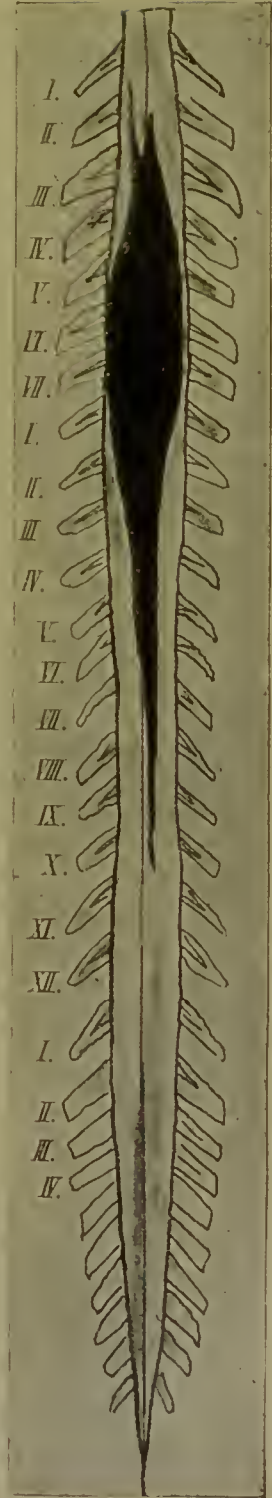


Fig. 204. Longitudinale Haematomyelie. (Nach Winkler-Jochmann.)

¹⁾ Z. f. N. XXXV.

erstrecken kann, doch ist der Fall auch in anderer Hinsicht so ungewöhnlich, daß wesentliche Schlüsse ans ihm nicht gezogen werden dürfen. Allerdings können die sich im Bereich und Umkreis der Blutung entwickelnden nekrobiotischen und Entzündungsprozesse zu Symptomen führen, die nicht sofort, sondern erst nach Tagen hervortreten und eine allmähliche Steigerung erfahren. Das scheint auch eine Beobachtung von Winkler-Jochmann zu beweisen. Von einer „spinalen Spätapoplexie“ spricht Fickler¹⁾.

Im übrigen wechselt das Bild je nach der Örtlichkeit, welche von der Blutung betroffen wurde, und zwar deuten die Erscheinungen auf eine ausschließlich oder vorwiegend die graue Substanz betreffende Läsion (zentrale Hämatomyelie). Nicht selten ist es die Lendenanschwellung: Es findet sich eine schlaffe Lähmung der Beine mit aufgehobenen Sehnenphänomenen und Reflexen, mit Anästhesie, resp. partieller Empfindungslähmung etc., und im weiteren Verlauf kommen die Zeichen der Muskelentartung hinzu. — Häufiger ist die Halsanschwellung Sitz der Blutung. Wir finden atrophische Lähmung der oberen, spastische der unteren Extremitäten etc., die erstere ist gewöhnlich eine partielle und je nach dem betroffenen Marksegment ist bald dieses, bald jenes Nervengebiet in den Kreis der Lähmung gezogen. Wird der untere Teil der Halsanschwellung durch den Bluterguß alteriert, so sind auch okulopupilläre Symptome vorhanden. Taylor und Collier behaupten, daß bei Blutungen des oberen Halsmarks Neuritis optica vorkomme. Bulbärsymptome in einem allerdings nur klinisch beobachteten Falle dieser Art beschreibt Schott. Ich selbst fand einmal Nystagmus und Blicklähmung nach der kranken Seite in einem Falle, wahrscheinlich durch Ausbreitung der Blutung auf das Ponsgebiet oder einen versprengten Herd in diesem. Gar nicht selten beschränkt sich die Blutung vorwiegend oder ausschließlich auf die graue Substanz einer Seite und beteiligt die weiße direkt oder durch Kompression. Der entsprechende Symptomenkomplex ist der einer akut entstandenen Brown-Séquardschen Halbblähmung; das Bild erhält ein eigenartiges Gepräge durch das vorwiegende Ergriffensein der grauen Substanz. So wurde in einzelnen Fällen (Minor, Oppenheim, Raymond-Guillain) folgender Symptomenbefund erhoben: Partielle atrophische Lähmung eines Armes, spastische Lähmung des entsprechenden Beines, partielle Empfindungslähmung, und zwar Analgesie und Thermanästhesie des Beines der gekrenzten Seite. — Dieser Symptomenkomplex deutet auf eine Blutung im Vorder- und Hinterhorn einer Seite der Halsanschwellung, welche ihren komprimierenden Einfluß auf den benachbarten Vorderseitenstrang ausübt. Auch kann die Lokalisation und der Charakter der Gefühlsstörung ganz dem Typus der Syringomyelie entsprechen, so daß sich die dissoziierte Empfindungslähmung auf der homolateralen Seite ausbreitet. Besonders wird von Minor darauf hingewiesen, daß sich bei den schweren Rückenmarksläsionen als obere Grenze der totalen Anästhesie häufig eine Zone partieller Empfindungslähmung findet, die er auf die oben erwähnte zentrale Hämatomyelie zurückführt.

¹⁾ Z. f. N. XXIX.

Bei dorsalem Sitz der Hämatomyelie treten naturgemäß, wie ich nach eigenen Beobachtungen bekunden kann, die durch die Läsion bzw. Kompression der weißen Substanz bedingten Erscheinungen in den Vordergrund, so daß sich das Krankheitsbild nicht wesentlich von dem einer akuten Myelitis unterscheidet.

Verlangsamte Empfindungsleitung wird von Egger angegeben.

Selten erfolgt die Blutung in den Conus terminalis (eigene Beobachtung, Raymond, Schiff, Higier, Bregman, Laignol). Schlesinger sah sie bei dem Lorenzsehen Redressement der angeborenen Hüftgelenkluxation entstehen. Die Erscheinungen sind dann die der Blasen- und Mastdarm lähmung und der meist (partiellen) Anästhesie im Gebiet des 3. und 4. Sakralnerven.

Wenn nicht bald der Tod eintritt — und dieser Ausgang ist in unkomplizierten Fällen meist nicht zu erwarten —, kommt es in der Regel schon innerhalb der ersten Tage oder ersten Wochen zu einer Besserung. Ein Teil der Ausfallserscheinungen, die nur die Folge einer Druckwirkung waren, bildet sich allmählich zurück. So kann der Harn, der in den ersten Tagen per Katheter entleert werden mußte, häufig schon am 3. bis 4. Tage spontan ausgeschieden werden; bestand anfänglich totale Paraplegie, so wird nach und nach ein Teil der Muskeln wieder bewegungsfähig etc. — Diese Besserung schreitet aber nur bis zu einem gewissen Grade vor, es bleiben die Symptome dauernd bestehen, die durch Zerstörung der Rückenmarkssubstanz bedingt sind, und da es sich vorwiegend um graue Substanz handelt, bleiben bei zervikalem oder lumbalem, resp. lumbosakralem Sitz der Hämatomyelie degenerative Lähmungserscheinungen und Gefühlsstörung die andauernden Symptome. („Die Kernsymptome bleiben, die Fernsymptome schwinden.“)

Im Beginn wird häufig über Schmerz im Rücken geklagt, der aber nicht heftig und nicht andauernd zu sein pflegt. Auch Rückensteifigkeit kommt vor, aber wohl nur dann, wenn die spinalen Meningen beteiligt sind. Innerhalb der ersten Tage und Wochen kann es auch zu leichten Temperatursteigerungen kommen. In einem Falle, in welchem der Bluterguß sich allmählich in der Längenrichtung des Markes von unten nach oben ausdehnte, wurde sogar noch am 2. oder 3. Tage ein Anwachsen der Lähmungserscheinungen resp. eine Ausbreitung derselben von den unteren auf die oberen Extremitäten beobachtet.

Daß ausnahmsweise das Leiden — durch nachträgliche Nekrobiose, Hinzutreten einer Myelitis oder Gliosis (?) oder durch Nachblutungen — einen progredienten Verlauf nehmen kann, muß beachtet werden. Bei kleinen Blutergüssen können die Erscheinungen so geringfügig sein, daß sie leicht übersehen werden. So habe ich einigemal bei Arbeitern, die der Simulation beschuldigt waren, eine traumatische Hämatomyelie diagnostizieren können. In einem dieser Fälle beschränkte sich die atrophische (mit EaR verknüpfte) Lähmung auf den Triceps, in einem andern auf die Glutäalmuskulatur; einigemal war neben der partiellen Empfindungslähmung nur eine auf eine bestimmte Muskelgruppe beschränkte Atonie (einseitiges Fehlen des Supinator- und Trizepsphänomens) mit fibrillärem Zittern nachzuweisen.

Die Prognose quoad vitam ist keine ungünstige. Bei umfangreichen Blutungen kann allerdings schon in den ersten Tagen oder im weiteren Verlauf infolge Decubitus, Cystitis etc. oder bei zervikaler

Hämatomyelie an Atemlähmung der Tod eintreten. Dieser Ausgang ist aber nicht der gewöhnliche. Meist tritt Besserung, nur ausnahmsweise völlige Heilung ein. Die Erscheinungen, die nach Ablauf einiger Monate noch in unveränderter Intensität fortbestehen — namentlich Muskelatrophie mit Entartungsreaktion — werden voraussichtlich dauernd bestehen bleiben. Die Prognose wird für die Folgezeit noch etwas dadurch getrübt, daß die Blutung — wie es scheint, besonders die in die graue Substanz des Halsmarks stattfindende — den Anstoß zur Entwicklung einer Gliosis geben kann (Minor, A. Westphal).

Daß die traumatische Rückenmarksblutung sich mit Höhlenbildung verbinden kann, hat Minor festgestellt; doch will Gieson diese Zustände als Hämatomyeloporose von der Syringomyelie scheiden. Auch Kienböck will die „traumatische zentrale Myelodese“ als einen nichtfortschreitenden Prozeß streng von der Syringomyelie trennen. Dagegen tritt Kölpin (A. f. P. Bd. 40) wieder für die Beziehungen der Syringomyelie zur Hämatomyelie ein. Lloyd, Pitres, Lax und Müller haben ebenfalls Beiträge zu dieser Frage geliefert.

Die sich an die Rückenmarksblutung und Meningealapoplexie anknüpfenden forensischen Fragen behandelt Deetz (Vierteljahrsehr. f. ger. Med. XXVII).

Differentialdiagnose. Die Hämorrhagie der Rückenmarkshäute dokumentiert sich in der Regel durch ausgeprägte Reizsymptome: heftige Schmerzen im Rücken, ausstrahlende Schmerzen in den Nervenbahnen, Rückensteifigkeit, Druckschmerzhaftigkeit der Muskeln; die weiteren Erscheinungen kennzeichnen sich in erster Linie als Wurzelsymptome. Ungewöhnlich ist es, daß die Erscheinungen der Wurzel- und Markkompression sich dabei allmählich entwickeln und erst im Verlaufe vieler Wochen ihre volle Entwicklung erlangen, wie das in einem von Bull beschriebenen, tödlich verlaufenen Falle festgestellt ist. Browning betont, daß bei den epiduralen Blutungen heftige Schmerzen gewöhnlich nicht vorhanden seien. Im ganzen spielen diese spinalen Hämorrhagien in symptomatologischer Hinsicht deshalb keine große Rolle, weil sie fast immer mit anderweitigen Folgezuständen der Verletzung verknüpft sind (Stolper). Eventuell könnte die Lumbalpunktion zur Entscheidung führen (Kilian, Jacoby, Brann, Gaussel), wenn ihre Anwendung bei der Hämatomyelie nicht bedenklich schiene. Daß Blutungen in die spinalen Meningen durch die Lumbalpunktion selbst hervorgerufen werden können, haben die Beobachtungen Hennebergs gelehrt.

In einem Falle von Meningealhämorrhagie, den ich beobachtete, war die Muskelspannung eine so erhebliche, daß sich die Muskeln bretthart anfühlten.

Auch die seltenen epiduralen Blutungen können durch Kompression des Markes ähnliche Krankheitserscheinungen hervorrufen (Miles, Gaussel). Bezüglich des Ergebnisses der Lumbalpunktion unter diesen Verhältnissen vgl. Gaussel, R. n. 05.

Browning, der die Differentialdiagnose erörtert, meint, daß die dissoziierte Empfindungsstörung bei diesen epiduralen Blutungen nicht vorkomme.

Die Myelitis entsteht nur selten so plötzlich, so sind einzelne Fälle (Williamson, Strull) von Myelitis mitgeteilt, in denen sie sich innerhalb einiger Stunden ansbildete; sie kündigt sich in der Regel durch Vorboten an und ist in den Fällen akutester Entwicklung meist von erheblicher Temperatursteigerung begleitet — auch eine schnelle Rückbildung der Symptome ist bei Myelitis ungewöhnlich. Mehr gilt es für die durch Gefäßverschluß bedingte Myelomalazie, daß die Lähmungs-

erscheinungen sich hier in geradezu apoplektiformer Weise entwickeln können (Langdon, Dinkler, eigene Beobachtung etc., Mariani). Bei spontaner Entstehung des Leidens hat in zweifelhaften Fällen die Diagnose Myelitis oder Myelomalazie mehr Berechtigung als die der Hämatomyelie, doch war in einem Falle Fischers, in welchem durch die Autopsie eine Rückenmarksblutung ermittelt wurde, die Diagnose Myelitis acuta gestellt worden. Andererseits darf nicht außer acht gelassen werden, daß Traumen auch die Myelitis und Myelomalazie hervorbringen können.

Die akute Poliomyelitis leitet sich meistens durch ein fieberhaftes Stadium ein; außerdem deuten die Ausfallserscheinungen auf eine reine Vorderhornkrankung, doch gilt das nicht für die epidemische Form dieses Leidens (s. S. 259 u. f.); die Möglichkeit einer Verwechslung ist nicht auszuschließen, zumal auch eine Hämatomyelia anterior, eine Blutung, die sich nach ihren Erscheinungen auf die vordere graue Rückenmarksubstanz beschränkt (Raymond, Giwayo), vorkommt.

Therapie. Mehr noch als bei jeder andern Rückenmarkserkrankung ist hier absolute Ruhe für die ersten Tage, selbst für die ersten zwei bis drei Wochen erforderlich. Der Kranke soll vorsichtig ins Bett getragen werden und möglichst nicht die Rücken-, sondern die Seiten- oder Bauchlage einnehmen. Bei kräftigen Personen nehme man eine Blutentziehung durch Aderlaß oder Blutegel, die in der Rücken- gegend appliziert werden, vor. Auch der Gebrauch von Gelatine, Adrenalin (Schlesinger), die Anwendung von Ergotininjektionen werden im ersten Stadium empfohlen. Der Kranke soll Husten, Pressen, Niesen möglichst vermeiden. Zur Verhütung des Decubitus und der Cystitis sind die bekannten Vorsichtsmaßregeln anzuwenden. Ist das erste Stadium vorüber, so sind laue Bäder am Platze; gute Wirkung sah ich in zwei Fällen von Badekuren in Oeynhausens. Gegen die atrophische Lähmung wird eine elektrische Behandlung eingeleitet. Im übrigen vergleiche das Kapitel Myelitis etc.

In einem Falle von meningealer Blutung (Bugge) soll durch die Lumbalpunktion, durch welche 160 ccm Blut entleert wurden, Heilung herbeigeführt worden sein; ein günstiger Einfluß dieses Verfahrens wird auch von Albertin angegeben, während in einem von Kilian behandelten trotz Punktion der Exitus eintrat. Am meisten sind die epiduralen Blutungen der chirurgischen Therapie zugänglich (Browning).

Rückenmarkserkrankung infolge erheblicher Schwankungen des Atmosphärendrucks. (Taucher-Krankheit, Caisson disease, Preßluftkrankheit, Entschleusungs- krankheit*.)

Bei Tauchern, Brücken- und Hafenarbeitern, die gezwungen sind, unter Wasser in sog. Caissons, d. h. Taucherapparaten, unter einem Luftdruck von 1—4,5 Atmosphären zu arbeiten, können sich beim Verlassen des Apparates, also bei plötzlicher beträchtlicher Erniedrigung des Luftdrucks Lähmungserscheinungen zerebralen und spinalen Ursprungs entwickeln. Häufiger sind die letzteren. Unmittelbar nach dem Verlassen des Caissons klagt der Betroffene über Kopfdruck, Schwindel, Ohrenschmerz, Ohrensausen, Übelkeit, Schwäche in den Beinen. Diese kann sich nun innerhalb weniger

*) Die letzte Bezeichnung gebraucht Plesch, B. k. W. 10.

Minuten bis zur Paraplegie steigern. Gewöhnlich entsprechen die Symptome einer diffusen Erkrankung des Brustmarks: es besteht Paraplegia spastica, Anästhesie, Blasen-schwäche etc. Auch heftige Schmerzen sind meistens vorhanden. Seltener entwickelt sich ein Symptomenkomplex, der auf besondere Beteiligung der Hinterstränge hinweist. In einem schweren Falle, den ich längere Zeit beobachten konnte, war die Lähmung mit überaus starker Rigidität der Beine und Bauehmuskeln verknüpft, und bei jedem Bewegungsversuch, bei jedem Hautreiz kam es zu starken klonischen Zuckungen in den letzteren, zu unwillkürlichem Harnabgang, zur Ercetio penis. Auch atroph. Lähmung kommt vor.

Sind die Lähmungserscheinungen geringfügig, so ist vollständige Restitutio ad integrum möglich. Diese stellt sich dann bald, innerhalb einiger Wochen oder Monate ein. An der Hand großer Erfahrungen hat Allen Starr (Med. Record 09) neuerdings die klinischen Erscheinungen besprochen; in allen seinen Fällen ist Heilung eingetreten. In den schweren Fällen ist das Leiden jedoch unheilbar. Der Tod kann selbst sofort erfolgen.

Autopsiebefunde liegen nur in kleiner Anzahl vor (Leyden, Schultze, Rensselaer, Catsaras¹⁾, Hoche²⁾, Schrötter, Lie, Zografidi³⁾, Bliok⁴⁾). Leyden fand kleine Sprünge und Risse im Brustmark, die er auf Erweichungsherde bezog. Eine in kleinen Herden auftretende lokale Nekrobiose ist auch in den andern Fällen gefunden worden. Man nimmt an (P. Bert, Leyden, Hoche, Parkin, White - Bainbridge, Macnaughton, experimentelle Untersuchungen von Lépine, Boycott - Damant, Quineke⁵⁾), daß es infolge der plötzlichen Verminderung des Luftdrucks zur Entweichung von Gasblasen aus dem Blute und damit zu einer Luftembolie der kleinen Rückenmarksarterien (besonders in den Seiten- und Hintersträngen des Dorsalmarks) mit sekundärer Erweichung kommt. Eingehend werden die Zustände und ihre Grundlage von Boinet und Audibert (Arch. gén. de Méd. 05, s. auch Audibert, Thèse Montpellier 06, 07) besprochen. Auf anderweitige Befunde und andere, besonders von amerikanischen Ärzten aufgestellte Theorien kann hier nicht eingegangen werden. Veränderungen an den inneren Organen beschreiben Friedrich und Tausk. In prophylaktischer Beziehung ist vor dem schnellen Übergang aus der Sphäre des erhöhten Luftdrucks in die des normalen dringend zu warnen. Der Übergang muß ein allmählicher sein, ein Prinzip, das übrigens bereits durchgeführt wird, wie überhaupt seit der Einführung eines ärztlichen Überwachungsdienstes die durch Arbeit unter Preßluft bedingten Gesundheitsstörungen immer seltener geworden sind. Schrötter empfiehlt, bei Ausbruch des Leidens den Patienten sofort wieder unter erhöhten Luftdruck zu bringen (Rekompression). Entsprechende Vorschriften werden von Boycott - Damant - Haldane (Journ. of Hygiene 08), Pleseh und Bornstein (B. k. W. 10) gegeben. Die Hygiene der Arbeit in komprimierter Luft ist von Silberstern eingehend besprochen worden. Weitere Angaben finden sich bei Parkin (R. of N. 05) und Zografidi. Im übrigen deckt sich die Behandlung des ausgebildeten Leidens wohl im wesentlichen mit der der Myelitis.

Die Tumoren des Rückenmarks.

Von den umfassenderen und wichtigeren Abhandlungen der neueren Zeit über dieses Thema seien folgende hervorgehoben: Horsley und Gowers, Ein Fall von Rückenmarksgeschwulst mit Heilung durch Exstirpation. Deutsch. Übers., Berlin 1889. Bruns, Geschwülste des Nervensystems, II. Aufl. Berlin 08. H. Schlesinger, Beiträge zur Klinik der Rückenmarks- und Wirbeltumoren, Jena 1898. Henschen und Lennander, Mitteil. aus d. Grenzgeb. X. Oppenheim, B. k. W. 02 Nr. 2 und 39. F. Schultze, Mitt. aus d. Grenzgeb. XII. Oppenheim, Mitt. aus d. Grenzgeb. XV. Cushing, Annals of Surgery 04. Walton und Paul, Best. med. and surg. Journal 05/06. Auerbach und Brodnitz, Mitt. aus d. Grenzgeb. XV. Stertz, Klinische und anatomische Beiträge zur Kasuistik der Rückenmarks- und Wirbeltumoren. M. f. P. XX. Oppenheim, Beiträge zur Diagnostik und Therapie der Geschwülste im Bereich des zentralen Nervensystems, Berlin 07. Flatau, Nouvelle Icon. XXIII. Oppenheim, Ref. auf dem Int. Med. Kongr. Budapest, D. m. W. 06. F. Krause, Chirurgie des Gehirns und Rückenmarks, Berlin 11.

Wenn wir von der Gliosis, die in einem besonderen Kapitel behandelt wird, an dieser Stelle absehen, so kann man von den übrigen

1) Arch. de Neurol. 1888. 2) B. k. W. 1897. 3) Nouv. Icon. 07. 4) Brit. med. Journ. 09. 5) Arch. f. exp. Path. Bd. 62.

Rückenmarksgeschwülsten sagen, daß sie zum größten Teile von den Meningen ausgehen. Während nach der Zusammenstellung H. Schlesingers die Wirbeltumoren mit konsekutiver Beteiligung des Rückenmarks erheblich häufiger sind als alle meningealen und medullären Neubildungen zusammengenommen, ist das Verhältnis der von den Meningen ausgehenden zu den vom Mark entspringenden wie 7:3 bzw. 6:4. Die intramedullären finden sich am häufigsten im Bereich der Anschwellungen, während am Brustmark die extramedullären wesentlich überwiegen. Die Grenze zwischen den meningealen und intramedullären Tumoren ist aber insofern keine ganz scharfe, als wir einigemal ins Mark eingeschlossene Geschwülste fanden, die zweifellos von den Meningen ausgegangen waren. Die außerhalb der Dura sich entwickelnden Tumoren sind selten, es sind Lipome und Echinokokken. Nach unseren persönlichen Erfahrungen kommt auf ca. 15 Fälle von extramedullärem, intraduralem Sitz kaum einer von epiduralem, dabei ist natürlich von den Wirbelgeschwülsten abgesehen. Innerhalb der Dura, von dieser oder meistens von den weichen Häuten entspringend, kommen Sarkome, Endotheliome, Psammome, Syphilome, Tuberkel und besonders Fibrome und deren Mischformen vor, ferner Myxome, Angiolipome und andere Mischgewächse. Das Gliom bildet nur ausnahmsweise einen solitären Geschwulstknoten im Marke, in der Regel ist seine Verbreitung eine diffuse und es durchsetzt das Rückenmark auf lange Strecken. Auch eine disseminierte oder dieser ähnliche Verbreitung kommt vor. Dabei kann der makroskopische Geschwulstcharakter ganz fehlen, so daß erst die histologische Untersuchung die Natur des Leidens klarstellt (Stertz, Oppenheim), wie wir das auch für gewisse Hirngeschwülste kennen. Besonders habe ich¹⁾ vor kurzem einen Fall beschrieben, in welchem bei negativem Ergebnis der Biopsie und Autopsie erst die mikroskopische Untersuchung das Endotheliom der Meningen aufdeckte. Daß das auch bei metastatischen Geschwülsten vorkommen kann, zeigt Buzzard.

Es gibt Gliome, in denen die zelligen Elemente gegenüber den faserigen zurücktreten (Stertz).

Das Sarkom tritt als solitäre Geschwulst an den Meningen bzw. Nervenwurzeln auf oder es bildet multiple Geschwulstknoten. Diese entwickeln sich in der Nervensubstanz selbst und an den Hüllen der nervösen Zentralorgane, oder die Geschwulstbildung beschränkt sich auf die Meningen, in denen sie in Form multipler Knoten oder in diffuser, flächenhafter Verbreitung erfolgt. Entsprechende Beobachtungen sind von Schultze, Hippel, A. Westphal, Schlagenhauer, Nonne, Spiller, Richter, Schnlz, Orlowsky, Barnes, Schädé²⁾, Kawashima³⁾ u. A. mitgeteilt worden. Der Geschwulstcharakter kann dabei so wenig hervortreten, daß eine Verwechslung mit der chronischen Meningitis möglich ist (Rindfleisch). Es sind auch Fälle beschrieben, in denen das Rückenmark selbst zum großen Teil in diese Geschwulst aufgegangen war (Forster, Malacaster, Ross, Holmsen). Bei der multiplen und diffusen Verbreitung des Sarkoms sind die Gebilde der hinteren Schädelgrube, insbesondere das Kleinhirn, meistens betroffen (H. Schlesinger). Im ganzen besitzt das von den Meningen ausgehende

1) Z. f. d. g. N. II. 2) Z. f. d. g. N. VI. 3) V. A. 10.

Sarkom wenig Neigung, auf die Rückenmarkssubstanz selbst überzugreifen (A. Westphal). Daß auch das Gliom auf die Meningen übergreifen und sich hier in diffuser Weise verbreiten kann, ist von Grund¹⁾, Strassner²⁾ und Schädle nachgewiesen worden. — Von seltenen Geschwulstarten sei das Zylindrom, das Myolipom, das Neuroepithelioma gliomatosum microcysticum oder die Gliastifte, das Melanom oder Chromatophorom (Ribbert), das im Rückenmark von Pick und Eßser gefunden wurde, das Chorionepitheliom (Auerbach), hier angeführt. Überaus selten scheint das Aneurysma an den Rückenmarksartern vorzukommen (Beobachtungen von Guizetti-Cordera, Raymond-Cestan, Soprana). Eine Exostose als Ursache einer Rückenmarkskompression fand Martens.

Nur in vereinzelt Fällen (Bruns, Siefert, Ballet et Laignel-Lavastine) sind Karzinommetastasen in den Rückenmarkshäuten nachgewiesen worden.

An den Nervenwurzeln können sich multiple Neurome und Sarkome entwickeln und gleichzeitig im Rückenmark, im Gehirn und an den Hirnnerven auftreten. Es ist auch die Kombination der allgemeinen Neurofibromatose mit dem Gliom des Rückenmarks einigemale beobachtet worden. Multiple Angiosarkomatose mit Beteiligung des Rückenmarks beschrieben Devic und Toldt. Echinokokken kommen zuweilen, Zystizerken viel seltener im Wirbelkanal bzw. im Rückenmark vor. Vor einiger Zeit hat Pichler einen solchen Fall beschrieben. Ich selbst beobachtete eine Zystizerkose der Hirn- und Rückenmarksmeningen, dasselbe beschreibt Henneberg (vgl. das Kapitel *Cysticercus cerebri*). Die Echinokokken liegen gewöhnlich zwischen Dura und Knochen, sie können auch nach Usur des Knochens außen zum Vorschein kommen, resp. von außen durch das Foramen intervertebrale oder nach Zerstörung des Knochens in den Wirbelkanal eindringen (Borchardt-Rothmann). In einem Fall (Friedeberg) fanden sich zahlreiche Blasen im Canalis sacralis sowie im Wirbelkanal bis zum oberen Brustmark hinauf; das Kreuzbein selbst war durch die Blasengeschwülste zerstört. Der *Cysticercus* pflegt dagegen intradural aufzutreten. Anderweitige Zysten unklarer Genese finden sich ausnahmsweise in den Meningen (Schlesinger, Schmidt, Spiller), namentlich bedarf ihre Beziehung zur Meningitis serosa spinalis (s. S. 388) noch der Klärung. Im Mark kommen Syphilome, Gliome, Sarkome und Tuberkel vor. Die Gliome und Tuberkel*) gehen häufig von der grauen Substanz aus, auch das Sarkom kann von dieser entspringen (Schiff).

Die Lipome sind angeboren, ebenso die Dermoiden (Harriehausen³⁾). Auch bei einigen anderen Geschwulstarten scheint die kongenitale Anlage eine Rolle zu spielen. Jedenfalls bildet die Heredität einen wesentlichen Faktor in der Ätiologie der multiplen Tumoren. Wenn wir die infektiösen und parasitären Geschwülste ansprechen, so ist über die Ätiologie im übrigen nichts Sicheres bekannt. Bemerkenswert ist aber die Tatsache, daß die Krankheitserscheinungen wiederholentlich erst im Gefolge von Traumen manifest wurden.

1) Z. f. N. XXXI. 2) Z. f. N. XXXVII. 3) Z. f. N. Bd. 36.

*) S. zu der Frage die Mitteilung von Doerr, A. f. P. Bd. 49.

Die von den Rückenmarkshäuten ausgehenden Gewächse sind meist klein, von Erbs-, Mandel-, Kirsch-, Haselnuß-, durchschnittlich von Dattel- bzw. Olivengröße (Fig. 212, 214 etc.), sie können aber durch vorwiegendes Wachstum in vertikaler Richtung einen beträchtlichen Umfang erreichen und auf eine Strecke von zwei Zoll und darüber dem Marke folgen (Fig. 206, 212). Überhaupt würde gewiß auf größeren Umfang zu rechnen sein, wenn nicht die Kompression des Markes dem Leben vorzeitig ein Ziel setzte oder zu operativer Entfernung führte. Die klinischen Beobachtungen machen es wahrscheinlich, daß die extraduralen Geschwülste in der Regel von oben nach unten wachsen. Sie können sich ferner in der ganzen Peripherie des Markes verbreiten und es wie eine Röhre, „wie ein Futteral“ (Orlowski) umschließen (vgl. Fig. 209). Im Canalis sacralis erreichen die Tumoren oft einen bedeutenden Umfang. Geschwülste am Filum terminale haben wiederholentlich einen zufälligen Obduktionsbefund gebildet (Spiller u. A.).



Fig. 205. Neurome der Cauda equina. (Nach Lanceraux.)



Fig. 206. Tumor medullae spinalis. (Nach Braubach.)

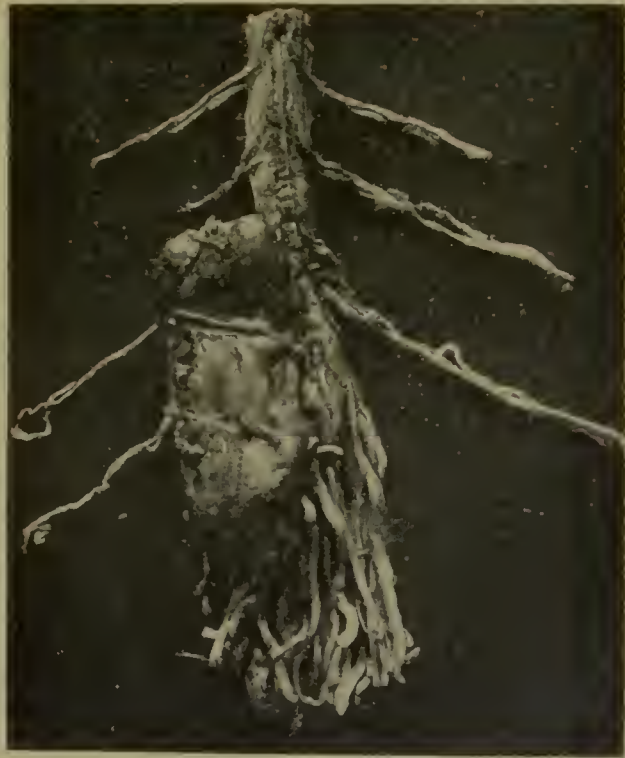


Fig. 207. Tumor im Cauda-Conusgebiet. (Eigene Beobachtung.)

Die Mehrzahl dieser Neubildungen (die Syphilome ausgenommen) hat ein langsames Wachstum. Sie komprimieren die anliegenden

Wurzeln, pressen das Mark, gegen das sie von vorn oder hinten, häufiger von der Seite andrängen, mehr und mehr zusammen, so daß es eingeschnürt und bis auf $\frac{1}{4}$ seines normalen Volumens, auf Bleistiftdicke reduziert werden kann, während der Tumor sich gewissermaßen in ihm ein Nest formt und wie in einer Nische des Markes eingebettet liegt (s. Fig. 210). In meinen eigenen Beobachtungen waren die Form- und Umfangveränderungen des Markes oft nur geringfügige und schienen sich zum Teil schon unmittelbar nach Herausnahme des Gewächses auszugleichen, andermalen war die Verdrängung und Schrumpfung der Medulla eine erhebliche bis zur bandartigen Abplattung derselben. Die histologischen Veränderungen sind manchmal nur sehr geringfügige und im wesentlichen einfache Kompressionswirkungen, während entzündliche und malazische Prozesse sowie die sekund. Degeneration öfter ganz vermißt werden (Flatau). Oft leiden die zentralen Teile des Rückenmarks

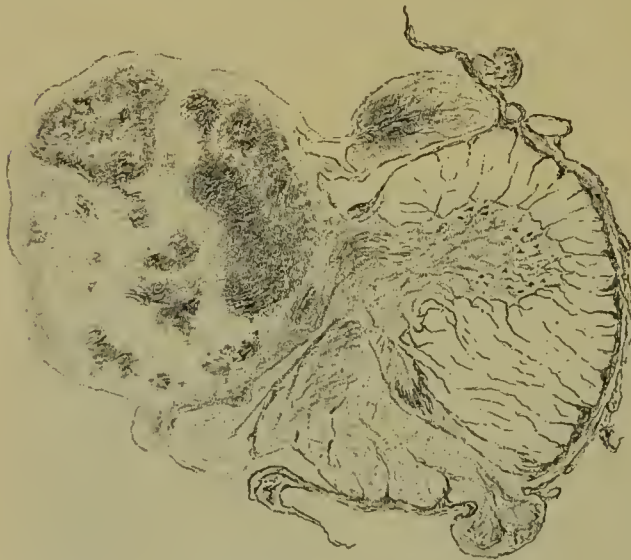


Fig. 208. Tumor medullae spinalis. (Querschnitt.)

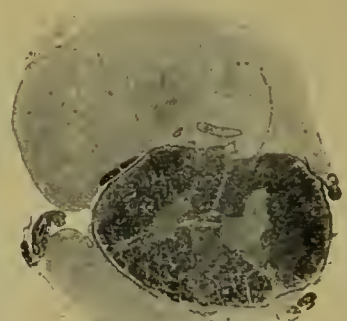


Fig. 209. Rückenmarkssarkom, das das Mark von vorn und hinten komprimiert, ohne auf es überzugreifen. Färbung: Pal-Karmin (Photogr.).

unter der Kompression stärker als die peripherischen. Ferner kann sie die der Geschwulst gegenüberliegende Seite stärker schädigen, als die ihr direkt anliegende (Giese, Auerbach-Brodnitz). Daß der Tumor die Rückenmarkssubstanz aufzehrt, ist nicht gewöhnlich (Fig. 208). Nur einmal sah ich, daß sich zu der Geschwulst eine ausgedehnte meningale Blutung gesellte, für deren Entstehung vielleicht ein Trauma verantwortlich zu machen war. Ausnahmsweise kommt es vor, daß die Neubildung durch die Intervertebrallöcher oder gar nach Usur der Wirbelkörper nach außen vordringt, wie z. B. in den von Cladek, Orłowski, Schede, Schulze und Bing-Bircher¹⁾ beschriebenen Fällen. Die außerhalb der Dura sitzenden Geschwülste bestehen oft lange Zeit, ehe sie das Mark durch Druck schädigen, doch trifft das nicht immer zu.

In jeder Höhe des Rückenmarks kann die Neubildung ihren Sitz aufschlagen. Daß das Brustmark am häufigsten betroffen wird, ist

¹⁾ Schweiz. Korresp. 10.

natürlich. In acht eigenen Beobachtungen fand ich sie am Halsmark, meist entsprechend dem unteren Bereich der Halsanschwellung. Auch an der *Cauda equina* kommen sie relativ häufig vor (Fig. 205 u. 207), es sind Fibrome, Gliome, Sarkome, Fibrosarkome, in einem Falle wurde ein extradurales Lymphangiom von beträchtlicher Ausdehnung in vertikaler Richtung gefunden.

Symptomatologie. Die Symptome sind in einzelnen Fällen so wenig prägnant, daß die Diagnose nicht oder nur vermutungsweise gestellt werden kann. In der Mehrzahl der älteren Beobachtungen ist das Leiden erst post mortem erkannt worden. Häufig wurde die Diagnose Myelitis gestellt, besonders oft freilich bei den vom Marke selbst ausgehenden, einigemal, z. B. in einem Falle Strubes, jedoch auch bei einem von der Dura entspringenden Gewächs. Mit dem in dem berühmten Fall von Gowers und Horsley geführten Nachweis, daß diese Geschwülste der operativen Behandlung zugänglich sind, hat sich aber das Interesse für die klinischen Erscheinungen so sehr gesteigert und ist die Symptomatologie so weit ausgebaut worden, daß an der Hand derselben jetzt wohl in der Mehrzahl der Fälle eine sichere oder Wahrscheinlichkeitsdiagnose zu stellen ist.

Meistens bilden Wurzelsymptome das erste Krankheitszeichen, und da im ersten Beginn in der Regel nur eine Wurzel oder ein Wurzelpaar von der Geschwulst komprimiert wird, sind es neuralgische Schmerzen in einem bestimmten Nervengebiet, besonders halbseitige oder bilaterale Interkostal neuralgie, die sich als frühestes Symptom geltend machen. Diese Schmerzen sind anfangs geringfügig, steigern sich im weiteren Verlauf, werden als stechend, bohrend, brennend, messerstichartig geschildert, treten zunächst in Paroxysmen auf, können auch für lange Zeit wieder zurücktreten, während später ein dumpfer Schmerz anhaltend besteht und von Zeit zu Zeit exazerbiert. Eine Zunahme der Schmerzen beim Husten, Niesen etc. wird recht oft angegeben. Daß sie ganz fehlen, kommt nach neueren Erfahrungen nicht so selten vor (Beobachtungen von Clarke, Bailey, Sibelius, Schultze, Oppenheim). In einem unserer Fälle stellten sich erst sub finem vitae, in einigen andern dagegen nur in den ersten Stadien des Leidens heftigere Schmerzen ein. Besonders hat Schultze die Tatsache hervorgehoben, daß Schmerzen fehlen oder sehr geringfügig sein und bald zurücktreten können und die Erscheinung durch die Kompressionslähmung der schmerzleitenden Bahnen zu erklären versucht. Die Schmerzen betreffen in der Regel zuerst und für lange Zeit eine Seite, können dann allmählich auf die andere übergehen. Im Beginn sind sie zuweilen von Hyperästhesie begleitet. Dieses neuralgische Stadium kann sich über den Zeitraum von mehreren Monaten, einem Jahre, ja selbst von mehreren Jahren erstrecken, ehe neue Symptome hinzukommen. In einem meiner Fälle waren erst nach 2½ Jahren zu der Interkostal neuralgie geringfügige Erscheinungen anderer Art getreten. Sitzt der Tumor an einer vorderen Wurzel der Halsanschwellung oder des Lumbosakralmarks (resp. der *Cauda equina*), so können zunächst motorische Reizerscheinungen in einem bestimmten Muskelgebiet: Zittern, Muskelspannung, Krampf*) auf-

*) Einigemale sind auch allgemeine tonische Krämpfe mit Opisthotonus etc. beobachtet worden.

treten, Erscheinungen, die aber meistens fehlen oder bald verdeckt und verdrängt werden durch die Entwicklung einer degenerativen Lähmung der entsprechenden Muskeln. In einem meiner Fälle, in welchem die Geschwulst genau lokalisiert war, so daß sie bei der Operation an der freigelegten Stelle unmittelbar gefunden wurde, hatte die Kompression der vorderen Wurzeln (8. und 9. Dorsalis) zur Atrophie der Bauchmuskeln geführt, während die der entsprechenden hinteren sich schon vorher durch Schmerzen und dann durch Fehlen des Abdominalreflexes und Anästhesie verraten hatte. Das gleiche habe ich dann noch in andern, so auch in zwei durch die Operation geheilten Fällen feststellen können. Revidiert man die vorliegenden Beobachtungen, so sind die auf Reizung der hinteren Wurzeln zurückzuführenden Erscheinungen meistens in den Vordergrund getreten, auch dort, wo nach Lage der Geschwulst vordere und hintere gleichmäßig exponiert waren, doch gibt es Ausnahmen. Ferner können bei Kompression der vorderen Wurzeln die Erscheinungen der Parese lange bestehen, bevor es zu Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit kommt (Beobachtungen von Bruns und mir). Ödem und Herpes können zu den Zeichen der Wurzelkompression gehören, doch wird der letztere weit häufiger bei Wirbeltumoren beobachtet.

Im weiteren Verlauf macht sich entweder zunächst als Zeichen der stärkeren Wurzelkompression eine Anästhesie in dem von der Neuralgie ergriffenen Gebiet bemerklich oder viel seltener als Zeichen der weiteren Ausbreitung des Tumors in vertikaler Richtung eine Erweiterung des neuralgischen resp. anästhetischen Bezirkes nach oben oder unten — oder endlich, es folgen meistens sogleich die Zeichen der Markkompression. Es ist beachtenswert, daß auch meningeale Reizerscheinungen: Rückenschmerz, Rückensteifigkeit auftreten können; die letztere ist aber meistens nicht erheblich, und es sind die Bewegungen der Wirbelsäule im ganzen weder beschränkt, noch pflegen sie die bestehenden Schmerzen bedeutend zu steigern. Immerhin war bei einigen meiner Kranken die steife Rumpfhaltung auffällig. Auch hat in einigen unserer Fälle eine Scoliosis bestanden, die ich darauf zurückführen mußte, daß der Kranke eine Haltung einzunehmen sucht, bei der das Maß seiner Schmerzen ein möglichst geringes ist. — In einzelnen Fällen (Böttiger-Krause, Oppenheim, Schultze, Stertz) wurden Wurzelsymptome ganz vermißt; es ist das besonders dann zu erwarten, wenn die Neubildung sich in dem interradiikulären Gebiete am Mark entwickelt.

Die Kompression des Rückenmarks bedingt, wenn sie an irgendeiner Stelle oberhalb des Lendenmarks stattfindet, spastische Lähmungserscheinungen, und zwar ist die Muskelrigidität und die Erhöhung der Reflexerregbarkeit bei den das Mark komprimierenden Tumoren besonders ausgeprägt. Da nun in der Regel zunächst eine Seite betroffen wird, so pflegt die Lähmung zuerst das Bein der entsprechenden Seite zu befallen, während die Steigerung der Reflexe und Sehnenphänomene auch dann gewöhnlich schon eine doppelseitige, wenn auch homolateral überwiegende ist. Die Hemiparesis spinalis verwandelt sich aber meistens in langsamem oder auch in schnellerem Tempo in Paraparesis resp. Paraplegie, und die Muskelrigidität steigert sich nicht selten —

allmählich oder schnell — bis zu dem Grade, daß sich schließlich eine erhebliche Beugekontraktur in den Hüft- und Kniegelenken ausbildet.

Die Sensibilität kann an den Beinen lange Zeit ungestört bleiben; häufiger tritt schon in dem Stadium, in dem die motorische Schwäche vorwiegend oder ausschließlich ein Bein betrifft, eine Hypästhesie oder Anästhesie des andern (gekreuzten) zutage, also der Symptomenkomplex der Brown-Séquardschen Halbseitenlähmung, immer vorausgesetzt, daß der Tumor das Mark oberhalb des Lendentails komprimiert. In mehreren unserer Fälle ging die Thermanästhesie am gekreuzten Bein der Entwicklung der homolateralen Lähmung voraus. Dasselbe konstatierten Henschen und Lennander.

Der Symptomenkomplex der Halbseitenläsion kann lange in scharfer Ausprägung bestehen bleiben, doch liegt es in der Natur der Sache, daß früher oder später, oft schon nach kurzer Zeit, die Lähmung und Gefühlsstörung eine bilaterale Verbreitung erfahren. Aber auch dann pflegt sich der Brown-Séquardsche Charakter oft noch für lange Zeit ungedeutet zu erhalten. In einem unserer Fälle, in dem der Tumor am Lendenmark, in der Höhe der III. und IV. Wurzel saß, war die homolaterale spastische Lähmung mit Hypotonie des Quadriceps und Abschwächung des Kniephänomens verbunden, die Anästhesie an den Füßen eine bilaterale, aber nur auf der gekreuzten Seite fand sich eine das Glutäalgebiet betreffende Thermanästhesie.

Die Blasen- und Mastdarmfunktion kann schon früh beeinträchtigt sein; hat sich die Paraplegie entwickelt, so fehlen die entsprechenden Beschwerden fast niemals. Im Beginn ist es gewöhnlich der vermehrte, quälende Harndrang, dem Patient sofort Folge geben muß (imperativer Harndrang), später stellt sich dann Incontinentia urinae oder Ischuria paradoxa ein. Einigemal war unter diesen Verhältnissen die Incontinentia alvi weit ausgeprägter als die Blasenstörung (eigene Beobachtung).

Auch in diesem Stadium der völligen oder partiellen Markkompression bestehen die Zeichen der Wurzelreizung, die neuralgischen Schmerzen häufig fort, aber auch in der von der Lähmung und Anästhesie befallenen unteren Körperhälfte, in den Beinen, werden zuweilen heftige Schmerzen empfunden. Daß sie gänzlich fehlen oder gerade bei der Progression der Lähmung schwinden können, wurde oben schon angeführt.

Die Modifikationen, die das Symptombild bei zervikalem Sitz der Neubildung erfährt, bedürfen keiner besonderen Schilderung. Die Markkompression verursacht hier gewöhnlich zuerst Hemiplegia spinalis, später eine Paraplegie aller vier Extremitäten, die Lähmung der oberen kann spastischer oder atrophischer Natur sein oder auch eine Kombination dieser Eigenschaften zeigen. Der radikuläre Typus der degenerativen Lähmung ist gerade hier sehr deutlich ausgesprochen. Die durch Beteiligung der okulopupillären Zentren und Bahnen sowie des Phrenicus bedingten Symptome sind schon an anderer Stelle beschrieben worden. Einigemal haben Bulbärsymptome zu den Erscheinungen der vom Halsmark ausgehenden Tumoren gehört. Schlesinger hat sie auf ein Ödem der Oblongata, Nonne auf toxische Einflüsse zurückführen wollen.

Daß auch bei Leitungsunterbrechung in oberen Zervikalmark die Abtrennung der bulbären Atemzentren von den spinalen keine Dyspnoe zu bedingen braucht, hat besonders Fabritius¹⁾ dargetan, ebenso wie der Sitz der Geschwulst in der Phrenikusgegend oft lange Zeit ohne Gefährdung des Lebens ertragen wird (Oppenheim-Krause, Fabritius, Veraguth-Brun).

Bei den Tumoren, die das Lendenmark komprimieren, spielen zunächst die Wurzelsymptome eine hervorragende Rolle, da die Nervenwurzeln hier dichter gruppiert sind und eine selbst kleine Geschwulst auf eine größere Anzahl von Wurzeln einwirken kann. Auf diesem Wege sowohl als auch infolge der Kompression des Lendenmarks kommt die atrophische Lähmung zustande, die Spinalerscheinungen gleichen im wesentlichen denen der Myelitis lumbalis, während heftige Schmerzen in der Bahn der Nerven des Plexus lumbosacralis ein wichtiges Unterscheidungsmerkmal bilden. Ich habe aber feststellen können, daß unter diesen Verhältnissen zuweilen das Mark weit mehr und weit früher leidet als die Wurzeln, so daß das Krankheitsbild völlig von den Marksymptomen beherrscht wird.

Die Tumoren der Cauda equina bedingen zunächst heftige Schmerzen in der Gegend des Kreuzbeins, ausstrahlend in die After-, Blasen-, Dammgegend, sowie in die Bahn der Ischiadici. Dazu kommen Lähmungssymptome, die sich in einem Falle auf die Blase beschränkten, während in den andern degenerative Lähmung im Gebiet des Plexus ischiadicus und bei hochhinaufreichendem Tumor selbst Funktionsstörungen im Bereich der oberen Lendennerven hinzutraten (Laquer). Auch trophische Störungen, z. B. das Mal perforans, kommen bei den Tumoren dieses Gebietes vor (Dublay). In einem von mir diagnostizierten Falle hatte das Leiden mit Schmerzen im After, Kreuz und in den Beinen eingesetzt, dazu kam Incontinentia alvi, dann Harnverhaltung. Ich konstatierte eine Anästhesie in der Anogenitalgegend und über der Achillessehne, eine Lähmung und Areflexie des Sphincter ani, Fehlen des Fersenphänomens und Entartungsreaktion im Levator ani. Ich nahm einen Tumor in der Höhe des 3. oder 4. Sakralnerven an; genau an der Stelle wurde er von Sonnenburg bei der Operation gefunden.

In einem andern Falle unserer Beobachtung, in dem die Annahme eines Cauda-Tumors viel mehr Wahrscheinlichkeit besaß als die eines dem Conus entsprechenden Sitzes, wurde er bei der Operation weder an der Cauda equina noch bei einer zweiten am Conus gefunden. S. dazu das Referat von Cassirer, Z. f. N. XXXIII, und Oppenheim (Z. f. d. g. N. V). Überhaupt konnte ich an der Hand meiner Erfahrungen zeigen, daß gerade im Conus-Caudagebiet das Bild des Tumors häufig durch anderweitige Prozesse vorgetäuscht wird. Ich habe das vor kurzem an einem post mortem untersuchten Falle genau feststellen können. Daß auch heilbare Erkrankungen mit der Symptomatologie des Tumors hier vorkommen, geht schon aus älteren Beobachtungen und einer interessanten Demonstration Nonnes (Verhandl. d. G. D. N. 12) hervor.

Geschwülste, die die Hinterstränge komprimieren, können Ataxie erzeugen; sitzen sie in der Höhe des oberen Lendenmarks, so kann das Kniephänomen frühzeitig schwinden. In einer unserer Beobachtungen, in welcher der Tumor das Mark von hinten komprimierte, hatte das Krankheitsbild große Ähnlichkeit mit dem der kombinierten Strang-erkrankung. Unter diesen Verhältnissen kann natürlich die Hypertonie

¹⁾ Arbeiten Institut Homén 10.

fehlen bzw. es kann trotz Steigerung der Sehnenphänomene der Muskeltonus herabgesetzt sein (Heilbronner¹⁾).

Die extraduralen Gewächse schaffen häufiger bilaterale und bei ihrer ausgesprochenen Neigung zum Längenwachstum verbreitete Wurzelsymptome (Böttiger).

In den Fällen multipler und diffuser Geschwulstbildung weisen die Erscheinungen meistens auf mehrfache Herde hin. Dabei wird die Symptomatologie oft durch die der endokraniellen Neubildung beherrscht (A. Westphal, Schröder, Raymond-Cestan, Henneberg-Koch, Schäde), entspricht aber in der Regel dem Typus eines zerebrospinalen Leidens, kann z. B. große Ähnlichkeit mit der Lues cerebrospinalis bekunden. In einem in der Erbschen Klinik beobachteten Falle von multiplen Geschwülsten des Rückenmarks, der Wurzeln, des Gehirns und seiner Nerven hatte das Krankheitsbild große Ähnlichkeit mit dem der multiplen Sklerose, indes entsprachen die Hirnerscheinungen mehr denen des Tumors. Auch fanden sich ebenso wie in einem Falle Sievekings, kleine Geschwülste an der Haut, die die Diagnose hätten ermöglichen können. In einem unserer Fälle entsprach das Symptombild dem der multiplen zerebrospinalen Wurzelneuritis, und die multiplen Fibrome der Haut sicherten die Diagnose. Überhaupt kann das Vorkommen von Geschwülsten (Sarkomen, Neuromen, Fibromen, Echinokokken etc.) an andern Stellen eine wesentliche Stütze für die Diagnose der Rückenmarksgeschwulst bilden. Doch ist es zu beachten, daß metastatische Tumoren im Rückenmark und seinen Hüllen weit seltener vorkommen als an der Wirbelsäule. Auch hat z. B. Stertz in einem Falle von Carcinoma recti im Rückenmark eine Geschwulst von ganz anderem Charakter gefunden.

Der Verlauf des Leidens ist ein chronischer; es kann sich über viele Jahre, selbst über ein Dezennium erstrecken. Indes kann auch bei benignem Tumor der Ablauf sich in relativ kurzer Zeit — in vier Monaten in einem Falle Schnltzes — vollziehen. Auch bei einem meiner Patienten war trotz gutartigen Charakters der intraduralen Neubildung die Entwicklung eine rapide. Doch ist das jedenfalls ein ungewöhnliches Vorkommnis. Es kommen auch ausnahmsweise spontane Remissionen vor, die selbst zu diagnostischen Irrtümern führen können.

In der Regel lassen sich drei Stadien unterscheiden: das erste, das gewöhnlich die längste Dauer hat, ist das Stadium der (meist unilateralen) Wurzelsymptome, das zweite oder das der Brown-Séquardschen Lähmung, welches früher oder später in das dritte der totalen Markkompression oder bilateralen Lähmung übergeht.

Ich habe nur einmal bei einem extramedullären Tumor (gemeinschaftlich mit Bielschowsky) beobachtet, daß das Stadium der spastischen Paraparese dem der Halbseitenläsion vorausging.

Die Diagnose der Tumoren des Rückenmarks und seiner Adnexe ist heute eine sehr verantwortungsreiche Aufgabe, die vielfache, sorgfältige Erwägungen und eine überaus genaue, wiederholte Untersuchung

¹⁾ Z. f. N. XXXIV.

verlangt. Die allgemeinen und speziellen diagnostischen Merkmale sind schon in der Symptomatologie angeführt. Hier sollen noch einige Gesichtspunkte erörtert werden.

Bei der Differentialdiagnose gegenüber andern Erkrankungen des Rückenmarks kommt besonders die Lues spinalis in Frage. Die Gummigeschwulst kann wie jede andere Neubildung auf die Wurzeln und das Mark wirken, aber das Krankheitsbild zeigt hier nicht die Stetigkeit der Entwicklung und des Verlaufs, sondern eine im ganzen raschere Entstehung, einen sprunghaften Verlauf, Neigung zu plötzlicher Verschlimmerung und zu Remissionen. Ferner ist bei der Seltenheit der isolierten Gummigeschwulst, d. h. bei der Häufigkeit mehrfacher Herde und diffuser Veränderungen, das Symptombild oft kein unilokuläres, sondern deutet auf Krankheitsherde an verschiedenen Stellen des Rückenmarks oder zerebrospinalen Nervensystems. Freilich versagt dieses Kriterium gegenüber den multiplen Neubildungen (die sich aber oft durch ihre gleichzeitige Verbreitung über die der direkten Betrachtung und Untersuchung zugänglichen Körpergebiete verraten — Neurofibromatosis generalis etc.). Daß auch Anamnese und Körperuntersuchung sowie eventuell die Seroreaktion und Liquoruntersuchung für die Diagnose Lues spinalis bedeutungsvoll sind, versteht sich von selbst. Lymphozytose und besonders vermehrter Eiweißgehalt kann freilich auch beim nicht-syphilitischen Tumor vorkommen, aber die Wassermannsche Reaktion im Liquor würde durchaus zugunsten der Lues spinalis sprechen. Nonne hält die Phase I bei fehlender Lymphozytose und negativem Wassermann für charakteristisch. Die Erfahrungen Vincents scheinen dagegen zu sprechen. Schließlich wird man in jedem Falle, in welchem mit der Möglichkeit eines spezifischen Prozesses zu rechnen ist, zunächst eine antisyphilitische Therapie anwenden und bei augenscheinlichem Erfolge *e juvantibus* die Diagnose stellen.

Die Differentialdiagnose gegenüber der Sclerosis multiplex bereitet weniger Schwierigkeit. Aber da, wo beim Tumor die Wurzelsymptome, besonders die lokalisierten heftigen Schmerzen lange fehlen, können Bedenken entstehen. So habe ich in einem Falle dieser Art bei der ersten Untersuchung die Wahrscheinlichkeitsdiagnose Sclerosis multiplex gestellt, während der weitere Verlauf erkennen ließ, daß es sich um multiple Geschwulstbildung handelte.

Bei einer andern Patientin, bei der ich bei der ersten Untersuchung Sclerosis multiplex annahm und dann bei weiterer Beobachtung einen extramedullären Tumor vermutete, fand sich dieser bei der Operation an der erwarteten Stelle. Nonne (D. m. W. 08) hat aber gezeigt, daß die Verwechslung der multiplen Sklerose mit dem Tumor med. spinalis durchaus im Bereiche der Möglichkeit liegt. Der ausnahmsweise rasche Eintritt der Symptome einer diffusen Querschnittterkrankung des Markes kann dem Symptombild auch eine Ähnlichkeit mit dem der Myelitis transversa verleihen, wie in einem Falle Ewald-Winklers (B. k. W. 09), immerhin waren längere Zeit heftige Schmerzen voraufgegangen.

Für die Erkennung der multiplen Geschwulstbildung und ihre Unterscheidung von der disseminierten Sklerose kann die sorgfältige Allgemeinuntersuchung durch den Nachweis von Neuromen, Angiomen u. dgl. an andern Körperstellen wertvolle Anhaltspunkte liefern, doch kommt es auch ausnahmsweise vor, daß die Rückenmarksgeschwulst mit der an anderer Körperstelle gefundenen im Charakter nicht identisch ist (Stertz).

Beachtenswert ist auch die Tatsache, daß die Unterscheidung der multiplen Sklerose von gewissen (gliomatösen) Geschwulstformen selbst bei der histologischen Untersuchung sehr schwer sein kann (Stertz, eigene Beobachtung).

Nach Beobachtungen von Rindfleisch¹⁾, Dufour, Stadelmann²⁾, Sicard-Gy³⁾ scheint die Zytodiagnose durch den Nachweis von Geschwulstzellen zur Feststellung der meningealen Sarkomatose und Karzinomatose führen zu können. Bemerkenswerte Angaben über den diagnostischen Wert der Lumbalpunktion bei Geschwülsten der Rückenmarkshäute werden auch von Schönborn, Grund, Klieneberger⁴⁾, Heilig⁵⁾ gemacht. Es handelt sich um Xanthochromie, Vermehrung der Zellen und des Eiweißes, Fibringerinnung und Pigmenterythrozytose. Diese Veränderungen finden sich besonders in dem unterhalb des Tumors angesammelten Liquor; sie kommen aber auch bei andern meningealen Prozessen vor.

Daß der extramedulläre Tumor mit der Pachymeningitis spinalis verwechselt werden kann, geht besonders aus den Mitteilungen Schultzes hervor, denen sich die von Krause-Mendel-Oppenheim, Bonhoeffer-Kramer⁶⁾ anschließen. Mehr noch trifft dies für die Meningitis serosa spinalis circumscripta (s. S. 388) zu, die in den bisher vorliegenden Beobachtungen fast immer als Tumor gedeutet wurde. Die Horsleyschen Kriterien für die Differentialdiagnose (diffuse Verbreitung der Schmerzen, der Hyperästhesie, das Fehlen umschriebener Wurzelsymptome etc. etc.) sind keineswegs stichhaltig. Im ganzen hat der Prozeß weniger Tendenz zum Vorschreiten. Man muß mit dem Leiden in jedem Falle rechnen, besonders wenn ein Trauma oder eine Infektionskrankheit (auch Tuberkulose und Syphilis) vorausgegangen ist, und wenn das Symptombild auf eine beträchtliche Ausdehnung in vertikaler Richtung hinweist und die Symptomatologie größeren Schwankungen unterworfen ist (Spiller). Um die Vortäuschung der extramedullären Neubildung durch eine Meningomyelitis chronica handelt es sich in einem von Joachim⁸⁾ beschriebenen Falle.

Von besonderer praktischer Bedeutung ist dann aber die Entscheidung der Frage, ob ein vertebraler, ein meningealer oder ein medullärer Tumor vorliegt.

Die lokalisierten Deformitäten der Wirbelsäule lassen, wenn wir hier zunächst von der Caries absehen, den Wirbeltumor erkennen. Freilich kann auch ein endovertebraler Tumor — besonders gilt das für den Echinococcus — die Wirbelsäule usurieren, deformieren und durchbrechen, während es die Regel ist, daß er vom Wirbelknochen oder gar von der Umgebung der Wirbelsäule aus nach innen vordringt (Borchardt-Rothmann⁹⁾). In einem merkwürdigen Falle (Fischer) ist ein Rückenmarksgewächs durch die Wirbel hindurch nach dem Bauchraum vorgedrungen. Ich habe mit Bardeleben eine Patientin behandelt, bei der ein Fibrosarkom dem Extraduralgebiet angehörte und mit einem breiten Fortsatze nach außen gedrungen am Halse palpabel war. Das gleiche beschreiben Bing-Bircher. Aber es trifft das so selten und unter so ungewöhnlichen Verhältnissen zu, daß das Kriterium seinen differentialdiagnostischen Wert behält. Noch bevor die äußerlich wahr-

¹⁾ Z. f. N. XXVI. ²⁾ B. k. W. 08. ³⁾ R. n. 08. S. auch Schwarz-Bertels, Z. f. N. Bd. 42. ⁴⁾ M. f. P. XXVIII. ⁵⁾ M. f. P. XXIX. S. zu dieser Frage ferner Aubry, Thèse de Paris 09, Röpke, B. k. W. 11, Blanchetière-Lejonne, Gaz. des hôp. 09. Raven. Z. f. N. Bd. 44. ⁶⁾ B. k. W. 11. ⁷⁾ Brit. med. Journ. 09. ⁸⁾ A. f. kl. M. Bd. 86. ⁹⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 88.

nehmbaren Formveränderungen hervortreten, kann, wie das schon S. 375 ausgeführt wurde, eine Untersuchung mit Röntgenstrahlen eine Wirbelgeschwulst erkennen lassen, aber oft läßt uns die Radiographie ganz im Stich, und es kann selbst, wie in einem von Auerbach-Brodnitz beschriebenen Falle, der positive Röntgenbefund ein irreführendes Zeichen sein. —

Entspricht die lokalisierte Deformität der Wirbelsäule der Wirbelgeschwulst (und Caries), so mußte man nach den früheren Erfahrungen die diffuse Skoliose und Kyphoskoliose in zweifelhaften Fällen auf die medulläre Neubildung, d. h. die Gliosis und Syringomyelie, beziehen. Ich habe aber festgestellt, daß auch die extramedullären Geschwülste des Wirbelkanals sich mit Skoliose verbinden können. Allerdings dürften die beträchtlichen Deformitäten dieses Charakters häufiger bei der Gliosis — vielleicht auch bei der Neurofibromatosis (Haushalter) — vorkommen.

Die Behinderung der Rumpfbeweglichkeit, die Schmerzhaftigkeit dieser Bewegungen kommt besonders den Tumoren der Wirbelsäule zu und ist bei diesen in der Regel stark ausgesprochen. Es gilt das ferner für die örtliche Empfindlichkeit der Wirbelsäule gegen Druck und Perkussion. Während sie nach unseren Erfahrungen bei den meningealen Geschwülsten auch im vorgeschrittenen Stadium völlig fehlen kann, wird sie bei den Wirbelgewächsen jedenfalls nur ausnahmsweise vermißt. Allerdings kann sie auch bei den extraduralen Neubildungen des Wirbelkanals sehr ausgesprochen sein.

Ferner vollzieht sich bei den Wirbeltumoren das Übergreifen auf Mark und Wurzeln in der Regel rascher; es können wohl auf ein oder mehrere benachbarte Wurzelgebiete beschränkte Schmerzen längere Zeit isoliert bestehen, aber die Fortentwicklung bleibt keine zögernde, sondern es kommen mit einem Male oder Schlag auf Schlag die Erscheinungen einer diffusen, meist von vornherein bilateralen Beeinträchtigung des Rückenmarks. Schließlich ist es zu bedenken, daß die Wirbelgeschwülste meistens maligne, metastatische sind, und daß umgekehrt die Metastasen maligner Gewächse fast nie das Rückenmark oder die Meningen direkt befallen, sondern zunächst den Wirbelapparat. Das höhere Alter des Patienten, die Kachexie und besonders der Nachweis eines malignen Tumors an anderer Stelle beweist also, daß die Spinalerscheinungen durch einen vertebralen Tumor verursacht sind. Und doch zeigt z. B. ein von Senator beschriebener Fall, daß auch in diesen Schlüssen eine gewisse Vorsicht zu empfehlen ist.

Das, was für die Differentialdiagnose gegenüber den Wirbelgeschwülsten angeführt ist, gilt auch im wesentlichen bezüglich der Caries, doch ist wegen der Einzelheiten auf das entsprechende Kapitel zu verweisen. Der Nachweis der tuberkulösen Diathese, die Wirbelsymptome (zu denen hier eventuell der Senkungsabszeß kommt), die sich sehr oft geltend machende Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens, das zuweilen vorhandene Fieber, das bilaterale Auftreten der Kompressionserscheinungen, das zum mindesten die Regel bildet — während wohl- ausgeprägte Brown-Séquardsche Symptome bei Caries nach meinen Erfahrungen kaum in 5% der Fälle vorkommen —, diese Momente bilden eine nahezu sichere Unterlage für die Differentialdiagnose. Der

Wert der Tuberkulininjektion für diese Entscheidung ist ein zweifelhafter. Die Lumbalpunktion kann Anhaltspunkte für die Beurteilung bieten, läßt aber auch recht oft im Stich.

Von einem Pseudotumor spinalis spricht Böttiger, indem er ein den Neubildungen dieses Gebietes entsprechendes Leiden spontan oder unter Arsenikbehandlung zurücktreten sah. Auch Nonne macht entsprechende Angaben. Einstweilen kann man nur sagen, daß es anderweitige und zum Teil rückbildungsfähige Prozesse am Rückenmark gibt, die das Bild des Tumors vortäuschen können. Nur in diesem Sinne soll man die Bezeichnung Pseudotumor gebrauchen.

Die größte Schwierigkeit kann nun die Entscheidung der Frage bereiten, ob eine Neubildung vom Marke ausgeht oder von seiner direkten Umgebung, d. h. den Meningen und Wurzeln oder gar von der Wirbelsäule. Sie ist überhaupt oft nicht mit voller Sicherheit zu beantworten, wie das sowohl die Nonnesche Kasuistik (Stertz) als auch meine eigenen Erfahrungen lehren*). Es ist zunächst an die wichtige Tatsache zu erinnern, daß die sich innerhalb des Wirbelkanals entwickelnden Gewächse, wenn man die Gliose außer acht läßt, ganz vorwiegend von den Häuten ausgehen. Besonders gilt das für die langsam wachsenden gutartigen.

Bei den Geschwülsten, die von der Rückenmarkssubstanz selbst ausgehen, treten die Wurzelsymptome in der Regel ganz in den Hintergrund und das Symptombild nähert sich mehr dem der Myelitis transversa chronica bzw. dem der Gliosis. Freilich können die Wurzelsymptome auch bei dem extramedullären Tumor ganz fehlen. Vielfach verliefen die vom Mark entspringenden Neubildungen unter dem Bilde der ascendierenden, subakuten — ansahnungsweise sogar akuten (Nonne, Stertz, Spillmann-Hoche) — oder chronischen Myelitis, entsprechend ihrer raschen oder allmählichen Verbreitung von den unteren Abschnitten des Rückenmarks auf die oberen (Saenger, Wyss, Orłowski u. A.). Der Verlauf kann dabei aber auch ein sehr protrahierter, sich auf viele Jahre erstreckender sein. So hatte das Leiden bei einem meiner Patienten bereits 8 Jahre bestanden, als es durch den im Anschluß an die explorative Laminektomie eingetretenen Exitus abgeschlossen wurde. Stertz beschreibt einen Fall von intramedullärem Gliom mit einer Dauer von über 10 Jahren.

Remissionen und Verlaufsschwankungen kommen besonders bei den intramedullären Neubildungen vor, werden aber auch bei den extramedullären nicht ganz vermißt.

Besonders beachtenswert in differentialdiagnostischer Hinsicht ist die Tatsache, daß bei den extramedullären Gewächsen eine Ausbreitung der Reiz- und Ausfallserscheinungen nach oben, ein Ascendieren derselben in der Regel nicht vorkommt, daß die obere Grenze der Niveausymptome also meist unverrückt bleibt und daß überhaupt die Symptomatologie auf einen Prozeß von relativ geringer Höhenausdehnung hin-

*) Vgl. zu dieser Frage, die schon in der vorigen Auflage eingehender besprochen wurde, Malaisé, A. f. kl. Med. 04, Stertz (l. e.) und meine eigenen eingangs zitierten Abhandlungen. Ich habe auch im vorigen Jahre eine Patientin unter der Wahrscheinlichkeitsdiagnose extramed. Tumor am Halsmark operieren lassen, bei der sich die Geschwulst nicht fand, da sie intramedullär saß, obgleich die Symptomatologie sich vollkommen mit einem unserer geheilten extramed. Fälle gedeckt hatte. Auch Auerbach (Journ. f. P. XVII) bringt eine solche Beobachtung.

weist. (Man kann es auch so ausdrücken: Die Symptomatologie scheint zu beweisen, daß der Tumor dicker, aber nicht länger wird.) Ich habe auch Ausnahmen von dieser Regel gesehen.

Der Rückenmarkstuberkel geht meist von der zentralen grauen Substanz aus und bedingt deshalb ein Krankheitsbild, das dem der Syringomyelie sehr verwandt, aber doch durch einen schnellen Fortschritt ausgezeichnet ist (H. Schlesinger).

Seine Differentialdiagnose hat neuerdings Oberndörfer (M. m. W. 04) besprochen. S. auch Rystedt, Z. f. kl. M. 07.

Es ist also besonders die Gliosis, die von dem extramedullären Tumor diagnostisch geschieden werden muß. Und in der Tat hat diese Verwechslung schon zu unglücklich verlaufenen Operationen (Fürbringer-Hahn) Anlaß gegeben. Es ist in dieser Hinsicht besonders folgendes zu beachten:

1. Der Gliosis fehlen die radikulären Symptome. Ganz besonders gilt das als Regel für die von seiten der hinteren Wurzeln, während die atrophische Lähmung nicht ohne weiteres erkennen läßt, ob sie ihre Ursache in einer Affektion des Vorderhorns oder der vorderen Wurzeln hat. Meist deutet aber die diffuse Verbreitung bei der Gliosis auf den medullären Sitz der Erkrankung.

2. Überhaupt treten bei der Gliosis die Reizerscheinungen, d. h. die Rückenschmerzen und die ausstrahlenden Schmerzen meistens in den Hintergrund. Doch hat diese Regel keine allgemeine Gültigkeit. Namentlich kann die Kombination der Gliosis mit der Pachymeningitis das Leiden zu einem schmerzhaften machen. Umgekehrt fehlen die Schmerzen gar nicht so selten bei dem extramedullären Tumor. Auch die motorischen Reizerscheinungen, namentlich die durch die Geschwulstkompression des Markes entstehenden Spontanzuckungen in den Beinen, gehören nicht zum Bilde der Gliosis, wie denn überhaupt die spastischen Phänomene bei ihr vermißt werden oder wenig ausgebildet sind (bezüglich eines selteneren, mit ausgesprochenen Spasmen einhergehenden Typus vgl. das nächste Kapitel).

3. Vasomotorische und besonders trophische Störungen an der Haut, den Weichteilen, dem Knochen- und Gelenkapparat entscheiden zugunsten der Syringomyelie. Ödeme kommen freilich gelegentlich auch bei den extramedullären Neubildungen vor. Ferner gehörten in einem von Krause und mir beobachteten Falle trophische Störungen an den Nägeln zu dem Symptombilde eines das Rückenmark komprimierenden Euchondroms der Wirbelsäule.

4. Die Verbreitung und der Charakter der Anästhesie läßt bei der Gliose den kornuposterioren Sitz, bei den extramedullären Geschwülsten die Leitungsunterbrechung im Marke erkennen, d. h. wir finden im ersteren Falle eine homolaterale, „segmentale“ Therm-Alg-Anästhesie, im letzteren außer der radikulären Anästhesie die der Brown-Séquardschen Lähmung entsprechende kontralaterale Anästhesie der unteren Körperhälfte, die allerdings auch meistens vorwiegend eine Therm-Alg-Anästhesie ist. Es gilt diese Darstellung natürlich nur für die Haupttypen, doch bedarf es nicht der speziellen Berücksichtigung jedes besonderen Falles und jeder Möglichkeit.

5. Die Symptomatologie weist bei der Gliosis auf eine Ausbreitung des Prozesses vorwiegend in der vertikalen, bei den extramedullären Gewächsen vorwiegend in der transversalen Richtung. Verharrt also die Lähmung ungewöhnlich lange oder dauernd im Brown-Séquard'schen Stadium, während die Symptomatologie eine allmähliche Ausbreitung in vertikaler Richtung erkennen läßt, so spricht das, wie z. B. eine Beobachtung von Stertz zeigt, entschieden für Syringomyelie. Ausnahmen kommen aber in jedem Sinn vor, besonders kann die Ansammlung von Liquor oberhalb der Geschwulst ein Längenwachstum derselben vortäuschen (Oppenheim).

6. Der Verlauf ist bei der Gliosis meist noch schleppender wie bei dem extramedullären Tumor, insbesondere spricht es für diese, wenn auch nach Ausbildung der Marksymptome der Prozeß nur sehr langsam und unter Stillständen fortschreitet.

7. Die höheren Grade der Skoliose und Kyphoskoliose finden sich besonders bei der Gliosis.

Einige der angeführten Kriterien verlieren deshalb an Wert, weil sich zuweilen mit der Gliose eine echte Gliombildung verknüpft und die Symptomatologie entsprechend modifiziert. Und so sind auch in neuerer Zeit noch Fehldiagnosen mit negativem Operationsergebnis vorgekommen (Auerbach¹⁾).

Auch mit dem Nachweis, daß der Tumor ein extramedullärer ist, sind die Aufgaben der Diagnose nicht erfüllt, es bleibt vielmehr noch sein Sitz am Marke genauer zu bestimmen, es bleibt noch die Niveaudiagnose zu stellen. Dabei haben wir auf alles das, was in dem Kapitel Lokalisation im Rückenmark auf S. 149 u. f. gesagt worden ist, zu verweisen. Gerade für diese Bestimmung ist eine sehr genaue und oft wiederholte Untersuchung, am besten mit sofortiger Eintragung der Befunde in die bekannten Schemata, erforderlich.

Die wichtigsten Punkte, die dabei zu berücksichtigen sind, sind folgende:

1. Sitz und Ausbreitung der Schmerzen. Eine gewisse Bedeutung hat schon die Örtlichkeit des Rückenschmerzes, besonders gilt es aber für die radikulären Schmerzen. Freilich können Schmerzen und Parästhesien auch durch die Reizung der langen intraspinalen sensiblen Bahnen — und dadurch z. B. Gürtelschmerz und Gürtelgefühl am Abdomen beim Tumor am Zervikalmark (Henschen-Lennander) — zustande kommen; aber sie sind weder so konstant und dauerhaft noch so intensiv, als die Radikalgien. Immerhin folgt daraus, daß für die Lokalisation nur die höchstlokalisierten und stabilen resp. immer wiederkehrenden Schmerzen in Frage kommen.

2. Die radikulären Parästhesien und die Anästhesie, die sich in der Regel in denselben Wurzelgebieten wie die Schmerzen verbreitet. Bei der lokalisatorischen Deutung der letzteren ist bekanntlich besondere Vorsicht erforderlich. Die Lehre vom absteigenden Verlauf der Wurzelfasern, von der multiradikulären Innervation der Hautbezirke — so daß eine totale Anästhesie in einem bestimmten Innervationsgebiet immer erst bei Ausschaltung von zwei oder mehr benachbarten hinteren

¹⁾ Journ. f. Psych. XVII.

Wurzeln entsteht —, das Vorkommen individueller Verschiedenheiten in der Beziehung der Wurzeln zu bestimmten Hautgebieten nach den Erfahrungen Sherringtons, alle diese Punkte verlangen Berücksichtigung. Reicht also z. B. die Anästhesie hinauf bis ins Gebiet des 7. Dorsalnerven, so muß die 6. und wahrscheinlich auch die 5. Dorsalwurzel noch beteiligt sein, der obere Rand des Tumors also bis zum 5. Dorsalsegment reichen*). Die Vernachlässigung dieser und anderer Tatsachen hat es verschuldet, daß die Rückenmarksgeschwülste häufig zu tief gesucht und deshalb gar nicht oder erst nach Entfernung einiger weiterer Wirbelbögen gefunden wurden, so daß Horsley den Rat erteilt, die Laminektomie 8—10 cm oberhalb der oberen Grenze der anästhetischen Zone vorzunehmen. Es empfiehlt sich jedoch nicht, sich an solche Bestimmungen zu halten, sondern die Frage unter Berücksichtigung aller angeführten Tatsachen von Fall zu Fall zu entscheiden. So wurde in einigen von unsern Fällen die Geschwulst tiefer gefunden, als angenommen worden war. Und zwar konnte ich das meist darauf zurückführen, daß Liquoransammlung bzw. Meningitis serofibrosa oberhalb des Tumors die entsprechenden Symptome verursacht hatte. Bruns, Nonne u. A. haben das bestätigt.

Flüchtige Schmerzen in höheren Wurzelgebieten dürfen uns auch nicht irreführen, da Zirkulationsstörungen (Oedem), Absperrung des Liquor cerebrospinalis, der von mir öfter oberhalb, von Cushing und Stertz und auch von uns mehrfach unterhalb des Tumors gefunden wurde, und vielleicht toxische Einflüsse den über dem Tumor gelegenen Rückenmarksabschnitt schädigen und auf ihn hinweisende Symptome auslösen können.

Von einzelnen Autoren wird hervorgehoben, daß die lokale Hyperästhesie oberhalb der anästhetischen Zone für die Bestimmung des Sitzes von besonderem Werte sei, ich habe das Symptom aber meist vermißt.

3. Die radikuläre bzw. spinale Areflexie. Sowohl durch die Kompression der Wurzeln als auch durch die des Rückenmarks selbst fallen in dem entsprechenden Gebiet die Reflexe aus. Hat der Tumor z. B. seinen Sitz an der 8. und 9. Dorsalwurzel, so pflegt der supraumbilicale, komprimiert er die 10. und 11. Dorsalwurzel oder das entsprechende Ursprungssegment, so pflegt der infraumbilicale Bauchreflex (vgl. S. 159) zu schwinden. Die Verwertung dieses Momentes verlangt aber schon deshalb besondere Vorsicht, weil der Bauchreflex auch bei Gesunden keine ganz konstante Erscheinung bildet, und weil dieser Reflex auch durch die über seinen Segmenten sitzenden Gewächse beeinträchtigt werden kann.

4. Die degenerative Lähmung als radikuläres Symptom, mag sie durch Kompression der vorderen Wurzeln oder ihres Ursprungssegmentes bedingt sein. Sie hat eine große Bedeutung für die Geschwülste im Bereich des Zervikal-, des untersten Dorsal- und des Lumbosakralmarkes.

5. Die Ausbreitung der durch die Läsion des Rückenmarks selbst bedingten Erscheinungen von seiten der langen Leitungsbahnen,

*) Böttiger meint, daß auch da, wo nur Hypalgesie als oberstes Wurzelsymptom vorliege, die Geschwulst doch noch um ein Segment höher zu suchen sei, als nach der Verbreitung dieser Empfindungsstörung anzunehmen wäre. Ich muß nach meinen Erfahrungen sagen, daß diese Lehre nicht immer zutrifft und daß sich der Tumor oft genau entsprechend der Höhe am Marke findet, aus welche die oberste nach der Symptomatologie geschädigte Wurzel entspringt.

d. h. die Ausdehnung der spastischen Lähmung, der Leitungsanästhesie, z. B. die obere Grenze der kontralateralen Anästhesie bei der Brown-Séquardschen Lähmung etc. etc.

Dazu kommen nun noch in einzelnen Fällen

6. gewisse äußere Merkmale: Die Druckempfindlichkeit eines oder einzelner Wirbel, die in vielen Fällen von mir konstatierte Dämpfung des Perkussionsschalls über dem dem Sitze der Neubildung entsprechenden Wirbel, die eventuellen radiographischen Befunde (s. o.), deren Deutung besondere Sachkenntnis und Vorsicht erfordert.

Die Reihenfolge der Entwicklung der verschiedenen Wurzel- und Marksymptome läßt zuweilen auch noch erkennen, ob die Geschwulst im Umkreis der hinteren oder vorderen Wurzeln sitzt, ob sie das Mark von hinten bzw. vorn oder von der Seite her beeinträchtigt. Bei diesen Schlüssen können aber auch Täuschungen unterlaufen, weil die verschiedenen Wurzeln unter dem gleichen Kompressionsdruck nicht gleichmäßig leiden, und weil gelegentlich nicht die dem Gewächs direkt anliegende, sondern die gegenüberliegende Seite des Rückenmarks die stärker komprimierte ist (Giese, Auerbach-Brodnitz, vielleicht ist auch ein von E. Meyer beschriebener Fall so zu erklären). Es liegt in der Natur der Sache, daß auch von vornherein bilaterale Wurzelsymptome bestehen können, und daß die Erkrankung sofort mit Spinalerscheinungen einsetzen kann.

Die Prognose war vor der chirurgischen Epoche eine ungünstige. Wenn man von den Syphilomen absieht, ist auf eine spontane oder durch Medikamente zu erzielende Rückbildung wohl nicht zu rechnen. Nur bei den parasitären Gewächsen ist die Möglichkeit eines Stillstandes durch Rückbildungsvorgänge (Verkalkung etc.) nicht auszuschließen. Henschen sah einen Fall, der ihn zu der Annahme der Rückbildung eines Neuroms drängte. Ich kenne ebenfalls eine Patientin, bei der, nachdem die operative Behandlung schon in Aussicht genommen, der Zustand unter dem Einfluß einer fieberhaften Erkrankung eine wesentliche Besserung erfuhr.

Es ist wohl denkbar, daß das Neurom einer Rückenmarkswurzel durch vorübergehende Schwellung, wie sie ja auch an den peripherischen Neuromen zuweilen vorkommt, einen nur temporären Druck auf die Medulla ausübt. Ich glaube einen Fall dieser Art beobachtet zu haben, in dem die Operationsfrage bereits erwogen war. Auch O. Maas (N. C. 09) bringt eine interessante Beobachtung dieser Art. Besonders aber ist bei derartigen Stillständen oder spontanen Rückbildungen an die Meningitis serosa zu denken.

Aber diese Verlaufsart ist doch eine durchaus ungewöhnliche. Bei dem gutartigen Charakter der Mehrzahl dieser Gewächse kommen wohl Remissionen vor, aber in der Regel ist der Verlauf ein stetig progressiver und tödlicher. Erst mit dem Beginn der operativen Ära (s. u.) hat sich die Prognose wesentlich günstiger gestaltet.

Therapie. Wenn Verdacht auf Syphilis vorliegt, ist zunächst eine gründliche antisyphilitische Kur einzuleiten. In den anderen Fällen waren wir früher auf eine symptomatische Therapie, auf Bekämpfung der Schmerzen beschränkt, wengleich Leyden und Erb schon in den siebziger Jahren des vorigen Jahrhunderts die Frage der operativen Behandlung in Erwägung gezogen hatten, und nach außen vorgewucherte oder von außen nach dem Wirbelkanal vorgedrungene Geschwülste auch schon

zu chirurgischem Einschreiten aufgefordert hatten (Secat, Gerster, Abbé usw.). Gowers und Horsley zeigten dann aber, daß auch die okkulten Tumoren des Rückenmarks auf operativem Wege beseitigt werden können, und daß damit eine völlige Heilung zu erzielen ist.

Der von ihnen mitgeteilte Fall betraf einen 42jährigen Mann, der 1884 mit linksseitigen Interkostalschmerzen erkrankte, diese waren sehr heftig und bildeten bis zum Jahre 1887 das einzige Symptom; die Diagnose Interkostalneuralgie schien zunächst um so mehr berechtigt, als es gelang, die Schmerzen für einige Zeit zu kupieren. Dazu kam erst Lähmung des linken Beines, dann Paraplegie beider unteren Extremitäten mit Steigerung der Reflexe, spastischen Erscheinungen und Splinkterenlähmung. Die Diagnose Tumor medullae spinalis wurde gestellt und operative Entfernung beschlossen. Nach Eröffnung der Wirbelsäule fand sich in der Höhe des oberen Dorsalmarks auf der linken Seite im Subduralraum eine mandelförmige Geschwulst. Mit ihrer Exzision schwanden die Lähmungserscheinungen allmählich, und der Mann konnte als vollständig geheilt in einer ärztlichen Gesellschaft zu London vorgestellt werden. Fälle mit ebenso glücklichem Ausgang sind dann von Liechthelm-Mikulicz, F. Schultze-Schedo, Böttiger-Krause, Sachs-Gerster, Oppenheim-Sonnenburg, Oppenheim-Borchardt (5), Oppenheim-Krause (6), Oppenheim-Bier, Putnam-Warren, Williamson, Eskridge-Freemann, Henschen-Lenander, Hahn, Putnam-Krauss-Park, Abbé, Spiller, Bailey, Muskens, Wolsey, Auerbach-Brodnitz, Baldwin, Stursberg, Schultze-Bior, H. Köster, Nonne¹⁾, Elsworth²⁾, Herzog, Bailey³⁾, Bing-Bircher⁴⁾, Hildebrand⁵⁾, Küttner⁶⁾, Flatau-Zylberlast⁷⁾, Sick⁸⁾, Owen, Douglas-Crawford, Eiselsberg-Strümpell⁹⁾, Hunt¹⁰⁾, Babinski-Martel-Jumentié (R. n. 12) u. A. beschrieben worden.

Gowers und Horsley sind der Meinung, daß die intraduralen Geschwülste fast immer operabel sind, da es sich um langsam wachsende, gutartige, mit dem Marke nur locker zusammenhängende Tumoren handele. H. Schlesinger, der sich auf Obduktionsmaterial stützte, kam zu einem weit ungünstigeren Ergebnis. Die inzwischen gesammelten chirurgischen Erfahrungen (s. die Figg. 210—214) scheinen aber Gowers-Horsleys Ansicht im wesentlichen zu bestätigen.

Eine statistische Zusammenstellung der bis da operierten Fälle ist von Sachs-Collins, Starr, Krause, Böttiger, Williamson, Lloyd, Köhlich (Inaug.-Diss. Berlin 05) gegeben worden, doch unter verschiedenartigen Gesichtspunkten und verschiedenartiger Auffassung des Begriffes Rückenmarkstumor und des Begriffes Heilung. So hatte Williamson, der die Wirbelgeschwülste einbezieht, schon 24 Fälle mit vollkommener Heilung oder erheblicher Besserung sammeln können. Schultze (Deutsche Klinik 05) berechnete, daß auf 62 Fälle 24 Heilungen kamen. Ich fand 1907 in der mir zugänglichen Literatur 65 Fälle, in denen ein Tumor im Wirbelkanal zu einer operativen Behandlung Anlaß bot. In 33 dieser Fälle, also in 50%, ist Heilung oder eine dieser nahekommende Besserung angegeben — ein immerhin glänzendes Resultat. Aber es bleibt zu berücksichtigen, daß die Fälle mit unglücklichem Ausgang nur zum Teil veröffentlicht werden, und daß auch einigemal die Mitteilung zu schnell auf die Operation folgte. Eine gründliche Zusammenstellung liefert Stursberg (C. f. Gr. 08), ihm folgte Martius (Inaug.-Diss. Rostock 10).

Meine letzte umfassende Statistik habe ich auf dem Budapester internat. Kongreß (D. m. W. 09) gegeben. Sie bezog sich auf 25 Fälle mit 13 Heilungen. Darunter befindet sich eine vor 10 Jahren operierte Dame, die so gesund und beweglich geworden ist, daß sie als flotte Tänzerin geschätzt wird; sie hat sich vor 2 Jahren verheiratet. Wir haben aber auch diagnostische Irrtümer zu verzeichnen, so mehrfach Verwechslung mit Meningitis serosa circumscripta, mit intramedullärem Tumor, freilich war dann meist die Operation von vornherein als eine explorative ausgeführt worden. In den letzten 2 Jahren habe ich auffallend wenig Kranke an Rückenmarksgeschwulst be-

1) D. m. W. 08 u. N. C. 08 mit Diskuss. 2) Edinb. med. Journ. 08. 3) Journ. Amer. med. Assoc. 10. 4) Z. f. Chir. Bd. 98. 5) A. f. kl. Chir. Bd. 94. 6) B. k. W. 08, 09 u. 10. 7) Z. f. N. XXXV. 8) B. k. W. 08. 9) B. k. W. 10. 10) Annals of Surg. 10.

handelt, wahrscheinlich weil die Kenntnis des Leidens mehr und mehr in die ärztlichen Kreise gedrungen, die Diagnose in den typischen Fällen jetzt überall gestellt und die Operation auch von den Chirurgen der Provinzialstädte ausgeführt wird. Einer meiner neueren Fälle verdient mitgeteilt zu werden. Ich sah den Kranken im letzten Stadium seines Leidens, nachdem sich bereits eine Pyelonephritis entwickelt hatte. Beginn vor 9 Monaten mit heftigen Schmerzen im link. Interkostalgebiet sowie in der l. Schulter, dazu kam Taubheitsgefühl in den Beinen und Schwäche in denselben; er konsultierte 2 unserer hervorragendsten inneren Kliniker, die sich angeblich auf eine Herz-Lungenuntersuchung beschränkten, ohne den unteren Extremitäten Beachtung zu schenken, sie schickten ihn nach Karlsbad, wo er eines Tages paraplegisch zusammenbrach; Blasenlähmung, Cystitis, Pyelonephritis. Status: schlaaffe Paraplegie mit völliger

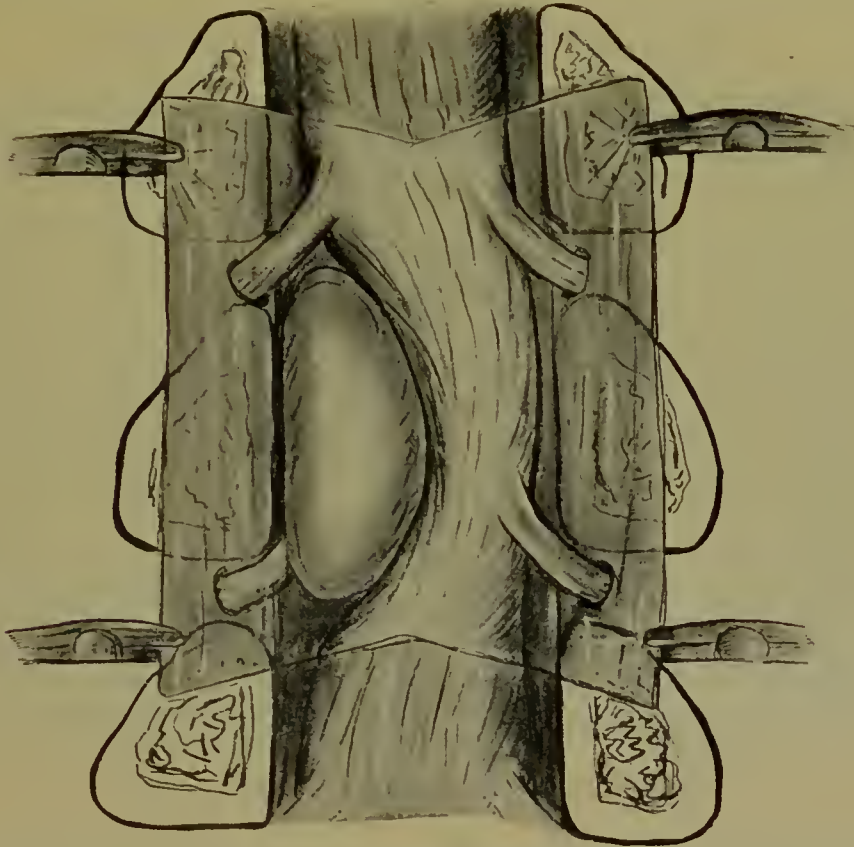


Fig. 210. Darstellung der Lagebeziehungen zwischen Tumor und Rückenmark in einem von mir genau lokalisierten und von Sonnenburg operierten Falle von endovertebraler Neubildung. (Etwas schematisiert.)

Areflexie, Anästhesie bis herauf zur III. Rippe, hier Hyperästhesie, Harn- und Stuhlverhalten; Manipulation am l. Bein so schmerzhaft, daß ich wegen des Sturzes an die Komplikation mit einer Hüftgelenkskontusion dachte. Diagnose: Kompression des Markes in Höhe des 3. Dorsalsegments durch Caries oder Tumor. Laminektomie (Krause). Befund: An dieser Stelle ein von der Arachnoidea der l. Seite ausgehendes Fibrom mit Kompression des Markes und unterhalb desselben eine ausgedehnte Meningealblutung. Tod am 2. Tage (Pyelonephritis). — Unter meinen neuen, mit Erfolg Behandelten findet sich auch ein Fibrosarkom am obersten Halsmark.

Sehr glücklich ist auch F. Schultze gewesen, dessen Erfahrungen sich (M. m. W. 07) hinsichtlich der Resultate mit den meinigen decken. Über eine Reihe von Heilerfolgen haben auch Hildebrand und Küttner berichtet; von den 15 Pat. des ersteren sind 9 geheilt. S. ferner die bemerkenswerten Erfolge von Nonne (Verhandl. d. G. D. N. 12).

Am günstigsten liegen die Verhältnisse, wenn es sich, wie das in der Regel zutrifft, um einen nicht zu großen, soliden, scharf abgegrenzten und gutartigen Tumor handelt, der von den Meningen ausgeht resp. im Subarachnoidealraum, im Arachnoidealgewebe steckt, das Rückenmark zur Seite gedrängt, aber nicht erheblich und zu lange komprimiert hat und von seiner Umgebung leicht loszulösen ist, wie das z. B. durch Fig. 210 u. 211 veranschaulicht wird. S. auch die durch die Figg. 212—214 illustrierten Beobachtungen meiner Erfahrung.

Röpke (M. Kl. 11) gelang es, ein extra- und ein intradurales Neurom zu entfernen. Über einen operativ geheilten Fall mehrfacher Rückenmarksgeschwülste berichtet soeben Reichmann (Z. f. N. Bd. 44).

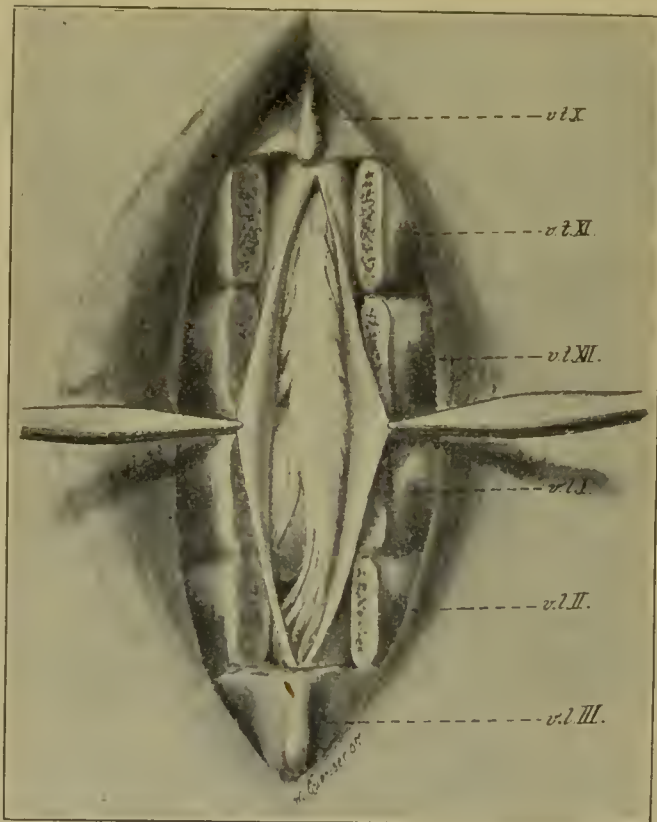


Fig. 211. Tumor an der Vorderfläche des Lendenmarks, vor der gelungenen Exstirpation gezeichnet. (Beobachtung: Oppenheim-Borchardt.)

Über den Gang der Besserung nach glücklich ausgeführter Operation geben die von mir, Böttiger-Krause, Oppenheim-Krause, Henschen-Lenander mitgeteilten Beobachtungen Aufschluß. Wir sahen in mehreren Fällen schon innerhalb der ersten 1—2 Tage die Reiz- und Ausfallserscheinungen zum Teil zurückgehen und konnten dann fast von Tag zu Tag die sich immer mehr vervollkommene Restitution der Rückenmarksfunktionen verfolgen. In einem meiner von Bier operierten Fälle war nach 4 Wochen die Heilung eine fast komplette. In andern ließ aber die Besserung weit länger auf sich warten, erfolgte schubweise, wurde durch Komplikationen (Cystitis etc.) hintangehalten; ebenso ist es durchaus nicht ungewöhnlich, daß im ersten Anschluß an die gelungene Operation — infolge der Manipulationen am Marke, infolge Wurzel-durchschneidung etc. — eine Zunahme der Lähmungsercheinungen eintritt. Ferner können durch Liquorverhaltung lange Zeit Schmerzen und beträchtliche Temperatursteigerungen bis 40° etc. verursacht werden. S. das Nähere bei Oppenheim: Heilungsverlauf etc. N. C. 09. Besonders günstig ist es jedenfalls, wenn sich die spastische

Lähmung nicht in eine völlig schlaffe verwandelt, resp. wenn die Reflexe nicht ganz erlöschen.

Nach einer langen Dauer der Kompression oder bei besonders starkem Kompressionsdruck kann natürlich das Mark schon so schwer verändert sein, daß trotz völlig gelungener Geschwulstextirpation nur eine Heilung im chirurgischen Sinne eintritt, während die Lähmungsercheinungen bestehen bleiben (Beob. von Tyther-Williamson, Collins-Lloyd, ein von mir mit Hirschlaff und Borchardt und ein von Krause und mir beobachteter Fall, u. A.). Einigemal ist es auch — wie Erb mitteilt und ich selbst es im Anfang der chirurg. Epoche einmal gesehen habe — vorgekommen, daß das Rückenmark bei der Operation, bei der Aufmeißelung des Knoehens verletzt wurde, so daß die Lähmung post operationem an Intensität und Ausbreitung zunahm.

Abgesehen von diesem seltenen Vorkommnis hatten die ungünstigen Resultate ihren Grund in folgenden Momenten: Operation unter falscher Allgemeindiagnose



Fig. 212. Aus meiner Sammlung in vivo extirpierter Rückenmarksgeschwülste.

(Schultze-Pfeiffer, Raymond, Joachim, Starr), unter falscher Nivcaudiagnose (Starr, Hirtz-Delamarc u. A.), Tod trotz genauer Diagnose innerhalb der ersten Tage oder Wochen nach der Operation an Shok, Entkräftung, Meningitis, septischem Decubitus, überreichem Abfluß von Liquor cerebrospinalis etc. (Schultze-Schede, F. Krause, Starr, Erb, Oppenheim-Sonnenburg, Putnam-Elliot, Walton-Paul, Ward, Siek, Raymond, Oppenheim-Krause, Quante, Quensel u. A.), Erfolglosigkeit wegen intramedullären Sitzes (Hahn, Edinger, Oppenheim-Borchardt, Goldscheider-Schlesinger, Putnam-Warren, bei letzterem trat allerdings trotzdem Besserung ein), wegen zu großer Ausdehnung und malignen Charakters oder wegen Multiplizität (Schede, Remak-Krause, Kron, Mitchell, Clarke, Powell, Muskens, Bregmann), zu spät ausgeführter Operation (Starr).

Die mit Glück operierten Geschwülste sind aus allen Höhen des Rückenmarks, aber naturgemäß am häufigsten aus der Umgebung des Dorsalmarkes enukleiert worden. Auch im Bereich des untersten Rückenmarksabschnitts und der Cauda equina sitzende Gewächse haben ziemlich oft zu chirurgischem Einschreiten geführt (Laquer-Rehm, Sachs-Gerster, Oppenheim-Sonnenburg, Remak-Krause, Dojerine-Chipault, J. Frenkel, Schultze-Schede, Warrington, Davis, Ferrier-

Horsloy, Hildebrand, Oppenheim-Krause, Klieneberger¹⁾, Küttner, Bailoy²⁾, Rosenfold-Guleke (Z. f. Chir. 10) u. A.), aber nach der Statistik Cassirers ist nur in einem geringen Prozentsatz dieser Fälle Heilung erfolgt. Im ganzen ist die Prognose für die Geschwülste dieses Gebietes entschieden weniger günstig, wie das auch die Erfahrungen Spillers³⁾ zeigen. — Selbst am obersten Zervikalmark konnte die Operation, so von Krause in 2 unserer Fälle mit Erfolg ausgeführt werden.

In den auf chirurgischem Wege geheilten Fällen hat es sich am häufigsten um Fibrome und deren Abarten (Fibrosarkome, Fibromyxome etc.) gehandelt, doch finden sich auch Sarkome, Psammome, Endotheliome, Lymphangiome, Konglomerattuberkel (Böniger-Adler, M. Kl. 11) etc. unter ihnen. Über eine erfolgreiche Zystenoperation berichtet Schmidt (Z. f. N. XXVI), ebenso Potts (Journ. of Nerv. 10), Krauss u. A., und die Zahl dieser Erfolge ist sogar eine beträchtliche, wenn wir die Meningitis serosa circumscripta hierherrechnen (Oppenheim-Krause, Horsloy, Mills, Bruns, Nonne, Mendel-Adler, Montet, Spiller u. A.). Wir sahen aber auch einige Fälle, in denen die Meningitis serosa anscheinend die akzidentelle Veränderung bei einem primären Rückenmarksleiden bildete und durch die Beseitigung des Liquor sowie die Lösung der Verwachsungen mehr geschadet wie genützt wurde; wohl im wesentlichen dadurch, daß Manipulationen an dem kranken Marke nicht vermieden werden konnten. Vollkommene Heilung wurde vorwiegend bei den kleineren Geschwülsten von fibromatösem Charakter erzielt, doch hat es sich in dem mit gutem Resultat behandelten Abbesehen Falle um ein langgestrecktes



Fig. 213. Dem Leberden entnommene Rückenmarkshautgeschwulst. Natürl. Größe. (Beobachtung: Oppenheim-Krause.)



Fig. 214. Dem Lebenden entnommene Rückenmarkshautgeschwulst. Natürl. Größe. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 215. Intramed. Tumor nach Enukleation. (Eigene Beobachtung.)

Endotheliom gehandelt, ebenso erstreckte sich bei dem von Auerbach-Brodnitz mit Erfolg behandelten Patienten das Fibrosarkom am ganzen Halsmark entlang und machte die Entfernung des III. bis VII. Wirbels erforderlich.

Es kann nach alledem nicht mehr bezweifelt werden, daß die sich innerhalb des Wirbelkanals extramedullär entwickelnden Neubildungen, falls sie der spezifischen Behandlung widerstehen, die Indikation zur radikalen chirurgischen Behandlung geben. Doch ist das Verfahren nur dann berechtigt, wenn geeignete Anhaltspunkte für die Niveaudiagnose vorhanden sind und diese wenigstens ein gewisses Maß von Sicherheit hat. Der Behandlung nicht zugänglich sind die multiplen Geschwülste sowie die vom Rückenmark selbst entspringenden. Doch

¹⁾ M. f. P. XXIV. ²⁾ Amer. Journ. of med. Sei. 08. ³⁾ Journ. of Nerv. 08.

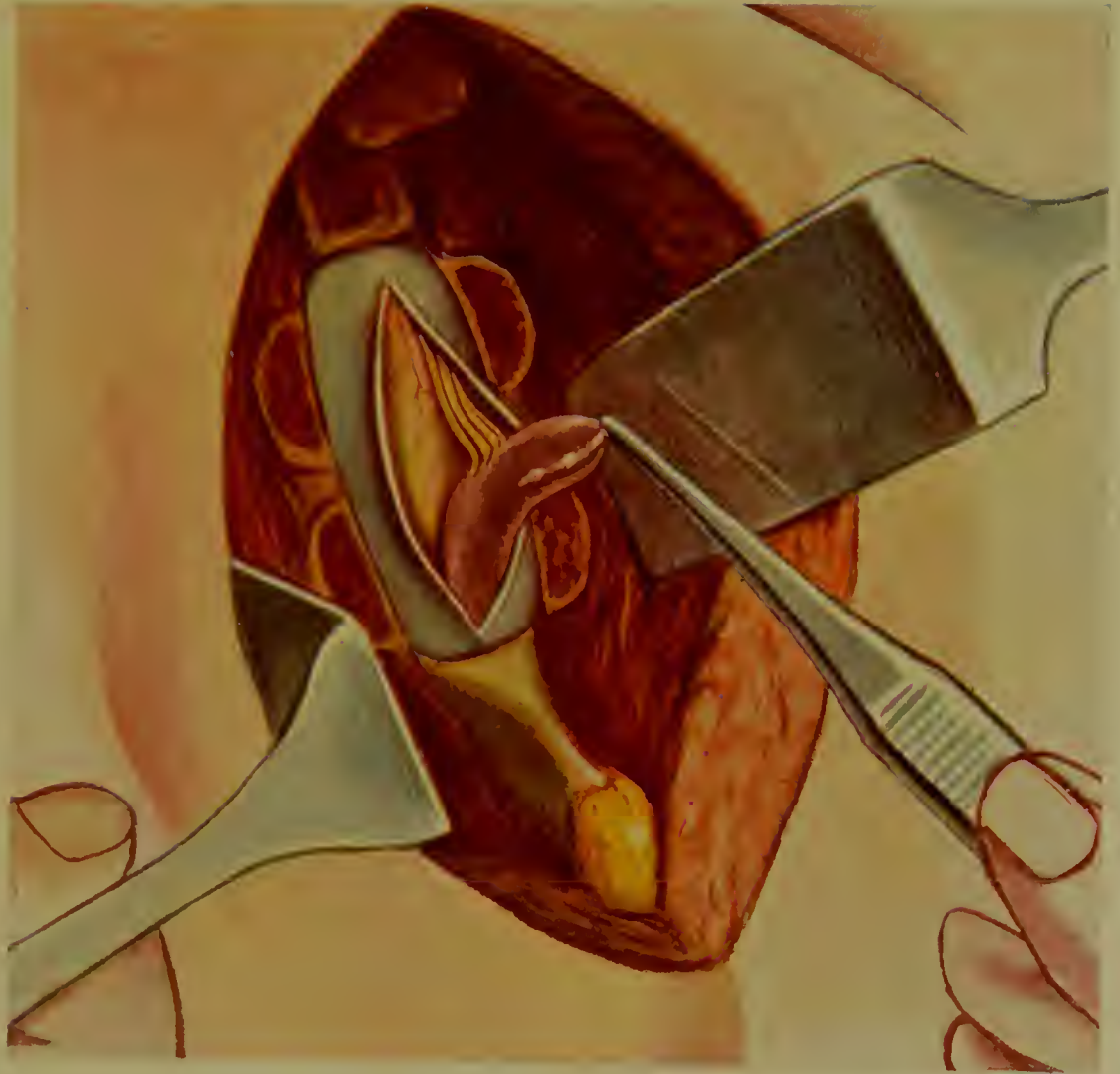


Fig. 216.

können sie bei der Schwierigkeit der Differentialdiagnose zur explorativen Laminektomie Anlaß geben (Oppenheim). Man braucht das um so weniger zu fürchten, als Putnam-Warren davon auch bei intramedullärem Sitz einen günstigen Einfluß und wir (Oppenheim-Borchardt, ebenso Anerbach-Brodnitz) wenigstens keinen ungünstigen konstatieren konnten. Übrigens hat die neuere Erfahrung gezeigt, daß ausnahmsweise auch intramedulläre Neubildungen mit vollem Erfolg operiert werden können. Diese Forderung war schon von Krause¹⁾ auf Grund einiger Erfahrungen gestellt worden, besonders aber haben Veraguth und Brun²⁾ einen subpialen Solitär tuberkel aus dem Halsmark — aus der Phrenicusgegend — enukleiert und einen vollen Heilerfolg erzielt. Vor einiger Zeit habe auch ich mit Borchardt statt des erwarteten extramed. einen im Rückenmark sitzenden, aber leicht ausschälbaren Tumor gefunden (Fig. 215), der aber zweifellos von den Meningen eingedrungen war; hier wurde der Erfolg bei dem 68 jährigen Manne durch Entwicklung einer letalen Pneumonie vereitelt. In einem zweiten analogen Falle ist es uns dann gelungen, das Leben zu erhalten und das Leiden zum Stillstand zu bringen.

Partielle Entfernung eines intramed. Glioms mit Besserung beschreibt Cushing³⁾, erfolgreiche Exstirpation eines intramed. Angioms Schultze (M. Kl. 12). Die erfolgreiche Operation eines intramed. Tumors gelang auch Röpke⁴⁾. Die metastatischen Tumoren läßt man wohl besser unangetastet.

Gewiß ist es dringend empfehlenswert, so früh wie möglich zu operieren, aber selbst eine mehrjährige Dauer des Leidens schließt, wenn die Paraplegie noch nicht lange besteht, den Erfolg nicht aus. Am besten sind die Chancen, wenn das Leiden aus dem zweiten Stadium — dem der Brown-Séquardschen Lähmung — noch nicht herausgetreten ist. Ich habe aber auch oft noch im dritten mit Erfolg operieren sehen.

Es ist hier nicht der Ort, auf die Methodik der Operation selbst einzugehen. Nur ein paar Bemerkungen möchte ich auf Grund dessen, was ich selbst gesehen habe, zu dieser Frage machen. Das osteoplastische Verfahren halte ich nicht für empfehlenswert, rate vielmehr, auf die Erhaltung der ausgemeißelten Wirbelsegmente zu verzichten. Das ist auch das Prinzip, das sich Krause und Borchardt bewährt hat. Ebenso spreche ich mich mit diesen Autoren und im Gegensatz zu Auerbach-Brodnitz für das einzeitige Verfahren aus. Bei der Aufmeißelung selbst ist große Vorsicht und Geduld erforderlich, dieser Akt kann sehr lange Zeit in Anspruch nehmen, da die Knochen oft unerwartet fest und dick sind. Doch habe ich Gelegenheit gehabt, bei Horsley, Krause, Borchardt zu sehen, wie sehr die Technik sich in dieser Hinsicht vervollkommen hat. Nur bei ruhigem, schonendem Vorgehen wird das Rückenmark vor schweren, deletären Verletzungen bewahrt. Nachdem der hintere Wirbelabschnitt entfernt ist, drängt sich die Dura mater vor, und es ist gewöhnlich schnell zu erkennen, daß ein starker Druck sie gespannt hält. Manchmal hebt sich auch schon die Neubildung in einer für das Auge, besonders aber für den tastenden Finger wahrnehmbaren Weise ab. Nach Spaltung der Dura ist dann die Geschwulst deutlich zu sehen und zu fühlen, falls sie hinten oder hinten und seitlich sitzt, doch kann sie im ganzen Umfang gewöhnlich erst nach Laminektomie mehrerer Wirbel — in einigen unserer Fälle genügte zwei — überblickt werden. Das Rückenmark ist meist zur Seite verdrängt, zuweilen so beträchtlich, daß es erst nach Entfernung des Tumors in der Tiefe zu erkennen ist. In der Mehrzahl meiner Fälle hob sich der Tumor durch die blaurote Färbung seiner Kapsel von dem helleren Marke aufs deutlichste ab (s. Fig. 216 Tafel IV).

¹⁾ Z. f. N. XXXVI, N. C. 08. ²⁾ Korresp. f. Schweiz. Ärzte 10. Brun beschreibt einen weiteren Fall mit ungünstigem Ausgang, Z. f. Chir. 11. ³⁾ Cleveland med. Journ. 10. S. ferner Elsberg-Beer, Americ. Journ. med. Sci. 11, Williamson, Med. Chron. 11 (N. C. 12). ⁴⁾ A. f. kl. Chir. 11.

Liquor cerebrospinalis kann sofort hervorstürzen oder erst nach Herauslösung der Geschwulst. Einige Chirurgen (Siek u. A.) erteilen den Rat, den Abfluß großer Mengen dadurch zu verhüten, daß die Dura vor ihrer Eröffnung durch einen Faden umschnürt wird, indes lehren die bei Stichverletzung wiederholt (Beob. von Giss, Demoulin, Mathieu, auch von Krause u. mir) gemachten Erfahrungen, daß auch starkes und dauerndes Abfließen des Liquor das Leben nicht zu gefährden braucht. So haben die Chirurgen, mit denen ich zu behandeln Gelegenheit hatte, auf das Sieksche Verfahren immer verzichtet.

Gelegentlich kann auch die einfache Druckentlastung (spinal decompression) bei negativem Befunde zu einem günstigen Ergebnis führen (Bailey-Elsberg, Journ. Amer. med. Assoc. 12, Nonne).

Die Extensionsbehandlung wird man ja schon im Hinblick auf diagnostische Schwierigkeiten nicht ganz umgehen können; ich will aber darauf hinweisen, daß sie nach meinen Erfahrungen einen sehr ungünstigen Einfluß auf den Verlauf der intravertebralen Neubildungen haben kann, indem sie eine rapide Zunahme der Kompressionserscheinungen im Gefolge zu haben pflegt.

Die Lokalisation von Geschossen (vergl. S. 352) im Wirbelkanal kann deshalb schwierig sein, weil sie oft an einer andern Stelle als der der primären Rückenmarksverletzung sitzen, indem sie sich senken und eine lange Strecke am Mark entlang ziehen können (eigene Beob., Loison, Raymond - Rose). Indes kommt uns hier die Radiographie als ein sehr wertvolles und zuverlässiges Hilfsmittel der Ortsbestimmung zustatten. Sie hat schon in zahlreichen Fällen, wie in den von Konrád, Sailer, Langdon-Wolfsstein, Loison, Demoulin, Visdin, Eskridge - Rogers, Wilde, Engolmann u. A. beschriebenen den Sitz des Geschosses erkennen lassen, das auch einigemal mit Erfolg entfernt worden ist. Derartige Resultate sind z. B. von Engelmann (M. m. W. 04), Raymond - Rose (R. n. 06), Faure erzielt worden. Freilich ist für die Symptomatologie nicht allein die Kompression und Läsion durch das Projektil, sondern es sind auch anderweitige Folgezustände, wie Wirbelfraktur, Rückenmarksblutung, Myelitis, Abszeß etc. dafür verantwortlich zu machen, wie das z. B. eine interessante Beobachtung von Federmann (D. m. W. 05) lehrt, und wie ich es selbst in einem mit Bergmann behandelten Falle gesehen habe. Vgl. ferner Rosenstein, Revolverschußverletzungen der Wirbelsäule etc. Inaug.-Diss. Berlin 06 und Krause, Chirurgie des Gehirns und Rückenmarks.

Die Gliosis spinalis und die Syringomyelie*).

Die beiden pathologischen Zustände sind gemeinsam zu besprechen, weil sie gewöhnlich miteinander vereinigt und in symptomatologischer Hinsicht nicht voneinander zu trennen sind.

Unter Gliosis spinalis verstehen wir einen im Zentrum des Rückenmarks, in der grauen Substanz, sich abspielenden Neubildungsprozeß, der meistens nicht zu einer wesentlichen Volumvermehrung des Organs führt. Durch den Zerfall der Neubildung, besonders in ihren zentralen Teilen, entstehen Höhlen (Syringomyelie), die das Rückenmark in großer und selbst in ganzer Ausdehnung durchsetzen können.

Die Form von Höhlenbildung im Rückenmark, die seit langer Zeit (Ollivier, Lancereaux) bekannt war, ohne eine symptomatologische Bedeutung zu besitzen, war die dem Hydrocephalus entsprechende angeborene Erweiterung des Zentralkanal, die Hydromyelie. In der Folge-

*) Die beste und gründlichste Monographie ist die von H. Schlesinger: Die Syringomyelie, II. Aufl. Wien 02. Siehe hier auch die Literatur und die neuere bei Hänel in Lewandowsky's Handbuch.

zeit glaubten einzelne Forscher (Hallopeau, Joffroy) in einer zentralen Myelitis der grauen Substanz den Ursprung der Höhlenbildung zu erblicken. Dann lernte man einen weiteren Modus der Höhlenbildung durch Zerfall von Geschwülsten (Simon, Westphal) kennen. Anfangs hatte dieser Prozeß im wesentlichen nur ein pathologisch-anatomisches Interesse, so finden wir das Kapitel der Syringomyelie in den älteren Lehrbüchern unter der Rubrik: Rara et Curiosa abgehandelt. Erst mit den Beobachtungen von Kahler, Schultze u. A. begann das eingehende klinische Studium dieser Krankheitsform, und es wurde in kurzer Zeit so weit vervollkommen, daß es heute nicht mehr schwierig ist, das Leiden im Leben zu erkennen. In neuerer Zeit haben sich Hoffmann und H. Schlesinger um seine Erforschung besonders verdient gemacht.

Pathologische Anatomie. Das Rückenmark ist bei äußerer Betrachtung entweder gar nicht verändert oder erscheint stellenweise und zwar besonders häufig im Gebiet der Halsanschwellung geschwollen. In dieser Gegend fühlt man Fluktuation und merkt oft schon beim Be-



Fig. 217. Gliosis spinalis. (Nach einem mit Karmin gefärbten Westphalschen Präparat meiner Sammlung.)

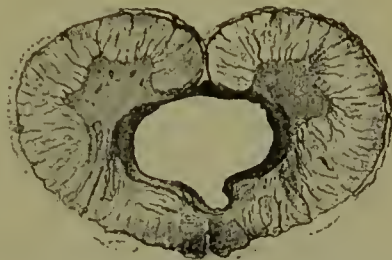


Fig. 218. Syringomyelie. (Nach einem Westphalschen Präparat meiner Sammlung.)

tasten, daß das Organ in eine Röhre verwandelt ist. Auf dem Durchschnitt ist die Höhle, die einen sehr wechselnden Umfang besitzt und so groß sein kann, daß man die Kuppe des kleinen Fingers hineinstecken kann, die am meisten in die Augen springende Veränderung. Gewöhnlich ist sie nur klein und macht den Eindruck eines mehr oder weniger und besonders nach hinten erweiterten Zentralkanals. In vielen Fällen ist es überhaupt nicht die Höhlenbildung, die die makroskopisch zu erkennende Alteration des Rückenmarkes bildet, sondern man findet in seinem Zentrum oder in einem Teil der grauen Rückenmarkssubstanz einen Tumor, der bald rundlich oder oval erscheint, bald sehr unregelmäßig gestaltet ist (vgl. Fig. 217—220). Dieser Tumor hat sich vornehmlich in der Längenrichtung des Organs ausgebreitet, er kann das Halsmark oder auch Hals- und Brustteil des Rückenmarks durchsetzen und nach oben hin sich bis in die Medulla oblongata erstrecken.

Die Medulla oblongata kann auf verschiedene Weise in Mitleidenschaft gezogen worden; es kann sich der Geschwulstprozeß sowohl wie die Höhlenbildung auf sie fortsetzen (Syringobulbie). Besonders oft sind es spaltförmige Hohlräume, die hier gefunden werden. Diese Spalten verlaufen häufig in der Richtung der spinalen Trigeminuswurzel, sie schädigen nicht selten die Kerne des Vago-Accessorius, das Solitärbündel, die Schleife (Schlesinger, A. Westphal, Philippo-Oberthür, Maixner, K. Wilson, Rhein, Siemerlig). Die Spaltbildung geht meist nicht über den Fazialiskern

hinaus (Schlesinger). In einem merkwürdigen, von Spiller (Brit. med. Journal 06) beschriebenen Falle soll sich der Prozeß jedoch über den Hirnstamm bis ins Großhirn erstreckt haben. Auch Enders (A. f. kl. M. Bd. 93) konnte die Affektion durch die Brücke verfolgen. Verlagerung der Pyramidenbahnen durch den gliösen Prozeß im unteren Abschnitt der Oblongata beobachtete Grund (Z. f. N. Bd. 34); ferner fand er Blutungen in den Kernen der Med. obl., die er auf eine komplizierende Polioencephalitis zu beziehen geneigt ist.

In der Regel ist wenigstens in irgendeinem Abschnitt des Rückenmarks eine Spalt- resp. Höhlenbildung wahrzunehmen. Die Neubildung kann auch auf die graue Substanz einer Seite, selbst auf ein Hinterhorn beschränkt sein und dieses auf eine lange Strecke seines Verlaufs in Geschwulstgewebe verwandeln.

Die mikroskopische Prüfung lehrt, daß die Geschwulst aus Gliazellen und -Fasern besteht, die sich in sehr wechselndem Verhältnis an ihrem Aufbau beteiligen und mancherlei Umwandlungen erfahren können. Die Spalt- und Hohlräume sind von einer festen, derben Membran ausgekleidet, die zuweilen noch einen Epithelbelag erkennen läßt. Die Geschwulst geht von den zentralen Partien des Rückenmarks aus, von der



Fig. 219. Gliosis und Syringomyelie.
(Nach einem mit Nigrosin gefärbten Präparat.)

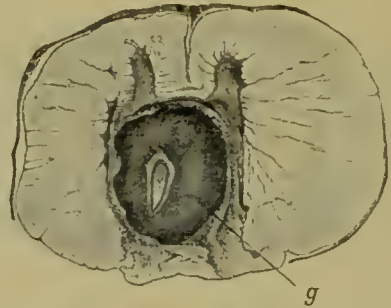


Fig. 220. Gliosis spinalis mit beginnender Syringomyelie.

hinteren Kommissur, den Hinterhörnern etc., verbreitet sich über die graue Substanz und nach dem Hinterstranggebiet; besonders häufig folgt die Höhle dem Verlauf des Septum medianum posticum, trennt also die Hinterstränge voneinander, ohne jedoch bis an die Pia mater heranzutreten.

Der vaskuläre Ursprung des Leidens wird besonders von Thomas und Hauser (Nouv. Icon. 04) betont.

Es sind auch Neubildungen bei Syringomyelie gefunden worden (Raymond, Schlesinger, Bischofswerder, Saxer, Hauser u. A.), doch ist es nicht unwahrscheinlich, daß es sich meist um die auf S. 366 erwähnten Gebilde gehandelt hat (Hellich). Als Regenerationsprozeß wird die Erscheinung von Fickler (Z. f. N. Bd. 29) gedeutet. Indes kommt eine Kombination der Neurofibromatosis generalis mit der Syringomyelie vor.

Wegen anderweitiger seltener Befunde s. André-Thomas et Querey (R. n. 12).

Die Grundlage des Prozesses bilden wohl meistens kongenitale Entwicklungsanomalien, die entweder den Zentralkanal selbst betreffen — Verharren desselben auf einer fötalen Entwicklungsstufe, in welcher er einen Fortsatz nach hinten sendet, Abschnürung dieses Divertikels etc. (Leyden*) — oder es sind Nester von Gliazellen in der

*) Mannigfache Entwicklungsanomalien am Zentralkanal des kindlichen Rückenmarks und seiner Umgebung sind neuerdings beschrieben worden (Zappert, Relly, Ivaneff, Utchida).

Umgebung des Zentralkanals resp. in der hinteren Schließungslinie, in der Gegend des hinteren Septums, aus der Fötalzeit liegen geblieben, und diese besitzen die Tendenz, spontan oder auch durch irgendeinen Reiz (Trauma) angeregt, zu wuchern und durch ihre Vermehrung jene langgestreckten Geschwülste zu bilden (Hoffmann). Hat der Prozeß seinen Ausgang von den Zellen in der Umgebung des Zentralkanals genommen, so wird dieser im Zentrum der Geschwulst gefunden. Außerdem kann eine zweite Höhle vorhanden sein, die durch den Zerfall der Neubildung entstanden oder darauf zurückzuführen ist, daß von vornherein eine Verdoppelung des Zentralkanals stattgefunden hatte. Es ist begreiflich, daß, je nach der primären oder sekundären Entstehung der Höhle, diese bald von einem Epithel ausgekleidet ist, bald eine derartige Auskleidung vermissen läßt.

Übrigens können sehr verschiedenartige Prozesse zur Höhlenbildung im Rückenmark führen. Namentlich scheint auch den umschriebenen Affektionen der Meningen, welche eine Verwachsung der Häute untereinander und mit dem Rückenmark bedingen, dieser Einfluß zuzukommen. So ist die Kombination mit Pachymeningitis hypertrophica mehrfach beobachtet worden, von mir (Charité-Annalen 1886), Philippe-Oberthür (R. n. 1900), Holmes-Kennedy (Br. 09). Auch die traumatische Nekrose und Erweichung sowie die Stauung im Rückenmark kann zur Entwicklung von Höhlen innerhalb desselben führen. S. dazu Morawski und Morawska-Osterowitsch (Z. f. d. g. N. XIII). Bei Caries kommt sie zuweilen vor (Thomas-Hauser, Alquier-Lhermitte u. A.). Eine Klassifikation der Höhlen im Hinblick auf ihre Genese haben Marinisco, Philippe und Schlesinger versucht.

Veränderungen an den peripherischen Nerven sind in einzelnen Fällen (von mir u. A.) konstatiert worden, doch scheint ihnen eine wesentliche Bedeutung für die Symptomatologie nicht zuzukommen.

Ursachen. Es ist häufig beobachtet worden, daß das Leiden sich im Anschluß an ein Trauma — an einen Fall auf den Rücken oder Stoß gegen denselben — entwickelte. Denkbar ist es, daß bei vorhandener Anlage (den oben angeführten Entwicklungsanomalien) das Trauma erst den Anstoß zur Wucherung der Zellen, zur Geschwulstbildung gibt. Experimentelle Beobachtungen (Schmaus, Fickler) deuten auch auf diesen Entstehungsmodus. Jedenfalls ist in foro an der Möglichkeit der traumatischen Entstehung festzuhalten und vor allem zu berücksichtigen, daß Verletzungen durchaus geeignet sind, das schlummernde Leiden zur vollen Entwicklung zu bringen. Eine wertvolle Beobachtung bringt Nonne¹⁾. Nach Minor bildet eine durch das Trauma gesetzte zentrale



Fig. 221. Hemiatrophia linguae bei Syringomyelie. (Eigene Beobachtung.)

¹⁾ Ärztl. Sachverst. 09.

Hämatomyelie nicht selten den Ausgangspunkt des Prozesses. Vielleicht können auch Rückenmarksblutungen durch Gebirgstrammen in diesem Sinne wirken (Schultze). Gegen die traumatisch-hämorrhagische Entstehung der echten Gliosis und Syringomyelie hat sich besonders Kienböck auf Grund einer kritischen Sichtung des gesamten Materials ausgesprochen, während A. Westphal, Kölpin sowie Steinhausen wieder mit guten Gründen dafür eingetreten sind. Auch meine eigenen Erfahrungen kann ich zugunsten einer traumatischen Ätiologie der Gliosis ins Feld führen. Es ist die Vermutung ausgesprochen worden, daß bei bestehender Anlage selbst ein die Extremitäten, z. B. die Hand treffendes Trauma oder ein Panaritium durch Vermittlung einer aufsteigenden Neuritis auf das Rückenmark übergreifen und die Gliose erzeugen könne (Guillain, Huet-Lejonne¹⁾), doch hat diese Annahme wenig für sich. Neuerdings hat sich Sicard dagegen ausgesprochen und der Meinung Ausdruck gegeben, daß eine derartige traumatische Neuritis geeignet sei, das Leiden aus der Latenz heraustreten zu lassen. Im Abschnitt Neuritis werde ich auf die Frage zurückkommen. Einmal soll ein ins Rückenmark eingedrungener Knochensplitter die Syringomyelie hervorgebracht haben. Mehrfach ist die Höhlenbildung bei Syphilitischen und im Verein mit anderweitigen Affektionen des Rückenmarks gefunden worden.

Symptomatologie. In den typischen Fällen, in welchen die Gliose in erster Linie die Halsanschwellung des Rückenmarks ergreift, finden wir folgende Trias von Symptomen: 1. die progressive Muskelatrophie an den oberen Extremitäten (inkl. Schultergürtel), 2. die partielle Empfindungslähmung an den oberen Extremitäten, in der Hals- und Rumpfgegend, 3. vasomotorische Störungen und trophische Veränderungen an der Haut, dem Subkutangewebe, dem Knochen- und Gelenkapparat.

Um diese Erscheinungen, die das Wesen der Krankheit ansprechen, können sich dann eine Reihe anderer, weniger charakteristischer gruppieren.

Die Muskelatrophie beginnt meistens an den Händen, seltener an einen andern Abschnitt der oberen Gliedmaßen und der Schultermuskulatur. Die kleinen Handmuskeln sind es, welche zuerst einem Schwunde anheimfallen, so daß die Spatia interossea einsinken, der Daumen- und Kleinfingerballen abmagern, die Krallenhandstellung sich entwickelt und das ganze Bild an die spinale Form der progressiven Muskelatrophie erinnert. Mit dieser ist auch in früherer Zeit die Gliosis gewöhnlich verwechselt worden. Die in der Atrophie begriffenen Muskeln zeigen in der Regel fibrilläres Zittern. Das Ergebnis der elektrischen Prüfung ist: Entartungsreaktion, die aber meist nur in einzelnen Muskeln oder gar Muskelteilen hervortritt, und nicht selten einfache quantitative Abnahme der Erregbarkeit. Auch fand ich in einigen besonders schleichend verlaufenden Fällen trotz deutlicher Atrophie keine merkliche Störung der elektrischen Erregbarkeit.

Das Vorkommen der sog. neurotonischen und myotonischen elekt. Reaktion fanden Handelsman und Dreyfus (Z. f. d. g. N. 11) in je einem Falle von Syringomyelie.

Die Atrophie ist meistens nicht symmetrisch entwickelt, an der einen Hand stärker ausgesprochen oder kann sich auf diese beschränken.

¹⁾ R. n. 10.

Die Muskelfunktion ist in entsprechender Weise gestört. Da die atrophische Lähmung meistens vorwiegend das Gebiet des Ulnaris und Medianus resp. der 8. Zervikal- und 1. Dorsalwurzel betrifft, so kann durch das Übergewicht der vom Radialis (bzw. 6. und 7. Cervicalis) innervierten Muskeln die Hand in Predigerstellung geraten.

Mit dieser atrophischen Lähmung, die nur ganz allmählich vorschreitet, verbindet sich eine nach Charakter und Ausbreitungsweise sehr eigenartige Form der Gefühlsstörung: Während nämlich Berührung und Druck in der Regel gut wahrgenommen werden und auch das Gefühl von der Stellung und Haltung der Glieder nicht beeinträchtigt ist, ist die Schmerzempfindung (für Nadelstiche, den faradischen Pinsel etc.) mehr oder weniger völlig erloschen und die Empfindung für Heiß und Kalt ebenso herabgesetzt oder aufgehoben.



Fig. 222. Mutilation der Finger bei Gliosis spinalis. (Eigene Beobachtung.)

Das Gefühl für Heiß kann auch allein erloschen sein, während Kalt empfunden wird und umgekehrt. Es kommt ferner vor, daß nur die extremen Temperaturen verwechselt werden, während mäßige Wärme und mäßige Kälte richtig erkannt werden (Dejerine - TAILAUT). Übrigens ist bei unaufmerksamen und unintelligenten Personen diese Differenzierung auch in der Norm zuweilen keine ganz sichere.

Diese partielle Empfindungslähmung betrifft nicht etwa den Ausbreitungsbezirk eines einzelnen Nerven, sondern verbreitet sich über den ganzen Arm oder den Arm und Segmente des Rumpfes, über beide Arme, Rumpf-, Hals- und Nackengegend, zuweilen über eine Körperhälfte. Die Verbreitung entspricht den Innervationsbezirken der hinteren Rückenmarkswurzeln resp. der einzelnen Rückenmarkssegmente (LÄHR, HAHN, vgl. S. 150 ff.). An den unteren Gliedmaßen kann sie dem BROWN-SÉQUARDschen Typus entsprechen. Auch auf das Trigeminalggebiet kann sich die Gefühlsstörung erstrecken (s. u.).

Für die segmentäre Verbreitung („Metamerie“) ist besonders BRISSAUD eingetreten, während DEJERINE, dem sich HUET-GUILLAIN, HAUSER, LORTAT-JACOB, VERAGUTH, LEWANDOWSKY-CATOLA (M. Kl. 06) u. A. anschließen, sich für die

radikuläre Anordnung der Anästhesie ausgesprochen hat. Letztere nehmen einen radikulären und einen funikulären (durch die partielle Läsion der sensibeln Bahnen in der weißen Substanz bedingten) Typus der Anästhesie an.

Parästhesien sind meistens vorhanden, besonders ein Gefühl von Kälte, Hitze oder eine Mischempfindung: „ein kaltes Brennen“. Die Parästhesien können sich auch auf die Schleimhäute erstrecken. Schmerzen bilden eine nicht ungewöhnliche Erscheinung. Französische Forscher (z. B. Raymond-Lhermitte, Verger) sprechen sogar von einem speziellen, durch die große Schmerzhaftigkeit ausgezeichneten Typus des Leidens. Der Kranke hat zuweilen keine Ahnung von der bestehenden Gefühlsabstumpfung.

Die trophischen und vasomotorischen Störungen sind sehr mannigfaltig. Sehr häufig bilden sich Blasen an der Haut der Hände,



Fig. 223. Kyphoscoliosis und Polymastie in einem Falle von Gliosis.
(Eigene Beobachtung.)

die platzen und schlecht heilende Geschwüre hinterlassen. Wunden und Narben, die man so oft an den Händen dieser Patienten findet, sind zum Teil darauf zurückzuführen, daß sie schmerzhafte und thermische Reize nicht empfinden, sich daher leicht verbrennen, ohne es zu achten. So sah ich 2 Personen, denen aus Verkennung des Leidens Heißluftbehandlung verordnet war, mit dem Effekt einer mehr oder weniger tiefgreifenden Verbrennung. Häufig ist die Hand oder auch noch der Unterarm blaurot verfärbt oder einfach gerötet, auch ein Ödem dieser Teile ist zuweilen beobachtet worden (Remak, Schlesinger, Gnesda). Urticaria factitia, Pemphigus und mancherlei andere Exantheme kommen vor. Phlegmonöse Prozesse, Panaritien, Keloide, Knochennekrose, Mutilation der Phalangen (Fig. 222), Verdickung der Endphalangen, Ankylose der Fingergelenke — alles das kommt gelegentlich zur Entwicklung.

Zweimal fand ich bei Personen, die an Gliosis litten, die Dupuytren'sche Faszienskontraktur. Neutra u. A. haben dann dasselbe beobachtet. Einen Autopsiebefund bringt Cardi¹⁾. Auch ein akromegalie-ähnliches Aussehen der Hände (Schlesinger, Lunz, Chauffard, Oppenheim, Raymond-Guillain), eine myxödem-ähnliche Beschaffenheit der Haut (Sainton-Ferrand) ist beschrieben worden. Daß sich jedoch die Cheiromegalie bei Gliosis von der akromegalischen unterscheidet, wollen Lhermitte-Artom in einem Falle durch die histologische Untersuchung nachgewiesen haben. Eine Kombination der Gliosis mit der Akromegalie wurde auch beobachtet. Ferner hat Marinesco eine besondere Beschaffenheit der Hand als „main succulente“ geschildert und im Gegensatz zu Dejerine, der das Herabhängen des Armes als Ursache beschuldigt, diese Erscheinung als pathognomonisch betrachtet. Das Hauptmerkmal ist die diffuse Schwellung, besonders an Handrücken, durch welche die tiefer liegenden Teile völlig verdeckt werden; sie beruht nach Marinesco auf einer Hyperplasie des subkutanen Bindegewebes, doch sind auch die vasomotorischen Störungen dabei im Spiele. Die Hand ist außerdem infolge des Muskelschwundes am Kleinfingerballen etc. verschmälert; sie fühlt sich kalt und trocken an etc.

Eine lederartige Beschaffenheit der Haut („peau de lézard“) schildert Boveri (Nouv. Icon. XXIV).

Eine abnorme Brüchigkeit der Knochen kann durch den Krankheitsprozeß bedingt werden, so daß selbst eine meist ohne Schmerz entstehende Spontanfraktur, die gewöhnlich die Vorderarmknochen, gelegentlich den Humerus betrifft, zu den ersten Erscheinungen des Leidens gehören kann (Schultze). Eine Spontanfraktur beider Humerusköpfe konstatierte Kofend. — Häufiger sind trophische Störungen an den Gelenken, überaus verwandt den für die Tabes geschilderten Arthropathien (Bernhardt, Klemm, Graf, Sokoloff, Londe, Gnesda, H. Schlesinger, Brissaud-Bruandel, Deyke-Pascha u. A.*), nur daß fast immer die Gelenke der oberen Extremitäten betroffen werden. Die Arthropathie kann zur Spontanluxation führen, wie ich sie am Handgelenk eintreten sah. Wiederholt wurde habituelle Luxation der Schulter beobachtet (Schrader**). Bei einem meiner Patienten begann die Erkrankung mit einer Arthropathie des Metakarpophalangealgelenkes des Daumens. Auch eine Vereiterung des erkrankten Gelenkes kommt zuweilen vor. Die Radiographie hat auch bei diesem Leiden zu einer genaueren Feststellung der Veränderungen am Knochen- und Gelenkapparat in vivo Gelegenheit geboten (Kienböck, Nalbandoff, Hahn, Hudovernig u. A., vgl. Fürrohr l. c.). Eine chronische diffuse Knochenatrophie wurde von Tedesco nachgewiesen. Wie die Skoliose resp. Kyphoskoliose der Wirbelsäule zustande kommt, die in einem großen Teil der Fälle vorhanden ist, ist nicht mit Bestimmtheit zu sagen. Auf den trophischen Ursprung, der von den meisten Forschern angenommen wird, deuten die Untersuchungen Nalbandoffs. In einzelnen Fällen, z. B.

¹⁾ Rivist. di Patol. 09 (N. C. 09). S. ferner Roussy-Lhermitte, R. n. 11.

*) Siehe auch Borchard, Die Knochen- und Gelenkerkrankungen bei Syringomyelie, Z. f. Chir. Bd. 72 und vgl. die Literatur im Kapitel Tabes.

**) Auf die Häufigkeit der Spontanluxation des Schultergelenkes auf dieser Grundlage wird von Zesas (Z. f. Chir. Bd. 80) hingewiesen.

in einem von mir beschriebenen, bestand sie neben andern Bildungsanomalien (Fig. 223) von der ersten Kindheit an und mußte als kongenitale Entwicklungsanomalie betrachtet werden. Auch am Thorax finden sich zuweilen eigentümliche Verbildungen (kahnförmige Ausbuchtung der vorderen Thoraxpartie, Thorax en bateau (Marie)).

Von Sekretionsanomalien ist besonders die Hyperidrosis unilateralis zu erwähnen, über die in nicht wenigen Fällen geklagt wird.

Die Beziehung der Nephrolithiasis, die einigemale (Schlesinger) konstatiert wurde, zu diesem Leiden ist eine noch zweifelhafte. Häufiger wurde sie bei traumatischen Rückenmarksaaffektionen (Bramann - Müller, Wagner - Stolper) gefunden und von der Cysto-Pyelitis abgeleitet.

Zu den Erscheinungen des typischen Krankheitsbildes sind noch die die Pupille und Lidspalte betreffenden Veränderungen zu rechnen. Pupille und Lidspalte sind nicht selten auf einer Seite oder doppelseitig verengt, dabei ist die Lichtreaktion der Pupille erhalten, während die Erweiterung bei Beschattung eine unvollkommene ist. Ist nur eine Seite betroffen, so ist in der Regel die Pupille auf der Seite verengt, auf welcher auch die andern Störungen am meisten ausgesprochen sind.

Ungewöhnliche Symptome und atypische Formen der Gliosis spinalis:

Dadurch daß im weiteren Verlauf der Erkrankung die Medulla oblongata in Mitleidenschaft gezogen wird, gesellen sich Bulbärsymptome zu den geschilderten Erscheinungen. Von diesen ist das häufigste die Anästhesie im Trigeminalggebiet, die durch ein Übergreifen des Prozesses auf die spinale Trigeminalwurzel bedingt wird. Daß dabei die Ausbreitung der Gefühlsstörung nicht der Anordnung der peripherischen Nerven entspricht, sondern andern Gesetzen folgt (segmentaler Begrenzungstypus), ist von Schlesinger und besonders von Söldner¹⁾ hervorgehoben worden.

Er findet eine Anordnung in konzentrischen Ringen um Mund und Nase, eine Begrenzung durch die Scheitellohrkinnlinie. Neuerdings haben Kutner und Kramer (A. f. P. Bd. 42) diese Frage einer eingehenden Besprechung unterzogen. Die Anästhesie kann sich auch auf die Cornea erstrecken. Nach einer Beobachtung Eggers scheint die Syringobulbie auch das Symptom der Hemianaesthesia alternans hervorzubringen zu können. S. zu der Frage ferner Gerber, W. m. W. 07.

Auch Gaumensegel- und Stimmbandlähmung, selbst völlige Rekurrenslähmung ist in einzelnen Fällen konstatiert und auf die Beteiligung des Vago-Accessorius bezogen worden*). Meist ist die Kehlkopfmuskellähmung eine einseitige (Schlesinger), doch beobachteten wir auch doppelseitige Störungen. Auch Anästhesie und Areflexie des Kehlkopfes kommt vor (Baumgarten). Selten wird der Accessorius ergriffen (Schmidt, Hoffmann, Weintraud). Geschmacksstörung, die

¹⁾ Jahrb. f. P. Bd. 18.

*) Ich habe meine älteren Erfahrungen dieser Art im Jahre 1890 in der Berliner Dissertation von Brunzlow: „Über einige seltene, wahrscheinlich in die Kategorie der Gliosis spinalis gehörende Krankheitsfälle“ zusammenstellen lassen und sie inzwischen wesentlich erweitert. Von neueren Beob. s. z. B. Raymond - Guillaïn (R. n. 06), Kutner - Kramer (A. f. P. Bd. 42), Petró (Z. f. N. XXXVI u. V. A. Bd. 196), Baumgarten (B. k. W. 09). Eine ausführliche Darstellung ist die von Ivanoff, Korsakoffs Journal 08. S. ferner Monoszon, Thèse d. Paris 08, Ulrich (Dissert. Heidelberg 10), der Zuckungen im Gaumensegel und Zwerchfell beschreibt.

er auf den Glossopharyngeus bezieht, beschreibt Ivanoff. Nystagmus ist nach unserer Erfahrung kein ganz seltenes Symptom. Melliturie wurde nur ansahnungsweise beobachtet, ebenso Erbrechen nur in vereinzelten Fällen. Zuweilen kommt die Hemiatrophia linguae vor (Fig. 221). Hemiatrophia facialis beschrieben Chabanne, Schlesinger, Dejerine. Auch Atrophie der Temporalmuskeln wird von Schlesinger einmal erwähnt.

Nach einer Beobachtung von Sollier-Chartier¹⁾ kann das Leiden mit einem hartnäckigen Singultus beginnen.

Atypische Formen kommen zunächst durch eine ungewöhnliche Lokalisation des Prozesses zustande. So kann sich die Gliose auf eine Rückenmarkshälfte beschränken (Rossolimo, Dejerine, Oppenheim, Dercum-Spiller, Sano u. A.). Die Krankheitserscheinungen sind bei dieser Gliosis unilateralis gewöhnlich ebenfalls auf eine Körperhälfte, resp. auf Arm und Rumpf einer Seite beschränkt. Ja es sind Fälle beobachtet worden, in denen überhaupt nur das eine Hinterhorn ergriffen war und dementsprechend die partielle Empfindungslähmung nebst vasomotorischen Störungen auf der entsprechenden Körperseite als einziges Krankheitszeichen gefunden wurden. Ebenso kann sich der Prozeß auf die vordere graue Substanz beschränken, so daß die Muskelatrophie das einzige Symptom bildet. — Ich fand bei einem Patienten die Muskelatrophie am rechten, dagegen die vasomotorischen, sekretorischen und Gefühlsstörungen am linken Arm. In einem andern Falle meiner Beobachtungen traten die typischen Symptome der Gliosis am rechten Arm und linken Bein hervor (Gliosis cruciata). Geht die Erkrankung vom Brust- und Lendenmark aus, so tritt eine Modifikation des Krankheitsbildes nur in bezug auf die topische Ausbreitung der Erscheinungen ein. Ich sah drei Fälle, in denen diese sich im Beginn auf eine Unterextremität beschränkten. Interessante Beobachtungen dieser Art bringen auch Clarke-Groves²⁾).

Nimmt die Affektion ihren Ausgang von der Medulla oblongata, so treten gleich im Beginn Bulbärsymptome hervor, die immer asymmetrisch und meistens überhaupt nur halbseitig entwickelt sind. (Oppenheim-Brunzlow, H. Müller, Lamaq, Schlesinger, Raymond, A. Westphal, Ivanoff, Gerber u. A.) Sie können ausnahmsweise in akuter, apoplektiformer Weise einsetzen.

Einigemal ist auch Neuritis optica und Stauungspapille konstatiert worden. Als Ursache derselben nehmen Weisenburg und Thorington³⁾ die Kombination des Leidens mit Hydrocephalus an. Ob Sehnervenatrophie und Pupillenstarre bei reiner Gliosis vorkommen oder immer auf eine Komplikation mit Tabes oder Paralyse der Irren deuten, steht dahin. Auch die Beobachtungen von Rosc-Lemaitre (R. n. 07) sind nur klinische. Die Augenmuskellähmung bildet kein so außergewöhnliches Symptom. Die Kombination mit Psychose beschrieb Redlich. In den späteren Stadien des Leidens sind psychische Störungen nicht ungewöhnlich (Marie-Guillain), sie werden von Knoblauch auf diffuse Gliose der Hirnrinde bezogen. Die Frage wird auch von Ziehen und Bernhardt (M. f. P. XXIX) behandelt.

Wenngleich die partielle Empfindungslähmung das am meisten charakteristische Zeichen dieser Krankheit ist, so ist doch in nicht wenigen Fällen auch der Tastsinn, seltener das Lagegefühl beeinträchtigt; freilich pflegt auch da die Analgesie und Thermanästhesie stärker ans-

1) L'Encéphale 08. 2) Brit. med. Journ. 09. 3) Americ. Journ. of med. Sci. 05.

gesprochen zu sein. Störungen der Vibrationsempfindung habe ich bei diesem Leiden fast immer vermißt. Polyästhesie und Verlangsamung der Empfindungsleitung ist gelegentlich nachgewiesen worden.

Eine Gruppe von Fällen, in denen neben der Analgesie und Thermanästhesie taktile Anästhesie besteht und Panaritien an den Fingern zu den besonders markanten Erscheinungen gehören, ist von Morvan unter der Bezeichnung: „Parésie analgésique à panaris des extrémités supérieures“ als eine besondere Krankheit geschildert worden. Ihre Zugehörigkeit zur Gliosis kann nach weiteren Erfahrungen nicht bezweifelt werden; aber auch die Lepra vermag ein gerade diesem Typus nahe verwandtes Krankheitsbild hervorzubringen.

Naturgemäß können, wie oben schon hervorgehoben, durch die stärkere Beteiligung der weißen Substanz auch spastische Symptome zur Entwicklung kommen und ausnahmsweise das Krankheitsbild beherrschen. Französische Forscher (Marie-Guillain, Alquier-Guillain, Verger¹⁾) haben daraus einen besonderen Typus gemacht. Sitz der Hauptherd der Gliose im obersten Halsmark, so können sich natürlich spastische Erscheinungen an allen 4 Extremitäten finden (Schlesinger, Petré). Guillain (Thèse de Paris 02) sowie Raymond-François (R. n. 06) beschreiben als charakteristisch für diese Form eine besondere Deformität der Hände — *main en pince* —, bei der sich die drei letzten Finger in Beugekontraktur befinden, während Daumen und Zeigefinger frei beweglich sind.

Der Symptomenkomplex der Gliosis kann nun noch eine wesentliche Umgestaltung dadurch erfahren, daß die Geschwulstbildung besonders auf die Hinterstränge übergreift oder doch von einer Hinterstrangdegeneration begleitet wird, die, wie ich²⁾ zeigte, nicht nur in anatomischer Hinsicht der *Tabes dorsalis* sehr verwandt ist, sondern auch in klinischer Beziehung dieser so völlig gleichen kann, daß die gewöhnlichen Erscheinungen der Gliosis von denen der *Tabes dorsalis* mehr oder weniger vollständig verdeckt werden. Ich habe sie *Pseudotabes gliomatosa* genannt. Astwazaturov³⁾ hat neuerdings auch einen solchen Fall beschrieben. Sehr selten ist die Kombination der Syringomyelie mit der *Tabes* (Souques-Barbe⁴⁾, Spiller⁵⁾). Schließlich kann auch die Lues, wie ich besonders aus therapeutischen Erfahrungen schließe, verwandte Symptombilder hervorbringen. So habe ich in einem Falle die Diagnose Syringomyelie gestellt, in welchem unter energischer Jodbehandlung eine erstaunliche Besserung eintrat. Patient war der Sohn eines syphilitischen Vaters.

Kongenitale Entwicklungsanomalien an der Wirbelsäule, namentlich *Spina bifida* sind wiederholt, so von Minor, Dufour u. A., aber auch an andern Organen beobachtet worden, z. B. Anomalien der Schädel- und Kieferbildung, Hydrocephalus, Schwimmhautbildung, Hypoplasie der Genitalien, abnorme Behaarung (Gowers) etc. Die Kombination mit Hydrocephalus (die Mindsale in 15 von 130 Fällen fand) kann dem Krankheitsbilde ein besonderes Gepräge geben. — Ich stellte die Diagnose *Gliosis cervicalis* in einem interessanten Falle, in dem das Vorhandensein von Halsrippen erst Anlaß gegeben hatte, die Lähmungserscheinungen von diesen abzuleiten. Bald darauf sah ich einen ganz

¹⁾ L'Encéphale 07. S. auch Hascovec, W. kl. R. 11. ²⁾ Charité-Annalen, Jahrgang XI, 1886, ferner: Über atypische Formen der Gliosis spinalis, A. f. P. XXV.
³⁾ Ref. Z. f. d. ges. N. I. ⁴⁾ R. n. 07. ⁵⁾ Univ. of Penna. 08.

analogen Fall, und es wurde auf dieses Vorkommnis neuerdings auch von Andern, z. B. Marburg, hingewiesen.

Entwicklung und Verlauf. Das Leiden entsteht so allmählich, daß der erste Beginn nur selten festgestellt werden kann. Die Mehrzahl der Individuen, bei denen die Erkrankung diagnostiziert werden konnte, befanden sich in einem Alter von 25—45 Jahren, indes steht es fest, daß das Leiden zuweilen schon in der Kindheit beginnt. So habe ich in einem Falle den Beginn bis ins 14., in einem andern bis ins 3. oder 4. Lebensjahr verfolgen können. Daß die Affektion bei Geschwistern auftreten kann, wird durch Beobachtungen von Bruns und Clarke-Groves wahrscheinlich gemacht. — Die trophischen Störungen (an den Muskeln, der Haut oder den Gelenken etc.) sind es, welche gewöhnlich zuerst die Aufmerksamkeit des Kranken auf sein Leiden lenken, und wenn er sich mit diesen dem Arzt zur Untersuchung stellt, so sind auch meistens die Gefühlsanomalien schon nachzuweisen. Es nimmt nun auch weiterhin einen sehr schleppenden Verlauf, erstreckt sich in der Regel über 1—2 Dezennien oder auch einen weit längeren Zeitraum. So behandelte ich eine Frau von 68 Jahren, bei welcher das Leiden im 18. Jahre begonnen hatte. In einem andern Falle konnte ich während eines Dezennium keinen erheblichen Fortschritt der Erkrankung konstatieren. Bei einem Manne bestand das Leiden seit 40 Jahren, ohne daß es wesentlich vorgeschritten war. Remissionen stellen sich zuweilen ein. Besonders auffällig war diese Remission in einem von Müller und Meder beschriebenen Falle, in welchem eine im Beginn des Leidens entstandene Lähmung der vier Extremitäten fast vollständig wieder zurückging. Dasselbe haben Beavor¹⁾ u. A. für die Sensibilitätsstörung festgestellt. Die im Verlauf der Krankheit zuweilen akut auftretenden Lähmungszustände dürften auf Blutungen — wie sie z. B. Bruce in einem Falle nachgewiesen und wie sie von Gowers als syringal haemorrhage beschrieben werden, — Ödem oder serösen Ergüssen, welche in die Höhlen hinein stattfinden, beruhen; sie sind der Rückbildung fähig.

Erst in den späteren Stadien treten die Symptome an den unteren Extremitäten hinzu, welche durch jeden diffusen Krankheitsprozeß in den oberen Partien des Rückenmarks bedingt werden, die Zeichen der Leitungsunterbrechung: die spastische Paraparese der Beine, die Blasenstörung etc. etc.

Der Tod tritt infolge Cystitis, Decubitus, Septikämie ein oder wird durch die in der Beteiligung der Medulla oblongata begründeten Erscheinungen oder durch eine interkurrente Krankheit herbeigeführt.

Differentialdiagnose. Auf die Unterscheidung von der progressiven Muskelatrophie spinalen Ursprungs und der amyotrophischen Lateralsklerose ist an anderer Stelle hingewiesen worden. Solange die Sensibilitätsstörungen fehlen, ist eine sichere Entscheidung nicht immer zu treffen. In bezug auf die amyotrophische Lateralsklerose ist hervorzuheben, daß die atrophische Lähmung der Arme bei der Gliose meistens eine schlaife und nicht mit Steigerung der Sehnenphänomene verknüpft ist, doch kommen, wie oben schon dargelegt wurde, Ausnahmen vor. In den seltenen Fällen der Poliomyelitis ant. chronica, in denen sich

¹⁾ Journ. of Nerv. 06.

leichte Gefühlsstörungen infolge Übergreifens der Affektion auf die Hinterstränge entwickeln, kann die Unterscheidung schwer sein (vgl. das entspr. Kapitel). Die Gliose kann auch unter dem Bilde der spastischen Spinalparalyse verlaufen, doch wird die partielle Empfindungslähmung dann fast nie dauernd vermißt.

Praktisch kommt besonders die Verwechslung mit der Caries und der Neuritis peripherica resp. Plexusaffektion in Frage. Die Caries der Halswirbel kann zu einem verwandten Symptombilde führen; fortschreitende Muskelatrophie an den oberen Extremitäten, namentlich an den Händen, Gefühlsstörung, eventuell auch Pupillenphänomene der oben geschilderten Art. Indes werden hier einmal, wenigstens bei längerem Bestande des Leidens, die Symptome der Wirbelerkrankung und der Tuberkulose nicht vermißt, außerdem hat die Gefühlsstörung in der Regel nicht den Charakter der partiellen Empfindungslähmung. — Ferner gesellen sich meist schon frühzeitig die Symptome der Leitungsunterbrechung im Marke hinzu.

Bei Erkrankung des Plexus brachialis und der Armmerven — mag die Neuritis traumatischen, toxischen oder infektiösen Ursprungs sein — treten Reizerscheinungen (Schmerzen) in den Vordergrund. Die Anästhesie beschränkt sich nur in höchst seltenen Fällen auf die Qualitäten des Schmerz- und Temperaturgefühls und breitet sich nicht nach radikulärem Typus, sondern entsprechend dem Innervationsbezirk der betroffenen Nerven aus. Das ändert sich freilich, wenn die Affektion die Wurzeln selbst betrifft.

Bei den Akroparästhesien fehlen objektive Symptome ganz oder sie beschränken sich auf eine leichte Abstumpfung des Gefühls, und zwar besonders der taktilen Sensibilität, an der Fingerpulpa.

Im Gefolge längerdauernder vasomotorischer Störungen kann sich auch eine Atrophie der kleinen Handmuskeln entwickeln, wie das besonders Luzzatto (vgl. S. 306) aus meiner Poliklinik beschrieben hat. — Die Anamnese läßt aber meistens diese Genese erkennen, auch ist diese Atrophie gewöhnlich eine recht umschriebene und nicht degenerative.

Die Hysterie kann leicht zu Täuschungen Veranlassung geben, um so mehr als sich dieses Leiden mit der Gliose (beide entstehen vornehmlich auf dem Boden kongenitaler Entwicklungsanomalie) verknüpfen kann. Die Hysterischen klagen zuweilen vorwiegend über Parästhesien an den oberen Extremitäten, über Schwächegefühl in einem oder in beiden Armen. Von den objektiven Symptomen kann die Hemianästhesie zu diagnostischen Zweifeln führen, indes sind bei dieser doch fast immer die Sinnesfunktionen beteiligt. Auch fehlt die Atrophie, oder sie ist doch sicher keine degenerative und nicht auf einzelne Muskeln beschränkt. Die konzentrische Gesichtsfeldeinengung findet sich gelegentlich auch bei einer nicht durch weitere Zeichen der Hysterie komplizierten Gliose.

Eingehender hat die Frage der Differentialdiagnose zwischen Hysterie und Siringomyelie H. Curschmann (Z. f. N. Bd 29) behandelt.

Es gibt Fälle von Hämatomyelie, die sich durch ein Symptombild auszeichnen, das dem der Gliosis nahe verwandt ist. Die Hämatomyelie ist aber fast immer ein regressives Leiden im Gegensatz zur Gliose. In

zweifelhaften Fällen muß der weitere Verlauf entscheiden, ob sich aus der Hämatomyelie eine Gliose entwickelt hat.

Hoffmann will die Gliosis von dem Rückenmarksgliom (Myxogliom, Angiogliom, Gliosarkom) unterschieden wissen (vgl. das vorige Kapitel). Dieses zeichne sich durch akute oder subakute Entstehung der Erscheinungen und einen weit schnelleren Verlauf aus. Auch entspreche die Symptomatologie mehr der einer Myelitis transversa, die sich allmählich nach unten und oben ausbreite und eventuell auch auf die Medulla oblongata übergreife. Reizerscheinungen sollen dabei dominieren. Indes sahen wir Fälle von Gliom des Rückenmarks mit sehr schleppendem Verlauf. Auch zeigen die Beobachtungen von Nonne-Stertz u. A., daß sich neben dem Gliom an anderer Stelle des Rückenmarkes Gliosis mit Höhlenbildung finden kann.

Sehr große Schwierigkeiten macht die Unterscheidung der Syringomyelie, namentlich des Morvanschen Typus, von der Lepra und zwar besonders der makulösen Form derselben. Die Krankheitsbilder können einander so ähnlich sein, daß der Versuch gemacht wurde, die Syringomyelie schlechtweg als eine Form der Lepra, als ein Produkt des Leprabazillus hinzustellen (Zambaco, Marestang). Das ist schon deshalb zurückzuweisen, weil in den Leichen Lepröser zwar gelegentlich anderweitige Rückenmarksaffektionen, z. B. Hinterstrangdegeneration (wahrscheinlich oft nur als Folge des peripherischen Prozesses, Lie, Nonne), feinere Zellenveränderungen (Lie, Shuzo Kure), dagegen der anatomische Prozeß der Gliosis nicht gefunden wird und umgekehrt im Rückenmark der an Gliosis Leidenden der Leprabazillus vermißt oder nur ausnahmsweise (Babes, Uhlenhuth-Westphal) gefunden wird.

Nach Jeanselme und Nonne ist noch in keinem typischen Falle von Syringomyelie der Leprabazillus im Rückenmark nachgewiesen worden. Es liegt aber eine Beobachtung vor (Gerber-Matzenauer¹⁾), in welcher das Rückenmark bei echter Lepra einen syringomyelitischen Prozeß bot, ohne daß in diesem der Nachweis von Bazillen gelungen wäre.

In differentialdiagnostischer Hinsicht sind folgende Punkte von Belang: Die Lepra war bis in die neuere Zeit keine bei uns heimische Krankheit. Erst in den letzten 2 Dezennien wurde ein endemisches Auftreten in Ostpreußen und nur in vereinzelten Fällen ein sporadisches Auftreten in andern Gebieten, z. B. Ungarn, beobachtet*). Die der Lepra zukommenden Hautaffektionen verbreiten sich mit Vorliebe in Form multipler umschriebener Plaques, die sich gewöhnlich auch auf die unteren Extremitäten und die Gesichtshaut erstrecken, während die Syringomyelie meist mit örtlich begrenzten Erscheinungen an den oberen Extremitäten beginnt. Die mannigfachen trophischen Störungen im Gesicht, welche die Lepra erzeugt, werden bei der Gliose gewöhnlich vermißt. Das gilt auch für die bei Lepra zuweilen beobachtete peripherische Lähmung des N. facialis. Die pigmentierten oder pigmentlosen Flecke mit in der Regel verminderter Sensibilität finden sich wohl nur bei Lepra. Die Gefühlsstörung hat hier meistens eine inselförmige Verbreitung oder entspricht der Ausbreitung peripherischer Nerven, während sie bei Syringomyelie andern Gesetzen folgt (s. o.). Die Muskelatrophie beginnt bei Lepra wohl immer an den distalen Teilen der Extremitäten, während sie bei Gliosis an der Schulter einsetzen kann. Lähmungssymptome von spastischem Typus an den Beinen, Blasen- und

¹⁾ Obersteiner IX.

*) In Laufe der Jahre habe ich eine Anzahl atypischer, zum Teil recht gutartiger bzw. abortiver Fälle von nervöser Lepra aus bestimmten Bezirken Südamerikas gesehen, die von anderer Seite verkannt und falsch gedeutet waren. Ähnliche Beobachtungen scheinen in der Bretagne angestellt zu sein (vgl. die These von Plateau, Paris 04, ferner Jeanselme: La Lèpre en France et dans ses Colonies, Presse méd. 04). S. auch Blaschko, D. m. W. 09.

Mastdarmlähmung, typische Bulbärsymptome, Nystagmus etc. entscheiden zugunsten der Gliosis. Fieberattaeken, die bei Lepra vorkommen, werden, wie Laehr hervorhebt, bei Gliosis vermißt. Spindelförmige Verdickungen an den peripherischen Nerven deuten auf Lepra. Besonders oft werden sie am N. auricularis magnus gefunden (Baelz). Die Hypertrophie der Nerven kann eine beträchtliche sein, so fanden Jeanselme und Huot den Radialis und Ulnaris bis auf Kleinfingerdicke geschwollen. Das sicherste Zeichen der Lepra ist der Nachweis des Leprabazillus, wie er z. B. in einem sonst schwierig zu deutenden Fallo Pitres und Sabrazès gelungen ist, aber keineswegs immer gelingt. Besonders charakteristisch ist natürlich das Auftreten von Lepraknoten. Daß bei Lepra die Serumreaktion nach Wassermann eine positive sein kann, verdient Beachtung.

Die pathologisch-anatomischen Vorgänge sind in neuerer Zeit besonders von Lie (Norsk Magaz. f. Laeger 04 und X. Dermatol. Kongreß Berlin 04) und Nonne (Lepra in Bibliothec. internat. 04) studiert worden. Auf die bakteriologisch-therapeutischen Probleme, wie sie von Deyeke und Reschad (D. m. W. 05) angeregt sind, kann hier nicht eingegangen werden.

Auch die Unterscheidung der Syringomyelie von der Raynaud'schen Krankheit (s. d.) und verwandten Trophoneurosen kann große Schwierigkeiten bereiten. Ferner hat mir die Beurteilung der trophischen und Gefühlsstörungen schon Verlegenheiten bereitet, wenn es sich um Personen handelt, die mit ätzenden Substanzen oder stark erhitzten Stoffen berufsmäßig zu tun hatten.

Wo eine Verletzung der Gliedmaßen als Ursache der Krankheit beschuldigt wird, hat das Leiden meistens schon vorher bestanden, kann aber durch das Trauma eine wesentliche Verschlechterung erfahren haben. Besonders wird seine Präexistenz dadurch erwiesen, daß die Verletzung keine Schmerzen bedingte, daß ein verhältnismäßig geringfügiges Trauma eine Fraktur erzeugte etc.

Bei einem meiner Patienten, bei dem sich eine Spontanfraktur an den Metakarpalknochen der Hand entwickelt hatte, fand sich als einziges von ihm selbst bemerktes Symptom Thermanästhesie aller 4 Extremitäten. Er konsultierte mich wegen Neurasthenie.

In drei Fällen konstatierte ich bei Erwachsenen ein von ihnen als angeboren betrachtetes Leiden, das sich durch Verkürzung, Atrophie und Parese eines Beines mit partieller Empfindungslähmung an diesem und kongenitalen Entwicklungsanomalien (Kyphoskoliose, Zehenverwachsung oder dergl.) äußerte. Auch Störungen der Blasenfunktion gehörten zweimal zu dem Symptomenkomplex. Da die äußeren Zeichen der Spina bifida fehlten, lag es nahe, an eine anderweitige Entwicklungsanomalie des Rückenmarks, die vielleicht dem Typus der Syringomyelie entsprach, zu denken. Vor einigen Jahren hat Fuchs diesen Zuständen, auf die ich an anderer Stelle zurückkommen werde, größere Beachtung geschenkt.

Die Prognose der Gliosis quoad sanationem ist eine durchaus ungünstige. Wenn nun auch das Leiden meistens ein fortschreitendes ist, so kommt doch in seltenen Fällen ein Stillstand vor. Remissionen werden öfters beobachtet. In drei von unseren Fällen, in welchen Lues vorausgegangen war und auf Grund der Erscheinungen die Diagnose Gliosis spinalis gestellt werden mußte, kam es unter Gebrauch von Jodkalium zu einer an Heilung grenzenden Besserung bzw. zur Heilung. — Die an Gliose leidenden Personen sind zum Teil lange Zeit fähig, ihrem Berufe nachzugehen.

Therapie. Es ist den Kranken dringend zu raten, daß sie sich vor Verletzungen schützen, namentlich müssen sie darauf aufmerksam gemacht werden, daß sie heiße Gegenstände nicht berühren dürfen. Eine Überanstrengung der Arme ist ebenfalls zu untersagen.

Von einer positiven Therapie dieses Leidens kann vorläufig nicht die Rede sein, doch ist in jedem Falle die Darreichung von Jodpräparaten nach meiner Erfahrung empfehlenswert. Eine galvanische Behandlung des Rückenmarks, eine milde Faradisation der atrophischen Muskeln mag versucht werden. Empfohlen wurde neuerdings die Lumbalpunktion als palliatives Mittel, doch kann ich ihre Anwendung für ein rationelles Verfahren nicht erklären. Die Berechtigung dieser Warnung wird durch einen vor kurzem von Choroschko¹⁾ mitgeteilten Fall von Exitus nach Lumbalpunktion bei Syringobulbie illustriert.

In den letzten Jahren berichteten einzelne Autoren (Raymond, Pescarolo, Gramagna) über Erfolge bei Anwendung von Röntgenstrahlen [s. Colombo (Z. f. diät. Therapie 06) und Beaujard-Lhermitte (Semaine méd. 07), welche Genaueres über die Dosierung angeben, ferner Bougour-Lhermitte (R. n. 07), Labeau (Thèse de Bordeaux 07/08)]. Auch Holmgren (Nord. Med. Ark. 09), Delherm (Gaz. des hôp. 08) und Ivanoff rühmen die Wirksamkeit, während Fabre-Touehard (Progrès méd. 09) mit Radium Erfolge erzielt haben wollen. S. zu der Frage auch Duhain (Arch. d'électr. 11). Indes ist bei dem schleppenden Verlauf des Leidens und der wenigstens zuweilen bestehenden Neigung zu Remissionen die Beurteilung derartiger Erfolge recht schwierig. Ich habe die Röntgenbehandlung auch mehrfach in Anwendung ziehen lassen, ohne daß jedoch eine deutliche Besserung unter dieser Behandlung eingetreten ist.

A u h a n g.

Die Erkrankungen der Cauda equina (und des Conus medullaris).

Die Erkrankungen der Cauda equina sind nicht scharf von denen des Rückenmarks zu trennen und nehmen eine Sonderstellung nur dadurch ein, daß der Pferdeschweif aus einem Konglomerat von Nervenwurzeln besteht. Krankheitsprozesse können von den Lendenwirbeln (dem II.—V.), dem Kreuzbein, den Meningen aus auf die Cauda equina übergreifen oder in dieser selbst entstehen (vgl. hierzu Fig. 48, 49, 79, ferner Fig. 106—108). Dabei ist es zu beachten, daß die Dura nur bis zur Höhe des II. Sakralwirbels reicht, so daß die unteren Sakralwurzeln dieses Schutzes ermangeln. Am häufigsten sind es Verletzungen, Frakturen oder Luxationen und ihre Folgezustände, traumatische Hämorrhagien, Stichverletzung (und Blutung), z. B. bei Lumbalpunktion (Henneberg, Decroly) und „Rachistovaiuisation“*), Läsion und Kompression durch Projektile, welche diese Nervengebilde schädigen. Nicht so selten greifen tuberkulöse Knochenprozesse von den Lendenwirbeln, vom Os sacrum und vom Ileosakralgelenk auf die Cauda über (Naz, Wolff, Hahn, Cestan-Babonneix, M. Bartels²⁾, Conta, Rossi³⁾, Pick). Ferner kommen Tumoren — Neurome, Sarkome, Gliome, Lymphangiome etc. — an der Cauda equina vor oder gehen von den sie umschließenden Häuten oder knöchernen Apparaten aus. Ein Aneurysma der A. hypogastrica als Ursache der Kompression wurde von Bálint diagnostiziert. Auch die syphilitischen Neubildungen und die syphilitische Meningitis können die Nervenstränge des Pferdeschweifs in

¹⁾ ref. N. C. 10. ²⁾ Mitt. Grenzgeb. XI. ³⁾ Arch. de Neurologie XX.

*) Symmetr. neurop. Gangrän nach Lumbalanästhesie beschreibt Sudeck (Z. f. Chir. 10.), s. ferner Celso (Riv. It. d. Neurop. 10). Mingazzini (R. n. 08). Ich habe selbst einen Fall von Neuritis der Lumbosakralwurzeln im Anschluß an Lumbalanästhesie, allerdings bei einem Gonorrhöiker gesehen.

ihr Bereich ziehen (Westphal, Eisenlohr, Oppenheim, Delteil¹⁾, Dufour²⁾). Die Beobachtung L. R. Müllers einer angeblich primären, purulenten Entzündung der Cauda equina scheint mir nicht einwandfrei zu sein. Auch Raymond hat seine Diagnose einer primären Neuritis dieser Nerven nicht genügend begründet. Schließlich kommen im Konus- und Kaudagebiet Erkrankungen vor, deren Natur noch nicht völlig aufgeklärt ist (Oppenheim³⁾, Nonne⁴⁾).

Nur bei hohem Sitz der Erkrankung — Höhe des zweiten Lendenwirbels — kann der Pferdeschweif in toto ergriffen werden. Je tiefer die Affektion sitzt, desto geringer ist die Anzahl der Wurzeln, die in ihm enthalten ist. Aber umgekehrt kann doch auch ein in höheren Abschnitten des Canalis sacralis oder gar im Bereich der Lendenwirbelsäule sitzender Krankheitsprozeß sich in seinen Wirkungen auf einzelne Sakralwurzeln beschränken, wie das Müller, Volhard, Cassirer dargelegt haben.

Die Innervationssphäre der Cauda equina sind die von den Lenden- und Sakralnerven versorgten Muskeln, Haut- und Schleimhautbezirke. Infolgedessen erzeugen die Affektionen, welche den Gesamtkomplex der Cauda equina betreffen, eine atrophische Lähmung der gesamten Muskulatur der unteren Extremitäten, eine Anästhesie derselben bis hinauf zu der Leistengegend, Lähmung der Blase, des Mastdarms, Impotenz. Meistens sind die beiden oberen Lendenerven unversehrt, dementsprechend reicht die Anästhesie nicht so weit hinauf, sondern läßt das Gebiet des N. ileo-hypogastricus und ileo-inguinalis frei, auch die Testikel bewahren ihre Sensibilität.

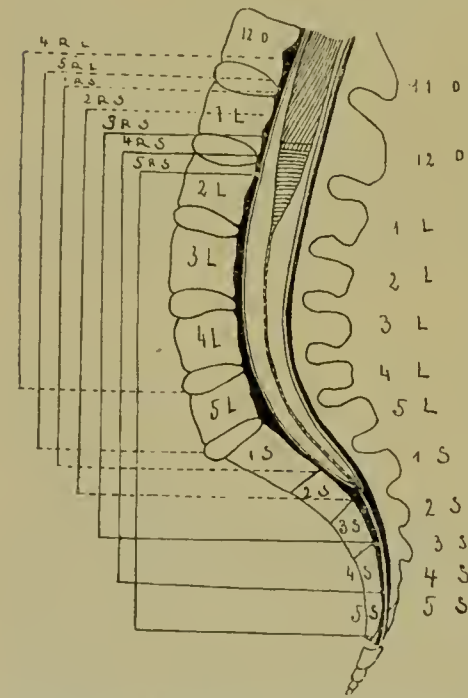


Fig. 224. (Nach Raymond.) Schematische Darstellung der Beziehungen zwischen Conus terminalis, Cauda equina und Wirbelsäule. Die vertikalen Linien veranschaulichen die Strecke, welche die untersten Lenden- und Sakralnerven innerhalb des Wirbelkanals bzw. des Kreuzbeins zu durchlaufen haben.

Betrifft der Krankheitsprozeß die Cauda equina unterhalb des dritten Lendenwirbels (vgl. Fig. 225), so fallen auch der Cruralis und Obturatorius nicht mehr in seinen Bereich, es findet sich demgemäß eine atrophische Lähmung im Gebiet der von den N. ischiad. resp. dem Plexus sacralis versorgten Muskeln (Gesäßmuskeln, Beuger des Unterschenkels, gesamte Fußmuskulatur), eine Anästhesie in den entsprechenden Hautbezirken, ferner die ano-vesikale und sexuelle Lähmung. Dagegen bleiben die Kniephänomene, der Kremasterreflex und die Hodensensibilität erhalten.

Sitzt die Erkrankung noch tiefer, wie z. B. bei einer Luxation des fünften Lendenwirbels (Kahler), so wird auch der Ischiadicus nur zum

1) R. n. 07. 2) Contrib. à l'état des lésions des nerfs de la queue de cheval Paris 1896, Camus, Paris 08. 3) Z. f. d. g. N. (O.) 11. 4) Verh. d. G. D. N. 12.

Teil ergriffen, und wenn sie noch weiter unten, nämlich im Canalis sacralis, unterhalb der Austrittsstelle der zweiten Sakralwurzel, Platz greift, so fällt die Muskulatur der unteren Gliedmaßen überhaupt nicht mehr in den Bezirk der Lähmung, es entwickelt sich vielmehr der so charakteristische Symptomenkomplex einer Affektion der drei unteren Sakralnerven und des N. coccygeus, d. h. es besteht: Lähmung der Blase und des Mastdarms, der Geschlechtsfunktionen (Paralyse der Ejakulationsmuskulatur etc.), und die an anderer Stelle geschilderte Anästhesie in Reithosenform, welche den Anus und seine Umgebung, das Perineum, die hintere Skrotalgegend, die Urethra, die Blasenschleimhaut und einen Hautstreifen an der hinteren inneren Fläche des Oberschenkels, der vom N. cutan. femoris posterior versorgt wird, umfaßt*). Außerdem fehlt der reflektorische Schluß des Sphincter ani, der Analreflex und die elektrische Erregbarkeit des Sphincter. Es kann sich auch Entartungsreaktion in diesem Muskel (Bartels) sowie im Levator ani (Oppenheim) einstellen. In einem meiner Fälle kam es zu einem starken Prolapsus ani.

Eine Erschlaffung des Sphincter ani soll nach experimentellen Beobachtungen (Gianuzi, Merzbacher) schon die Folge der Durchschneidung der entsprechenden hinteren Wurzeln bilden können. Nach Operationen im Bereich der Cauda, bei denen die Wurzeln nicht wesentlich lädiert wurden, sahen wir mehrmals eine Harnverhaltung von 1—2 Wochen eintreten.

Derartige Beobachtungen von Läsion der Wurzeln des Pferdeschweifes, in welchen der geschilderte Symptomenkomplex mehr oder weniger vollkommen entwickelt war, haben Westphal, Lachmann, Thorburn, Mills, Schultze, Oppenheim, Cestan-Babonneix, Pansini, Curcio, Gehuchten, Bálint, Benedict, Weisenburg, Ferrier-Ballance, Umber u. A. mitgeteilt. In dem von Lachmann geschilderten Falle hatte ein Gliom, das im obersten Teile des Filum terminale saß, nur die Blasen- und Mastdarnnerven komprimiert.

Es braucht nicht weiter dargelegt zu werden, wie bei noch tieferem Sitz der Erkrankung das Gebiet der Lähmung und Gefühlsstörung sich immer mehr einengt, erst den Geschlechtsapparat, dann auch die Blasen- und Mastdarnfunktion weniger und weniger beeinträchtigt, bis schließlich bei einer

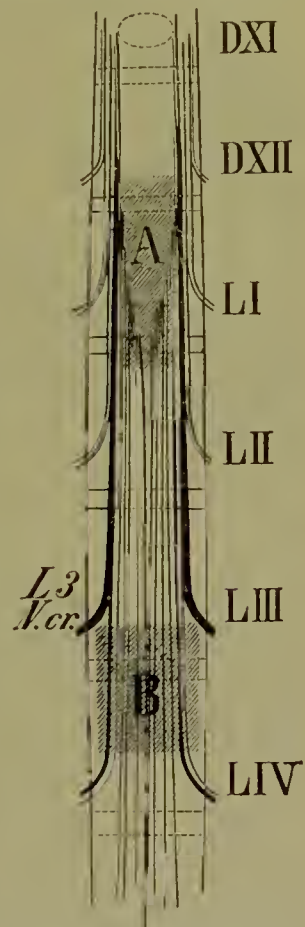


Fig. 225. (Nach Schultze.) Schematische Darstellung der Wirbelsäule mit den unteren Abschnitten des Rückenmarks und der Cauda equina. D XI—L IV = XI. Dorsal- bis IV. Lendenwurzel. Die 3 Lendenwurzeln L 3 (mit ihren Kruralis- und Obturatoriusfasern) durch schwarze Schattierung hervorgehoben. A Längsherd in Höhe des unteren Rückenmarksabschnittes. B Längsherd in Höhe des 3. Lendenwirbels, die Cauda equina betreffend. Die Figur soll veranschaulichen, daß die beiden Herde im ganzen dieselben Symptome verursachen.

*) Einzelheiten und die genauere Begrenzung s. bei Calligaris (N. C. 09).

Affektion des N. coccygeus bloß der Levator ani gelähmt und die Steißbeingegend gefühllos ist (Hammond).

Die Erkrankungen der Cauda equina erzeugen also — wie das übrigens auch aus experimentellen Untersuchungen von Bechterew*) und Roussy-Rossi¹⁾ hervorgeht — einen Symptomenkomplex, der sich im wesentlichen mit dem durch die diffusen Affektionen des Lumbosakralmarkes bedingten deckt. Namentlich besteht zwischen den durch die Erkrankungen des Conus terminalis**) und den durch die Läsionen der unteren Sakralwurzeln bedingten Erscheinungen eine fast vollkommene Kongruenz. Wie es in einem von mir²⁾ klinisch und anatomisch untersuchten Falle zuerst genau festgestellt werden konnte, bedingt eine den Conus mehr oder weniger vollständig zerstörende Affektion folgende Erscheinungen: Lähmung der Blase, des Mastdarms, Anästhesie „in Reithosenform“, Fehlen der sexuellen Reflexe, des Achillessehnenreflexes etc. bei vollkommen erhaltener Motilität der unteren Extremitäten. Eine ältere Beobachtung (Kirchhoff) war besonders nach der Richtung unvollkommen, daß über Gefühlsstörung nichts ermittelt worden war. Hinzu kommen aber noch eine Reihe einschlägiger klinischer Beobachtungen (Bernhardt, Rosenthal, Raymond, Schiff, Köster, Higier, Ziegler, Bregmann, Billaud, Vitek, Fischler, H. Schlesinger u. A.) und auch einzelne mit entsprechenden anatomischen Befunden (Sarbo, Raymond-Cestan). Die Lähmung der Blase war insofern nicht immer eine vollständige, als sich in einigen Fällen die Harnentleerung automatisch regulierte, indem von Zeit zu Zeit der Abgang größerer Mengen spontan erfolgte (L. R. Müller, Raymond-Cestan, Bálint-Benedict³⁾). Es geht ferner aus den von Rosenthal, Bernhardt, Müller, Dnfour, Leon, Pansini, Bálint-Benedict a. A. geschilderten Fällen hervor, daß gelegentlich die Potenz erhalten oder wenigstens die Libido sexualis und Erektionsfähigkeit bestehen bleibt, während die Ejakulation beeinträchtigt wird. Man hat daraus geschlossen, daß die entsprechenden Zentren und Balnen von denen für Blase und Mastdarm getrennt und zwar oberhalb dieser liegen und vielleicht das der Erektion wieder über dem für die Ejaculatio seminis.

Wie schon S. 142 angeführt, lehrte L. R. Müller (dem sich Führenrohr anschloß), daß sich die Blasen- und Mastdarmfunktion bei den Erkrankungen des Conus nicht anders verhält, als bei den diffusen Läsionen der höheren Rückenmarksabschnitte, da die letzten Zentren für Blase, Mastdarm und Steifung des Gliedes nicht hier, sondern in den Sympathikusganglien des Beckens zu suchen seien. Auch für die Entleerung der Samenrüsen verlegte er die Zentren in den Sympathicus. Meine Stellung in dieser Frage habe ich schon S. 144 bezeichnet und dort auch auf die Auffassung Gehuehtens (Névraxe 02/03) u. A. verwiesen. Bálint und Benedict

*) Experimentelle Untersuchungen über Konusexstirpation und deren Folgen hat L. R. Müller angestellt (N. C. 04).

**) Nach Raymonds Vorschlag wird zum Conus der untere Teil des Sakralmarkes abwärts vom Ursprung des dritten Sakralnerven gerechnet. Diese Begrenzung nimmt auch Gehuehten an. L. R. Müller rechnet die drei unteren Sakralsegmente und das Kokzygealsegment dazu; er hat im Anschluß an Bräutigam u. A. auf die besonderen anatomischen Eigentümlichkeiten des Conus — geringe Ausbildung der Vorderhornzellen, während die der intermediären Gruppe reichlich entwickelt sind, Fehlen der hinteren Kommissur etc. — und gewisse Modifikation im Faserverlauf (vgl. S. 142) hingewiesen.

1) R. n. 10. 2) A. f. P. XV. 3) Z. f. N. XXX.

hatten sich nach ihren Erfahrungen zugunsten der Lehre Müllers ausgesprochen, nach der sich der Vorgang der Blasen- und Mastdarmentleerung bei Konuszerstörung wie beim Neugeborenen vollzieht. Doch sei für den Öffnungs- und Schließungsreflex eine gewisse Beteiligung des Rückenmarks nicht in Abrede zu stellen, und zwar komme für den glatten Sphinkter der Blase das Lumbalmark in Frage, für die Muskeln des Anus nur der Conus. Sie meinten, daß im Gegensatz zu den Leitungsunterbrechungen in höheren Abschnitten des Markes ein durch die abdominalen Nerven vermitteltes Druckgefühl hinter der Symphyse den Harndrang anzeige. Sie konnten ferner feststellen, daß sich der Geburtsakt unabhängig vom Conus bzw. der Medulla spinalis überhaupt vollzieht, wie das schon experimentell festgestellt war (Goltz-Ewald). Auch das Bestehenbleiben der Erektion bei fehlendem Orgasmus und Ausbleiben der Ejakulation in der Mehrzahl ihrer Fälle deuteten sie im Müllerschen Sinne. Roussy-Rossi sind jedoch bei ihrer experimentellen Untersuchungen zu Ergebnissen gelangt, die der Müllerschen Lehre widersprechen, und Müller selbst hat, wie S. 144 schon angeführt ist, seine Hypothese in jüngster Zeit wesentlich modifiziert. — Zu den auch den Konus-Affektionen zukommenden Erscheinungen ist noch die zu rechnen, daß der reflektorische Sphinkterschluß bei Einführung des Fingers in den Anus resp. bei Reibung der Haut in der Umgebung des Anus (Analreflex) ausbleibt. Das Schwinden des Analreflexes ist nach L. R. Müller auf die Läsion des untersten Rückenmarkssegmentes zu beziehen. Ich habe jüngst in einem Falle ein einseitiges Fehlen des Analreflexes konstatiert, indem der Reflex nur von links her ausgelöst werden konnte.

Es handelte sich bei den Konus-Erkrankungen teils um traumatische Myelitis und Hämatomyelie*) (vgl. Fig. 226 und 228) — letztere wurde z. B. von Schlesinger als Ursache entsprechender Erscheinungen, welche im Anschluß an das Lorenzsche Redressement bei angeborener Hüftgelenkluxation auftraten, diagnostiziert —, teils um primäre Hämatomyelie des Conus, wie sie Raymond und Schiff annahmen, teils um syphilitische Prozesse. Fälle, in denen auf Grund der Symptomatologie eine spezifische Erkrankung des Conus medullaris oder der Cauda angenommen werden mußte, mit Ausgang in Besserung oder unvollkommene Heilung habe ich in größerer Zahl gesehen. Auch die Gliosis scheint sich im Conus lokalisieren zu können (eigene Beobachtung, Gordon).

Die Symptome einer schweren Konusaffektion im Anschluß an die zur Lumbalanästhesie ausgeführte Stovain-Injektion beobachtete Celso (Riv. ital. di Neurop. 10)

Auf die kongenitalen Entwicklungsanomalien, welche am untersten Abschnitt des Rückenmarks vorkommen, soll hier nicht eingegangen werden (vgl. den Abschnitt Spina bifida). Indes sei darauf hingewiesen, daß sie sich mit den Symptomen der Konuserkrankung verbinden können.

Es liegt auf der Hand, daß bei diesen Affektionen des Conus medullaris, sobald sie über ihn hinausgreifen, d. h. auch die oberen Sakralsegmente betreffen, Lähmungserscheinungen an den unteren Extremitäten, und zwar zunächst an den Wadenmuskeln und den kleinen Fußmuskeln hinzutreten. Die Lähmung ist eine degenerative. Manche Autoren rechnen sogar das Kerngebiet dieser Muskeln noch zum Conus, während sie erst die höher gelegene Ursprungsstätte des Peroneus in den sogenannten „Epiconus“ verweisen (Minor). Es ist aber richtiger, zu den reinen Konusaffektionen nur die zu zählen, bei denen der Prozeß unterhalb des 2. Sakralsegmentes sitzt und die Muskulatur der unteren Extremitäten völlig verschont.

*) Außer der direkten Wirbelerletzung spielt hier der Fall auf das Gesäß eine wichtige Rolle, dabei beugt sich die Wirbelsäule nach vorn, und es kommt bei der Streckung des Rückenmarkes zur Kontinuitätstrennung an der nachgiebigsten Stelle, das ist der Conus (Fischler); so kann eine traumatische Konusläsion ohne Wirbelerletzung zustande kommen.

Als Epiconus hat nämlich Minor (Z. f. N. XIX und XXX) den oberhalb des Conus gelegenen Teil, aus welchem die 1. und 2. Sacralis und die 5. Lumbalis entspringt, bezeichnet. Später nahm er als oberste Grenze die 4. Lumbalis an. Bei den Läsionen dieses Abschnittes kommt es zu einer degenerativen Lähmung des Plexus sacralis mit besonders starker Beteiligung des Peroneusgebietes unter eventuellem Freibleiben des M. tibialis anticus. Die Glutaei können beteiligt sein; die Sphinkteren bleiben verschont, falls der Prozeß sich auf die graue Substanz beschränkt, das Achillessehnenphänomen fehlt, während das Kniephänomen auslösbar ist. Die Poliomyelitis anterior acuta kann sich auf dieses Gebiet beschränken.

In einem Falle von spondylitischer Kompression dieses Gebietes, den ich beobachtete, beschränkte sich die degenerative Lähmung auf die Peronealmuskeln, während im Triceps surae der Tonus sogar derart erhöht war, daß sich Fußklonus auslösen ließ. Ferner konstatierte ich in einem solchen Falle eine Steigerung des Analreflexes mit tonischem Charakter desselben, eine Ausdehnung der entsprechenden reflexogenen Zone bis auf die Planta pedis, und eine Ausbreitung der Reflexbewegung auf die gesamte Glutäalmuskulatur. Fürnrohr hat ähnliches beobachtet. Die Erkrankungen des II. Sakralsegmentes sucht Sarbó (W. kl. W. 11) symptomatologisch zu charakterisieren. Die Anästhesie betreffe dabei die Außenfläche des Oberschenkels,

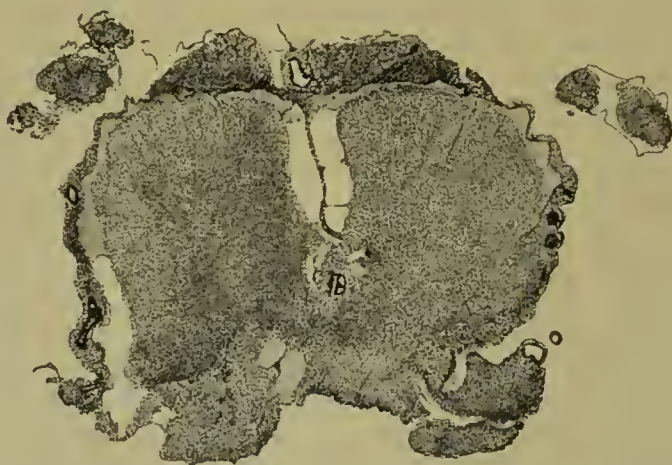


Fig. 226. Traumatische Myelitis und teilweise Zerstörung des unteren Rückenmarksabschnittes. (Nach einem mit Karmin und Alaunhämatoxylin gefärbten Präparate.)

das Gebiet unterhalb des Malleolus externus und den äußeren Fußrand. Läsionen des Epiconus werden auch von Weisenburg, Bernhardt, Marinesco, André-Thomas et Jumentié (Nouv. Icon. XXV) u. A. beschrieben.

Bei der symptomatologischen Verwandtschaft der Konus- und Kauda-Erkrankungen war das Bestreben der Autoren (Schultze¹⁾, Raymond, Pansini, Coenen, Bálint-Benedict, Cestan-Babonneix u. A.) darauf gerichtet, Merkmale von differentialdiagnostischem Werte ausfindig zu machen. Man könnte vermuten, daß die auf dem Wege der Kompression entstehenden Konusaffektionen immer die diesen noch umschließenden Wurzeln, also auch die Lumbalnerven beteiligten, die bei Läsionen der Cauda equina in der Regel verschont bleiben. Indes lehren die Beobachtungen von Thornburn, mir, Kocher und besonders der Erb-Schultzesche Fall, in welchem bei einer Fraktur des 12. Brust- und ersten Lendenwirbels ein Fragment nur die in der Mitte liegende Rückenmarksubstanz getroffen hatte, daß auch unter diesen Verhältnissen

¹⁾ Z. f. N. V., siehe weitere Literatur bei Fischler, Z. f. N. Bd. 30, Billaud, Des syndrômes du Cône terminal et de l'épiconé. Paris 04.

die lateral verlaufenden Lendenwurzeln intakt bleiben können (Fig. 228), ja es steht fest, daß eine Gewalt, welche den Conus mit den ihn umhüllenden Wurzeln trifft, nicht selten den ersteren allein tief und dauernd schädigt, während die Wurzeln mehr oder weniger unversehrt bleiben (Oppenheim, Sarbó, Müller, Fischler). Das gleiche habe ich bei Tumoren dieser Gegend gesehen.

Man hat angeführt, daß das fibrilläre Zittern in der atrophischen Muskulatur in dubio für Konusaffektion spreche, doch ist das recht unsicher. — Es ist zuzugeben, daß die Erkrankungen des Conus fast immer doppelseitige sind, indes ist uns auch von streng unilateralen



Fig. 227. Tumor im Cauda-Conusgebiet. (Eigene Beobachtung.)

Kaudaaffektionen nicht viel bekannt. Freilich habe ich in einem Falle, in welchem ich nach den Symptomen eine traumatische Hämorrhagie im Canalis sacralis diagnostizieren mußte, eine sich auf die eine Seite beschränkende atrophische Lähmung der Glutäalmuskeln (mit EaR) konstatiert. Auch sind bei den tuberkulösen Affektionen der Cauda equina unilaterale Reiz- und Ausfallerscheinungen beschrieben worden (Cestan-Babonneix, Bartels, eigene Beobachtungen). Jedenfalls wird eine symmetrische Verbreitung der Lähmungserscheinungen bei den Kaudaaffektionen meistens vermißt. Als Regel darf man es ferner hinstellen, daß sich bei einer Kompression des Conus die Lähmungserscheinungen rascher entwickeln und ausbreiten als bei einer die Cauda treffenden.

Folgende Kriterien sind für die Differentialdiagnose — allerdings mit Vorsicht — zu verwenden: 1. Der Sitz der Schmerzen, der lokalen Druckempfindlichkeit und besonders der Ort der Deformität. Finden sich diese an den unteren Lendenwirbeln oder gar am Kreuzbein, so deutet dieses Moment auf eine Erkrankung der Cauda; doch habe ich selbst in dieser Hinsicht Ausnahmen von der Regel beobachtet. — Einigemale war mir auch die nachweisbare Schalldämpfung über dem Knochen ein frühes und wertvolles Zeichen, dessen Beurteilung aber große Vorsicht erheischt. 2. Starke Betonung der Anästhesie und besonders der Befund der partiellen Empfindungslähmung (Analgesie, Thermanästhesie) entscheidet zugunsten einer Erkrankung des Conus, doch spricht der nicht-dissoziierte Charakter derselben nicht unbedingt für die Cauda. 3. Die Erkrankungen der Cauda equina erzeugen wohl fast immer — und das ist das wichtigste Kriterium — heftige Schmerzen im Kreuz-



Fig. 228. Vollständige Zerstörung des Conus (C) bei normaler Beschaffenheit der Wurzeln (W) in einem Falle von Fraktur des ersten Lendenwirbels. Färbung: Pal.
(Nach einem Sarbósch'schen Präparat meiner Sammlung.)

bein, in der Blase, Perineum, Analgegend, Ischiadikusgebiet etc., welche bei den Konusaffektionen in der Regel fehlen oder geringfügig sind. Auch pflegen bei Kompression der Cauda die Schmerzen lange Zeit den Ausfallserscheinungen voranzugehen. Andererseits kann eine Konusgeschwulst durch Druck auf die benachbarten Wurzeln auch recht heftige ausstrahlende Schmerzen erzeugen. Ein rascher Eintritt und besonders eine schnelle Ausbreitung der Symptome ist einigermaßen für die Erkrankung des Conus charakteristisch. 4. Erhebliche Asymmetrie der Ausfallserscheinungen kommt fast nur den Affektionen des Pferdeschweifes zu. — Das Verhalten der Sehnenphänomene bietet trotz entgegenstehender Angaben von Zingerle u. A. für die Differentialdiagnose keine sichere Unterlage. Jedenfalls ist bei Affektionen des Conus und der Cauda der Verlust des Achillessehnenphänomens die Regel, dabei ist das Kniephänomen im ersteren Falle erhalten und oft gesteigert, während es bei hochsitzenden Kaudaaffektionen fehlen kann. — Bei Krankheits-

prozessen, die vom Knochen ausgehen, kann die Röntgenographie wertvolle Dienste für die Diagnose leisten. So sind von uns u. A. Geschwülste der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins auf diesem Wege scharf erkannt worden. Ebenso konnten wir eine Dislokation des fünften Lendenwirbels auf diese Weise feststellen. Liegt eine traumatische Hämorrhagie vor, so werden sich, wenn sie den Conus betrifft, die Ausfallerscheinungen in kürzester Frist vervollständigen, während die Hämorrhagie, die in den Canalis sacralis hinein stattfindet, längere Zeit — in einem Millsschen Falle 15 Stunden — zu ihrer Ausbreitung resp. zur Kompressionsschädigung der Wurzeln gebraucht. Trophische Störungen entwickeln sich im ganzen schneller und häufiger bei Läsion des Conus, doch ist Decubitus auch bei Kaudaerkrankungen beobachtet worden.

Bei den Blutungen, die in den Canalis sacralis hinein stattfinden, ist der Liquor cerebrospinalis blutig gefärbt, und das kann durch die Lumbalpunktion erschlossen werden, während dieses Kriterium den in die Substanz des Conus hinein stattfindenden Hämorrhagien nicht zukommt.

Bei der Tuberkulose der Symphysis sacroiliaca bzw. des Os sacrum finden sich als äußere Zeichen: Schwellung über dem erkrankten Gebiet, örtlicher Schmerz und Druckschmerz sowie besonders Schmerzhaftigkeit bei seitlicher Kompression der Darmbeinhauteln (Eriehsens Symptom). Doch habe ich in einem Falle sowohl die Schwellung wie das Eriehsenske Symptom vermißt. Dazu kommt die steife Haltung, bei der gewöhnlich das Becken gesenkt wird. Auch der Senkungsabszeß im Becken oder der Glutäalgegend kann die Diagnose stützen, ev. auch ein röntgenographischer Befund. Die nervösen Erscheinungen sind nach den Beobachtungen von Naz, Cestan-Babonneix (Gaz. des hôp. 01) und besonders nach der Darstellung von Bartels (Mitt. aus Grenz. XI) die einer meist asymmetrischen, d. h. auf Seite des Krankheitsherdes stärker ausgesprochenen Affektion der Cauda equina: Schmerzen im Ischiadikusgebiet (auch Laséguesches Symptom), degenerative Lähmung dieses Nerven bzw. des Peroneus und der Gesäßmuskeln, Blasen- und Mastdarm lähmung (die letztere kann sogar allein bestehen oder besonders ausgesprochen sein, aber nach meinen Erfahrungen auch fehlen), Anästhesie im Bereich der Sakralwurzeln, Verlust des Achilles- und gelegentlich auch Abschwächung des Kinephänomens etc. Ich habe das in zwei Fällen, von denen der eine zur Operation und Obduktion kam, bestätigen können. In dem einen gingen vage Schmerzen lange Zeit der Entwicklung aller objektiven Symptome voraus. Letztere blieben fast vollkommen auf die eine Seite beschränkt. Stieda (B. k. W. 09) weist auf das Vorkommen des sog. Trendelenburgschen Symptoms bei der Tuberkulose des Ileosakralgelenkes hin: Herabsinken der Beckenhälfte der gesunden Seite beim Erheben des gesundeitigen Beines, weil der Kranke vermeidet, den Muscul. glutaeus medius und minim. auf der kranken Seite zu kontrahieren. S. auch Hepner (M. f. U. 08), der die Erscheinung bei Lähmung dieser Muskeln beschreibt.

Im übrigen kommen in differentialdiagnostischer Hinsicht noch die peripherischen Verletzungen der Sakralnerven in Frage, doch sind diese Affektionen meist einseitige und oft der direkten Untersuchung — vom Rectum und der Vagina aus — zugänglich. Auch bei Kompression der Sakralnerven durch Geschwülste etc. in ihrem extravertebralen Verlauf bleiben die Erscheinungen dauernd oder lange Zeit einseitige und sind zunächst auf das Gebiet eines Nerven (Ischiadicus etc.) beschränkt, ferner fehlen die schweren Störungen der Blasen- und Mastdarmfunktion. Wenn das auch keine Gültigkeit mehr hat für die die Sakralnerven unmittelbar nach ihrem Austritt treffenden Schädlichkeiten (Neubildungen an der Vorderfläche des Os sacrum etc.), so bleiben doch auch dabei die Reiz- und Ausfallerscheinungen oft lange Zeit auf eine Seite beschränkt (L. R. Müller). Die Tabes dorsalis kann mit Erscheinungen im Bereich

der Sakralwurzeln einsetzen, doch spiegeln sie fast nie das Bild der Kaudaerkrankung in ihrer vollen Reinheit wider. Bezüglich der sakralen Form der multiplen Sklerose vgl. das entsprechende Kapitel. Es kommt eine sich auf die ano-vesikale Sphäre beschränkende Neuralgie vor (W. Mitchell), sie läßt aber die objektiven Symptome der Kaudaaffektionen vermissen.

Der Herpes glutacalis kann nach Beobachtungen, die von Davidsohn (B. k. W. 1890) und mir angestellt wurden, mit vorübergehender Sphinkterenlähmung einhergehen und dadurch wenigstens für einige Zeit differentialdiagnostische Verlegenheiten bereiten.

In einem Falle meiner Beobachtung waren die Symptome einer Konus- oder Kaudaerkrankung so vollkommen von denen einer hysterischen Abasie überlagert, daß von anderen Kollegen nur diese diagnostiziert worden war.

Es gibt eine angeborene sowie eine erworbene, als einziges Symptom dauernd bestehende Lähmung des Sphincter vesicae, seltener des Sphincter ani — ich habe sie bei Kindern und Erwachsenen beobachtet (vgl. auch S. 255) —, deren anatomische Grundlage bisher nicht festgestellt ist. Bei der kongenitalen könnte es sich um eine mangelhafte Anlage oder völliges Fehlen des Kerngebiets (infantilen Kernschwund) handeln.

Die Prognose der Erkrankungen des Pferdeschweifs ist im ganzen eine günstigere als die der Rückenmarksaffektionen. Wenn sie auch gelegentlich einen raschen tödlichen Verlauf nehmen (Schultze), so kommen doch häufig Stillstände und Besserungen vor, namentlich bei den traumatischen und syphilitischen Krankheiten dieser Nervenstränge. Die Prognose der tuberkulösen Prozesse ist eine ernste, aber nicht hoffnungslose. Gutartige Geschwülste dieses Gebietes können, wie das die von Ferrier-Horsley, Oppenheim-Krause, Küttner u. A. beschriebenen Fälle lehren, auf operativem Wege geheilt werden, aber leider kommen hier häufiger die vom Knochen ausgehenden malignen vor, auch sind die diagnostischen Irrtumsmöglichkeiten hier anscheinend besonders große, so daß das Gesamtergebnis, wie das namentlich Cassirer¹⁾ dargelegt hat, kein günstiges ist. In einem Falle Boltons waren die Erscheinungen durch ein Geschoß im Canalis sacralis bedingt, nach dessen Entfernung der Zustand sich besserte. Interessante Beobachtungen dieser Art verdanken wir ferner Engelmann, Raymond u. A. (vgl. S. 490). — In einigen Fällen von syphilitischer Konuskrankung sah ich wesentliche, an Heilung grenzende Besserung eintreten. Und in einem von traumatischer Konusaffektion war die Besserung, als ich den Kranken nach acht Jahren wiedersah, so weit vorgeschritten, daß er Harn und Stuhl nur noch bei Muskelanstrengungen verlor und sich nicht nur der normalen Libido sexualis erfreute, sondern auch zwei Kinder in der Zwischenzeit erzeugt hatte. Über ähnliche Erfahrungen berichtet H. Schlesinger. Es kommen ferner im Bereich des Conus-Epiconus Erkrankungen vor, die spontan oder unter medikamentöser, elektrischer Behandlung eine Besserung erfahren, ohne daß ihre Natur aufgeklärt wäre (Eulenburg²⁾, Rabbino-witsch³⁾, Oppenheim⁴⁾).

¹⁾ Z. f. N. XXXIII. ²⁾ Z. f. kl. M. XVIII. ³⁾ B. k. W. 08. ⁴⁾ Z. f. d. g. N. O. 11.

In bezug auf die Therapie ist nach diesen Darlegungen nur das eine anzuführen, daß bei Verdacht auf Lues ein antisypilitisches Verfahren, bei Verletzungen, wenn die zuwartende Behandlung kein günstiges Ergebnis hat, ebenso eventuell bei Neubildungen, das operative Vorgehen am Platze ist. Bei Fraktur der oberen Lendenwirbel mit Kompressionsläsion führte z. B. Sick die Laminektomie mit Erfolg aus.

Bei einem meiner Patienten, bei dem sich infolge eines Sprunges eine Distorsion des fünften Lendenwirbels sowie eine Meningitis serofibrosa mit Cauda-Symptomen entwickelt hatte, führte die operative Behandlung (Krause) zur Heilung. Dagegen waren in einem von Frankl-Hochwart¹⁾ geschilderten Falle dieser Art die Verwachsungen der Meningen mit den Wurzeln und dem Sakralmark so schwere und ausgedehnte, daß sich an die Operation eine Meningitis und der Exitus anschloß.

Bei den tuberkulösen Erkrankungen des Os sacrum und der Symphysis sacroiliaca kann durch orthopädische (Sayre) und chirurgische Behandlung (Bardenheuer, Ferrier-Ballance²⁾) ein Erfolg erzielt werden. Oft ist aber der tuberkulöse Prozeß ein so ausgebreiteter, daß die chirrg. Behandlung versagt (eigene Beobachtung).

Die Frage der Nervennaht im Bereich der Cauda wird von Kilvington³⁾ erörtert.

Die III. Gruppe

würde die Rückenmarkserkrankungen sine materia oder ohne bisher bekannte anatomische Grundlage umfassen. Indes gehören die Krankheits-Formen und -Zustände, die man hierher zu rechnen pflegte, wie die sog. Neurasthenia spinalis, die Spinalirritation usw. in die Kategorie der funktionellen Nenrosen, die wir als funktionelle Erkrankungen des gesamten Zentralnervensystems und in erster Linie des Gehirns auffassen und deshalb an anderer Stelle abhandeln.

Nur dürfte es berechtigt sein, auf die „Rückenmarkserschütterung“ an dieser Stelle einzugehen. Ein Fall auf den Rücken, ein Schlag oder Stoß gegen ihn, eine Erschütterung des ganzen Körpers, wie sie z. B. bei Eisenbahnunfällen zustande kommt, kann zu mancherlei schweren Folgezuständen führen. — Zunächst ist es sicher, daß Blutungen ins Mark und in die Meningen erfolgen können, ohne daß eine äußere Verletzung oder eine Kontinuitätstrennung der Wirbelsäule vorliegt. Sogar schwere Läsionen und selbst Zerreißen des Marks sollen unter diesen Verhältnissen beobachtet worden sein. Die Symptomatologie dieser Affektionen bedarf keiner besonderen Beschreibung. Ferner kann sich als unmittelbarer Effekt der Erschütterung ein Zustand von allgemeiner Lähmung einstellen, der auf eine Funktionshemmung des Rückenmarks (ev. verbunden mit einer analogen des Gehirns) hinweist und in wenigen Tagen tödlich endigt, ohne daß auch bei genauester Untersuchung eine anatomische Veränderung nachzuweisen wäre. Diese Erscheinungen, die sich im wesentlichen mit dem Begriff des Shok decken, sind seit langer Zeit bekannt und auf eine molekulare Erschütterung des Rückenmarks oder auf eine Reflexhemmung bezogen worden. Kocher will freilich von dem Rückenmarksshok nichts wissen, es handele sich vielmehr entweder um palpable Läsionen des Rückenmarks oder um Hirnstörungen. Einen ähnlichen Standpunkt vertritt

1) Obersteiner XVII. 2) Br. 04. 3) Brit. med. Journ. 07 (N. C. 08).

Stolper. Auch Schmans (desgleichen Hartmann) legt das Hauptgewicht auf die greifbaren Veränderungen, welche durch das Trauma hervorgerufen werden: Abgesehen von wirklichen Quetschungen und Zerrungen kann es durch die Druckschwankung im Liquor cerebrospinalis zu Lymphergüssen und direkter mechanischer Schädigung der nervösen Elemente, die zur Nekrose derselben führen, kommen (wie das auch aus den Untersuchungen von Bikeles und Kirchgässer hervorgeht). Aber er will den Begriff der *Commotio* (der molekularen Erschütterung und Alteration) doch nicht ganz fallen lassen.

Fickler (Z. f. N. Bd. 29) hält wohl daran fest, daß eine vorübergehende Rückenmarkslähmung die Folge einer Verletzung sein kann, die weder die Wirbelsäule beschädigt noch größere Veränderungen im Marke selbst hervorgerufen hat, aber er sieht doch die Grundlage der Erscheinungen nicht in einer molekularen Erschütterung, sondern in einer Quetschung infolge Schleuderbewegung des Markes.

Symptome des Shok. Es besteht „große Prostration, Verfall der Gesichtszüge, die Augen liegen tief, sind glanzlos, der Blick ist starr, öde, die Extremitäten sind kühl, die Haut ist marmorblaß, Hände und Füße sind leicht zyanotisch, die Temperatur ist $1-1\frac{1}{2}^{\circ}$ C unter die normale gesunken, der Puls ist kaum zu fühlen, *Secessus inscii* erfolgen. Dabei ist das Sensorium frei, die willkürlichen Bewegungen sind alle möglich, aber beschränkt und kraftlos, die passiv erhobenen Extremitäten fallen wie tot herunter. Die Sensibilität ist herabgesetzt, nur die stärksten sensiblen Reize werden schmerzhaft perzipiert“ etc. Daß an diesen Funktionsstörungen das Gehirn einen wesentlichen Anteil hat, liegt auf der Hand. Andererseits kommen als direkte Folge derartiger Erschütterungen Lähmungszustände von spinalem Typus vor ohne greifbares anatomisches Substrat; es ist das aber außerordentlich selten.

In vielen Fällen treten nach den geschilderten Verletzungen die Symptome eines Nervenleidens erst allmählich und in schleicher Entwicklung zutage; man hat sie früher auf eine chronische Meningomyelitis beziehen zu dürfen geglaubt und war von dem spinalen Sitz des Leidens so überzeugt, daß die nach Eisenbahnunfällen entstehenden nervösen Affektionen unter die Bezeichnung *Railway-spine* (Eisenbahn-Rückenmark) subsumiert wurden. Wenn auch nicht gelengnet werden kann, daß ein Eisenbahnunfall, der eine schwere äußere Verletzung nicht bedingt, dennoch infolge einfacher Kontusion des Rückens Myelitis zur Folge haben kann — Gowers schildert noch in der neuesten Auflage seines Lehrbuchs einen solchen Fall; ebenso weisen die Untersuchungen und Beobachtungen von Schmans, Westphal, Spiller, Bikeles, Jolly, Hartmann, Fickler u. A. auf diesen Entstehungsmodus hin —, so ist das doch ungemein selten, während die nach derartigen Unfällen entstehenden Affektionen des Nervensystems größtenteils in die Kategorie der Neurosen (siehe das Kapitel: traumatische Neurosen) gehören.

Anhang.

I. Kongenitale Mißbildungen des Rückenmarks und seiner Hüllen.

Ein Teil dieser Mißbildungen, wie die *Amyelie* (Fehlen des Rückenmarks), die *Atelomyelie* (Defekt durch Entwicklungshemmung eines bestimmten Abschnittes), *Diastematomyelie* (Spaltung des Marks), *Diplomyelie* (Verdoppelung des Rückenmarks) bedingt Lebensunfähigkeit oder ist doch mit anderweitigen Monstrositäten ver-

bunden, die den Fortbestand des Lebens unmöglich machen. Diese Formen haben also kein klinisches Interesse, doch sind die in der neueren Zeit bei Anenzephalie, Amyelie, Mikromyelie etc. angestellten genaueren Untersuchungen (Monakow, Leonowa, Muralt, Petrén, Brissaud-Briandot u. A.) sowie die experimentellen Beobachtungen Schapers u. A. für die Lehre von der Entwicklung und dem Zusammenhang der verschiedenen Abschnitte des Nervensystems und auch für gewisse Fragen der Physiologie bedeutungsvoll geworden. Leonowa stellte fest, daß bei Amyelie die Spinalganglien, hinteren Wurzeln und sensiblen Nerven in normaler Weise entwickelt sind. — Andere Mißbildungen, wie die Asymmetrien und die Heterotopie, beeinträchtigen zwar das Leben nicht, bedingen aber auch keine Funktionsstörungen und besitzen keine diagnostischen Merkmale. Übrigens ist auch durch Ira van Gieson der Nachweis geführt worden, daß die Mehrzahl der als Heterotopie beschriebenen Veränderungen im Rückenmark Artefakte waren. Immerhin ist an dem Vorkommen einer echten Heterotopie nicht zu zweifeln, wie das auch die Untersuchungen von Garbini-Robizzi (Annal. di Manicom. Perugia 07) wieder zeigen. Anderweitige Entwicklungsanomalien, z. B. eine abnorme Lage der Clarkeschen Säulen, sind von A. Pick beschrieben worden. In den letzten Jahren haben Stewart (Br. 04), Bruce, A. Westphal (A. f. P. Bd. 41), Altmann (Inaug.-Diss. Breslau 06) Henneberg-Westenhöfer (B. K. W. 12, 50) über interessante Mißbildungen am Rückenmark berichtet.

Ein praktisches Interesse hat nur die Rachischisis und Spina bifida.

Die angeborenen Spaltbildungen in der Wirbelsäule sind das Produkt einer Entwicklungshemmung, die entweder nur einen mangelhaften Verschuß der Wirbelsäule und Rückenmarkshäute bewirkt oder gleichzeitig eine Tumorbildung dadurch, daß die Meningen zystisch vorgetrieben, durch den Spalt gedrängt, eine Hervorwölbung unter der Haut bedingen (Meningozele). Meistens greift die Spaltbildung bis auf das Rückenmark selbst, so daß dieses nach außen gelangt (Myelozele resp. Meningomyelozele). Endlich bezeichnet Recklinghausen als Myelozystozele eine zystische Geschwulst, die im Rückenmark selbst entstanden ist und einen zystisch erweiterten Abschnitt des embryonalen Medullarrohres darstellt, welcher sich durch den Spalt des Wirbelkörpers nach außen vordrängt. Mit diesen Mißbildungen vereinigt sich oft auch eine Entwicklung anderer Geschwülste (Lipom, Myolipofibrom, Dermoid, Teratom, Teleangiektasien) im unteren Abschnitt des Wirbelkanals oder in der Zyste.

Die Rachischisis ist eine totale oder partielle. Ein klinisches Interesse hat nur die letztere; sie sitzt mit Vorliebe im lumbosakralen Abschnitt, weit seltener im zervikalen und nur ausnahmsweise im dorsalen. An der Spalte fehlt der hintere Verschuß des Duralsacks und der Meningen, so daß im Grunde derselben die ventrale Hälfte der Leptomeninx und auf dieser meistens die sog. Area medullo-vasculosa Recklinghausens liegt, eine rote, samtartige Membran, die aus Gefäßgeflechten und nervösen Elementen besteht und den mehr oder weniger verkümmerten untersten Abschnitt der Rückenmarksanlage bildet. Ist die Spalte nach außen durch die Haut abgeschlossen (Spina bifida occulta), so können sich zwischen dieser und der Area Fäden und Stränge anspannen, die durch Druck und Zerrung die nervösen Gebilde beeinträchtigen. Dieser Einfluß kann sich besonders in der Wachstumsperiode geltend machen (Brunner, Jones, Katzenstein). Aber auch bei den mit Zystenbildung einhergehenden Formen kann der Druck der Flüssigkeit und die Zerrung die Nervenwurzeln noch nachträglich zur Degeneration bringen.

Die Myelomeningozele ist die gewöhnlichste Form der Spina bifida. Bei ihr bildet die Area medullo-vasculosa den Gipfel des Tumors; das Rückenmark setzt sich also in die hintere Wand desselben fort, während die Flüssigkeitsansammlung sich ventralwärts von diesem findet. Der Zentralkanal liegt frei, bzw. es führen Grübchen am oberen und unteren Pole der Geschwulst in den Zentralkanal. In den meisten Fällen von Spina bifida ist nämlich der untere Rückenmarksabschnitt mehr oder weniger in seiner Entwicklung beeinträchtigt, indem er in einer flächenhaften Ausbreitung in die von den Meningen gebildete Geschwulst resp. in ihre Wandungen übergeht und die Nervenwurzeln von diesen entspringen. Die Wurzeln der Cauda equina sind selbst häufig entartet und haben vor allen Dingen einen abnormen Verlauf, indem sie rückläufig nach oben umbiegen müssen, um zu ihrer Austrittsstelle aus dem Wirbelkanal zu gelangen. Die Spina bifida cystica anterior, bei der die Geschwulst nach dem Bauchraum vordringt, ist eine sehr seltene Bildungshemmung. Neugebauer hat einen solchen Fall beschrieben; ebenso Großmann.

Die Tumoren sitzen in der Regel in der lumbosakralen Gegend der Wirbelsäule in der Mittellinie oder etwas seitlich von ihr und haben einen Umfang von Nuß- bis Kindskopfgröße (s. Fig. 229). Sie sind prall, meistens fluktuierend, zuweilen läßt sich der Defekt in den Wirbeln an der Basis resp. seitlich vom Tumor durchfühlen. In neuerer Zeit ist auch die Röntgenographie zur Diagnose verwertet worden (Beck, Levy-Dorn, Milner, eigene Beobachtungen), sie soll selbst über den Inhalt des Sackes Aufschluß geben können. Nimmt die Haut nicht an der Spaltbildung teil (Spina bifida occulta),



Fig. 229. (Nach Zappert.) Spina bifida. Hydrocephalus.

so zieht sie über den Tumor, bzw. den Wirbelspalt weg; dabei ist sie normal oder verdünnt und trichterförmig eingezogen, zuweilen mit Haaren bedeckt (Hypertrichosis). Auch Teleangiectasien kommen an dieser Stelle vor. — Es ist nicht ungewöhnlich, daß bei dem Träger der Spina bifida noch anderweitige Mißbildungen (Hydrocephalus, Gliosis, Syringomyelie, Skoliose, Bauchdarmspalte, Ectopia vesicae, Nabelhernie etc.) gefunden werden. Verschiebungen und Überlagerungen zwischen Kleinhirn, Med. obl. und Rückenmark beschreibt Schwalbe. S. auch Schwalbe-Gredig (C. f. allg. Path. 06).

Der Druck auf die Geschwulst kann zu Störungen der Hirnfunktion, zu Hirndruckerscheinungen, zu völliger Bewußtlosigkeit führen.

Die Frage von der Genese dieser Entwicklungshemmungen soll hier nicht erörtert werden; es ist überhaupt wegen der Einzelheiten und der noch strittigen Punkte auf die grundlegende Arbeit Recklinghausens (V. A. Bd. 105) und auf die Darstellungen von Marehand, Ziegler, Borst, Muscatello, Ruyter (A. f. klin. Chir. Bd. 40), Hildebrand (A. f. kl. Chir. Bd. 46 und Z. f. Chir. XXXVI), Boekenheimer (Arbeiten aus Bergmanns Klinik 02) sowie auf den Bericht des Londoner Komitees zu verweisen. Bezüglich der verschiedenen Theorien vgl. auch die Arbeit von Katzenstein (A. f. kl. Chir. Bd. 64) und das Sammelreferat von Borst im Zentralbl. f. allgem. Pathol. 1898, ferner Tillmanns (D. m. W. 04).

Von neurologischem Interesse sind besonders die Erscheinungen, die auf den anatomischen Veränderungen im Lumbosakralmark und an den Nervenwurzeln beruhen. Sie sind zum großen Teil angeboren, können sich aber auch in den ersten Lebensjahren, zur Pubertätszeit und selbst noch in späteren Dezennien geltend machen. Daß sie zum Teil noch im späteren Leben erworben werden, ist wohl eine Folge von Verletzungen, von Zerrungen, welche die Wurzeln und das Mark erfahren, und von sekundären Entzündungen.

Die typischen Erscheinungen sind Klumpfußbildung (Pes varus resp. varoquinus paralyticus) infolge Lähmung der Unterschenkelmuskulatur (Fig. 230), die den Tibialis anticus meist frei läßt. In 20 Fällen fand Ruyter dieses Symptom achtmal. Es kann aber auch eine vollständige Paraplegie mit Atrophie der gesamten Extremitätenmuskulatur bestehen. Das Verhalten der elektrischen Erregbarkeit ist dabei ein wechselndes. Bald fand ich EaR, bald quantitative Abnahme und einigemal überhaupt keine wesentliche Alteration derselben. Ebenso kommt Blasen- und Mastdarmlähmung, Anästhesie und Geschwürsbildung (namentlich in Form des anal perforant) vor. Zuweilen kommt es zum Prolapsus ani. Auch die Kniephänomene können abgeschwächt sein. Selten — wohl nur bei höherem Sitz der Spina bifida, die ausnahmsweise am Dorsal- und am Zervikalmark vorkommt — finden sich spastische Lähmungen, wie in einem Falle Reiners. Meist haben die Ausfallserscheinungen die für eine Affektion der Cauda equina charakteristische Ausbreitung. In einem meiner Fälle machte die Spina bifida keine deutlichen Nervensymptome, dagegen lagen anderweitige Erscheinungen vor, die auf eine Gliosis als Komplikation hinwiesen.

Die Personen erreichen selten ein hohes Alter und sind um so mehr gefährdet, je mehr die Lähmungserscheinungen in den Vordergrund treten. Auch durch Usur der Haut und Platzen der Zyste kann der Exitus erfolgen (direkt oder durch Entwicklung einer ascendierenden Meningitis wie in einem Falle Haushalters).

Die Therapie ist eine chirurgische: Kompression, Ligatur, Punktion mit nachfolgender Jodinjektion und Exstirpation des Sackes, die wohl jetzt am meisten geübt wird (Schede, Kölliker). Die Operation ist indiziert bei der Meningozele. Bei der Myelomeningozele sind zwar auch einzelne Erfolge erzielt worden (Bayer u. A.), aber in der Regel steht hier nichts zu erwarten. Oft läßt sich erst nach Spaltung des Sackes entscheiden, wie sich die nervösen Elemente verhalten und der operative Eingriff danach modifizieren. Eventuell ist der die nervösen Gebilde enthaltende Teil abzutrennen und in den Wirbelkanal zu reponieren. Bei Spina bifida occulta ist durch die Beseitigung



Fig. 230. Atrophische Lähmung der Unterschenkelmuskulatur bei Spina bifida.
(Eigene Beobachtung.)

der das Mark komprimierenden fibrösen Platten der Membrana reuniens posterior resp. der aus Muskulatur, Bindegewebe und elastischem Gewebe bestehenden Verwachungsstränge mehrfach, so von Maass und Katzenstein, ein günstiges Resultat erzielt worden. An die Exstirpation der Geschwulst soll sich der osteoplastische Verschuß der Spalte anschließen, wie er von Dollinger, Sklifossowsky, Rochet u. A. ausgeführt ist, doch ist dieser bei Spina bifida occulta nicht am Platze. Hydrocephalus bildet eine Kontraindikation für die Operation (Broca, Schede); auch der Vorschlag Patersons (Lancet 08) dürfte hier nicht zum Ziele führen. Eine Statistik, die sich auf 63 Fälle der Bergmannschen Klinik bezieht, bringt Bockenheimer. Bergmann operierte alle drei Arten der Spina bifida, wenn nicht hochgradige Mißbildungen, Hydrocephalus oder schwere Extremitätenlähmungen vorlagen. Bemerkenswerte Resultate erzielte auch Nicoll (Glasgow med. Journal 02). Böttcher (Bruns Beitr. Bd. 53) gibt folgende Bilanz: Von 39 Operierten starben 25—70 %; bei 12 kam es zur völligen Heilung, und zwar handelte es sich da meist um reine Meningozele. Über gute Resultate berichtet auch Buccheri (Z. f. orthop. Chir. XXIII), ferner Brodmann (Beitr. z. kl. Chir. 11), der alle Arten chirurgisch behandelt wissen will, wenn nicht Hydrocephalus und sonstige Komplikationen vorliegen. Kausch (A. f. kl. Chir. Bd. 87) erzielte Heilung in einem mit Hydrocephalus verbundenen Falle durch subkutane Drainage, indem er aus den Hüllen des Meningealsacks einen offen endenden Schlauch bildete.

Vor einigen Jahren hat Fuchs (W. m. W. 09) nachgewiesen, daß unvollkommen entwickelte rudimentäre Formen der Spina bifida vorkommen, die sich nur röntgenologisch feststellen lassen. Schon vorher hatte ich (vgl. S. 504 und die früheren Auflagen d. Werkes) diesen Zuständen Beachtung geschenkt, sie symptomatologisch gekennzeichnet, ohne jedoch die Grundlage röntgenologisch festzustellen. Fuchs bezeichnet folgende Momente als charakteristisch für seine Myelodysplasie: 1. Enuresis nocturna, 2. Syndaktylie, 3. dissoziierte Empfindungslähmung an den Füßen, 4. Offenbleiben des Canalis sacralis in allen Abstufungen von Spina bifida bis zu den geringsten Störungen in der Form des Hiatus sacralis, Dehiscenz der Wirbelkörper und Defektbildungen, welche nur röntgenologisch zu erkennen sind, 5. zuweilen Deformitäten des Fußes etc. Oft weisen narbenartig eingezogene Grübchen, fistelartige Einziehungen der Sakrokokzygealgegend etc. auf diesen Zustand. In jedem Falle von langdauernder Enuresis nocturna soll man an diese Affektionen denken. Mattauschek, Peritz (D. m. W. 11) haben weitere Erfahrungen mitgeteilt. Von Interesse für diese Frage sind auch die Untersuchungen Nagaos (Obersteiner 11) über den sog. Ventriculus lateralis.

II.

Es sind an dieser Stelle noch gewisse Lähmungsformen von spinalem Typus zu berücksichtigen, deren Deutung bei der noch fehlenden oder unvollständigen Kenntnis ihrer pathologisch-anatomischen Grundlage vor der Hand große Schwierigkeiten bereitet.

Dahin gehören zunächst die sog. spinalen Reflexlähmungen. Mit dieser Bezeichnung wurden die unter dem Bilde einer reinen Paraplegie oder einer Myelitis transversa auftretenden Lähmungsformen belegt, welche sich zuweilen im Anschluß an Erkrankungen der Harnwege, des Darmes und Uterus entwickeln. Für die Mehrzahl derselben kann die sich auf ungenaue Beobachtungen stützende frühere Auffassung, daß es sich um funktionelle, durch Gefäßkrampf bedingte Zustände ohne pathologisch-anatomisches Substrat handle, nicht aufrecht erhalten werden. Wenn es auch experimentell nachgewiesen ist, daß starke Reizung der Eingeweide, z. B. Quetschung oder Zerrung der Nieren, eine schnell vorübergehende Paraplegie erzeugen kann, so handelt es sich doch in den betreffenden Krankheitsfällen fast immer um anatomische Veränderungen, um neuritische, meningitische und myelitische Prozesse. So kann eine Erkrankung der Blaseschleimhaut, der Urethra (Blennorrhoe), der Prostata etc. (Prostatitis oder Abszeß) Lähmungszustände im Gefolge haben, die entweder darauf zurückzuführen sind, daß sich die Entzündung resp. Eiterung in der Bahn der Nerven, also durch Vermittlung einer Neuritis zum Rückenmark, zu seinen Häuten fortgepflanzt hat, wie viele Forscher annehmen, oder dadurch, daß das septische Material, die Infektionsträger oder die durch sie erzeugten Toxine direkt auf das Rückenmark eingewirkt haben.

Die Theorie der Reflexlähmungen ist aber dennoch nicht ganz aufzugeben, wir werden auf sie noch an anderer Stelle zurückkommen. Hier mag darauf hingewiesen werden, daß bei an Phimose leidenden Individuen in einzelnen Fällen Paraparese der Beine und Blasenlähmung bestand, die durch operative Beseitigung der Phimose

gehoben worden sein soll. Einmal sah ich bei einem Manne im Anschluß an die Einführung des Katheters in die Urethra eine Paraparese entstehen, die zweifellos funktioneller Natur war. In einem weiteren Falle sah ich aber bei einem alten Herrn im unmittelbaren Anschluß an den Katheterismus (wegen Steinbildung) mit leichter Läsion der Schleimhaut ein Leiden auftreten, das sich als Poliencephalomyelitis acuta dissem. (event. mit Neuritis verbunden) kennzeichnete und tödlich verlief.

Auch jene passageren Lähmungszustände, die nach hartnäckigen Diarrhoen, nach dem Gebrauch drastischer Abführmittel, beim Wurmreiz etc. zuweilen vorkommen, sind wohl als funktionelle aufzufassen; sie sind auch als anämische Erschöpfungslähmungen gedeutet worden. Dejerine beschreibt Paraparese als vorübergehende Erscheinung im Anschluß an schwere Attacken von lanzinierenden Schmerzen.

Wenn auch einzelne Beobachtungen so gedeutet wurden, daß nach Verletzung peripherischer Nerven eine ascendierende Neuritis auf das Rückenmark übergriffen und durch Erzeugung einer Myelitis Lähmungserscheinungen von spinalem Typus bedingt habe, so gehört doch die große Mehrzahl der nach derartigen Verletzungen sich entwickelnden zentralen Lähmungen in die Kategorie der traumatischen Neurosen. Einfache Schwächezustände mit Erschwerung des Ganges, wie sie nach akuten Infektionskrankheiten, Erschöpfungskrankheiten und starken Blutverlusten vorkommen, ohne sichere Zeichen einer Spinalaffektion, sind wohl nicht durch anatomische Veränderungen im Rückenmark bedingt, sondern eine Folge der mangelhaften Ernährung oder toxischer Einflüsse; vielleicht spielt auch die Anämie des Rückenmarks in ihrer Erzeugung eine Rolle. Der Verlauf ist immer ein günstiger. Andererseits lehren die Beobachtungen Liechtheims u. A. (siehe S. 234), daß schwere Anämien zu tiefgreifenden strukturellen Veränderungen im Rückenmark den Grund legen können, und so wird es in manchen Fällen zunächst schwierig sein, zu entscheiden, ob die bestehende Parese ein funktionelles Leiden oder ob sie durch degenerative Veränderungen im Rückenmark bedingt ist.

Die periodische Extremitätenlähmung.

Hierher gehört eine Anzahl dunkler Fälle, denen man erst in neuerer Zeit größere Aufmerksamkeit zugewandt hat. Ein Teil derselben ist schon früher (Cavarré, Romberg u. A.) in Beziehung zur Malaria gebracht worden: es waren intermittierend auftretende Paraplegien mit oder ohne Anästhesie und Sphinkterenlähmung von stundenlanger Dauer, die sich gewöhnlich unter Schweißausbruch wieder zurückbildeten. Die Anfälle traten nach Art der Malaria-Attacken im Quotidian- oder Tertiantypus auf und konnten durch Chinin kupiert werden. In einem Falle dieser Art, den ich selbst beobachtete, kam es zu beträchtlicher Temperatursteigerung im Anfall, auch waren Lähmungssymptome von geringerer Intensität in der intervallären Zeit vorhanden. Unter lange Zeit fortgesetztem Chiningebrauch wurde Heilung erzielt.

Ein besonderes Interesse haben die Fälle der periodischen Extremitätenlähmung, in denen eine Beziehung zur Malaria nicht festgestellt werden konnte. Dahin gehört u. a. der von Westphal (B. k. W. 1885 '86) und mir (Charité-Annalen XVI) geschilderte, der als Typus dieser Gruppe gelten kann: Ein 13jähriger Knabe erkrankt im Anschluß an Scarlatina an Lähmungsanfällen, die sich in unregelmäßigen Zwischenräumen meist alle paar Wochen einstellen. Der Beginn fällt fast immer in die Nachtzeit, die Lähmung dauert bis zum andern Mittag oder Abend. Auf der Höhe des fieberlosen Anfalls besteht eine schlaffe Paraplegie aller vier Extremitäten und der Rumpfmuskulatur, während die Hirnnerven in normaler Weise funktionieren. Die Sehphänomene sind aufgehoben, die elektrische Erregbarkeit herabgesetzt und in einzelnen Muskelgebieten ganz erloschen. Das Gefühl ist normal. Der Kranke klagt, abgesehen von der Bewegungsunfähigkeit, über Durst und Schweiß. Auch ist die Harnentleerung meist erswert. Der Anfall löst sich allmählich. In der Zwischenzeit ist der Knabe gesund, manchmal besteht aber auch eine leichte Schwäche in einzelnen Muskelgebieten und es kommen auch Abortivanfälle vor. Im späteren Verlauf des Leidens konnte ich noch feststellen, daß sich während der Anfälle eine Erweiterung des Herzens mit den Symptomen einer Mitralinsuffizienz ausbildete, die in der Zwischenzeit nicht besteht. — Das Individuum hat sich in normaler Weise entwickelt, hat sich verheiratet. In den letzten 6—8 Jahren sind die Anfälle etwas schwächer geworden und dauern meist nur 12 Stunden. Aber es hat sich nun ein dauerndes Muskelleiden entwickelt, auf das ich nachher eingehen werde.

Über das Wesen und die Ursache dieser Lähmungsanfälle lassen sich nur Vermutungen aussprechen. Man könnte sich vorstellen, daß ein im Körper entstehendes Virus zugrunde liegt, welches sich immer wieder aufs neue erzeugt. Derartige Theorien sind dann auch von Goldflam, Bornstein u. A. aufgestellt worden.

Weitere Beobachtungen wurden von Hartwig, Fischl, Cousot, Goldflam, Greidenberg, Hirsch, Taylor, Mitchell, Donath, Putnam, Singer, Oddo, Buzzard, Schlesinger u. A. mitgeteilt. Die Mehrzahl bezieht sich auf eine familiäre Form des Leidens. Oddo und Audibert konnten schon 64 Fälle dieser Art zusammenstellen. Sie erwähnen auch eine gelegentliche Beteiligung der Hals-Nackennmuskulatur. Einen zusammenfassenden Bericht gab (Heinisse (Semaine méd. 04), ferner Massalongo (Ref. med. 07). Während es als Regel gilt, daß die Hirnnerven frei bleiben, ist in einem von Singer beobachteten Falle Ptosis auf der Höhe des Anfalls, von Mitchell-Flexner-Edsall sowie von Fuchs Dysphagie konstatiert worden. Die einzelnen Attacken stellen sich besonders nach längerer Ruhe, im Schlafe oder nach diesem oder auch nach Ermüdung ein. Sie haben eine Dauer von 15 Minuten bis zu einer Woche, erstrecken sich durchschnittlich auf mehrere Stunden. Es gibt Fälle, in denen sich täglich oder wöchentlich ein Anfall einstellt, aber das Intervall kann auch Monate und Jahre betragen. Einigemal fiel es auf, daß die Attacken mit Vorliebe an bestimmten Tagen auftraten.

Einmal soll das Leiden im Anschluß an Jodintoxikation entstanden sein (Schlesinger)

Die von mir nachgewiesenen Veränderungen am Herzen sind von Goldflam, Mitchell und besonders von Hirsch bestätigt worden. Auch Fuchs (W. kl. W. 05) konnte sie feststellen; Pulsverlangsamung und Arhythmie konstatierte H. Schlesinger (W. kl. W. 05). — Goldflam fand auch qualitative Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit. Das steht jedoch im Widerspruch zu unseren Erfahrungen und zu den Untersuchungen von Oddo und Darcourt. Oddo weist darauf hin, daß auch die mechanische Muskelerregbarkeit im Anfall herabgesetzt oder aufgehoben ist. Ferner will Goldflam (Wien. med. Press. 1896) nach den Anfällen Toxine im Harn sowie Albuminurie nachgewiesen haben, letztere stellte auch H. Schlesinger fest. Von erhöhter Toxizität des Urins spricht Singer, von Azetonausscheidung im Harn Löbl, ebenso H. Schlesinger. Die Kombination mit Glykosurie und myasthenischer Reaktion im Anfall beschreibt Cramer (Korsak. Journal 08). Die Angaben über toxische



Fig. 231. Übergang der periodischen Extremitätenlähmung in Dystrophia muscul. progr. (Eigene Beobachtung.)

Körper im Harn (und Kot, in dem sie Crofts gefunden haben will) sind jedoch mit Vorsicht aufzunehmen. — An exzidierten Muskelstückchen hatten wir (Westphal und ich) schon gewisse Veränderungen statuiert, denen wir jedoch keine wesentliche Bedeutung zuzuerkennen geneigt waren, wenn sie auch sehr augenfällig waren. Goldflam (Z. f. N. VII) hat dann Hypertrophie der Primitivfasern und Vakuolisierung, Einlagerung einer glasigen Substanz zwischen dieselben beschrieben und auf Grund dieser Anomalien das Leiden für ein muskuläres gehalten. — Bernhardt (Z. f. N. VIII) schilderte eine Kombination mit der Dystrophia musculorum progressiva, doch fehlt es in seinem Falle an einer ärztlichen Beobachtung der Anfälle. Ich sah bei dem oben beschriebenen, von Westphal und mir beobachteten Kranken das Leiden in Dystrophie übergehen: dauernde Schwäche der Beine, besonders der Oberschenkel, mit Hypertrophie der Wadenmuskeln, watschelnder Gang, Unfähigkeit den Rumpf zu strecken, sich vom Boden emporzubringen, Fehlen des Kniephänomens bei erhaltenem Fersenphänomen, quantit. Abnahme der elektr. Erregbarkeit etc. (Fig. 231). Oddo stellt diese Affektion als Myoplegie der Myotonie gegenüber und hält beide für Entwicklungskrankheiten des Muskelgewebes.

Bornstein (Z. f. N. XXXV), der ebenso wie Schachnowitz eine Kombination bzw. ein Alternieren des Leidens mit Epilepsie beobachtete, glaubt eine Verwandtschaft zwischen den beiden Affektionen annehmen zu dürfen; er will die paroxysmale Lähmung von einer Intoxikation der vorderen grauen Rückenmarkssubstanz ableiten.

Orzechowski (N. C. 10) will gefunden haben, daß Adrenalin die Anfälle beschleunigt, während Pilokarpin einen günstigen Einfluß habe.

Osteomalazische Lähmung.

Im Verlauf oder auch schon im Beginn der Osteomalazie können sich neben heftigen Schmerzen im Rücken und den unteren Extremitäten auch Schwächezustände in der Muskulatur entwickeln, die eine Erschwerung des Ganges bedingen: der Gang wird schleppend und watschelnd. Die Parese macht sich besonders in den Hüft-



Fig. 232. Osteomalazische Lähmung. (Nach Knoblauch.)

beugen, im Ileopectus geltend (Köppen, Stieda, Laufer). Dadurch kann das Symptombild eine solche Ähnlichkeit mit der Dystrophie erhalten, daß differentialdiagnostische Schwierigkeiten entstehen können. Auch Parästhesien und Tremorkommen vor, ferner wird Erhöhung der Sehnenphänomene (Winkel) und Adduktorenkontraktur beschrieben (Trousseau, Latzko). Seltener werden Lähmungserscheinungen an den oberen Extremitäten und der Rumpfmuskulatur beobachtet. Degenerative Veränderungen in der Muskulatur wurden von Friedreich und Weber nach-

gewiesen, Friedreich und Jolly haben auf die Kombination der Osteomalazie mit der Dystrophie hingewiesen. Die Diagnose muß auf Grund des Skelettbefundes (auch unter Verwertung der Radiographie) gestellt werden, doch verdient es Beachtung, daß die Muskelerkrankung das früheste Symptom bilden kann (vgl. Hösslin, A. f. P. Bd. 40).

Schlesinger hat auf eine syphilitische und hysterische „Pseudo-Osteomalazie“ hingewiesen (D. med. W. 06), die auch mir begegnet ist.

Die Kombination mit Symptomen des Morb. Bas. resp. Beziehungen der Osteomalazie zur Schilddrüse werden besonders von Hoenicke angenommen, während die therapeutischen Resultate — heilender Einfluß der Kastration (Fehling) der Röntgenbestrahlung der Ovarien (Seligmann, Ascarelli) auf das Leiden — auf den Zusammenhang mit der Geschlechtssphäre deuten. Es sind übrigens auch Beziehungen der Osteomalazie zu den Glandulae parathyreoideae (s. das Kapitel Tetanie) und zu den Nebennieren (Bossi, Stöltzner) sowie zur Hypophysis angenommen worden. Auch Marinesco (Nouv. Icon. XXIV) ist geneigt, die Affektion auf Funktionsstörungen im Bereich der Drüsen mit innerer Sekretion (vgl. die Einleitung zum Kapitel Sympathikuskrankungen) zurückzuführen. Doch ist das alles hypothetisch. L. Zuntz (B. K. W. 12) kommt zu der Schlußfolgerung, daß der Osteomalazie Störungen im Zusammenarbeiten der Drüsen mit innerer Sekretion zu Grunde liegen, und zwar eine Hyperfunktion der Ovarien, die eine mangelhafte Funktion des chromaffinen Systems und der Hypophyse zur Folge habe. An einen infektiösen Ursprung der Osteomalazie denken Stefanelli-Levi (Riv. erit. 08).

Öfter hat sich der Phosphor als Heilmittel bewährt, ich sah unter seinem Gebrauch auch die osteomalazische Lähmung zurückgehen. Die Wirksamkeit des Adrenalin (1 cem einer sterilen 1^o 00 Lösung von Adrenalinchloralhydrat alle 2 Tage oder in größeren Abständen, bis zu 20 oder selbst 100 Injektionen) rühmen Bossi und Bernard (Presse méd. 09). In den letzten Jahren ist auch das Pituitrin in Anwendung gezogen worden (Bab. W. kl. R. 11). Ferner ist das Serum kastrierter Tiere verabreicht worden.



Fig. 233. Osteomalazische Lähmung.
(Nach Knoblauch.)

Literatur s. im Sammelreferat v. Laufer (C. f. Gr. 1900), Zesas (C. f. Gr. 07), Völsch (M. f. P. XXI), Curschmann (M. Kl. 11), der die Osteomalacia senilis und tarda bespricht, Looser, Mitt. Grenzgeb. XVIII, Reich (Mitt. Grenzgeb. XXIV) und besonders Recklinghausen: Über Rachitis und Osteomalazie Jena 10. S. auch Pineles, N. C. 12.

Die Krankheiten der peripherischen Nerven.

Zur Anatomie der peripherischen Nerven.

Die Stämme der zerebrospinalen Nerven und ihre Zweige bestehen im wesentlichen aus markhaltigen Nervenfasern mit Schwannscher Scheide, während sie nur spärliche marklose Nervenfasern enthalten, auch die schmalsten sollen nach Boveri und Kölliker noch eine dünne Markhülle besitzen.

Die markhaltigen Fasern der peripherischen Nerven bestehen aus dem Achsenzylinder, der Markscheide und der Schwannschen Scheide.

Der Achsenzylinder (Neuraxon), der im Zentrum, zuweilen auch etwas exzentrisch liegt, wird am frischen Präparat durch das Mark verdeckt und tritt erst deutlich nach Entfernung desselben oder auf gefärbten Querschnitten, bei Anwendung eines ihn in bestimmtem Farbenton erscheinen lassenden Agens, hervor, z. B. als roter Punkt in den mit Karmin, rotbraun in den mit Goldchlorid gefärbten Querschnitten markhaltiger Nervenfasern. Besonders gelingt seine Färbung und genauere Darstellung mittels der neueren Methoden von Mallory, Bielschowsky u. A. In Zupfpräparaten sieht man ihn zuweilen aus dem freien Ende der abgebrochenen Nervenfasern, aus der das Mark herausgequollen ist, hervortreten (Fig. 234). Bei starker Vergrößerung läßt er eine feine Längsstreifung erkennen. Er besteht aus feinsten Fibrillen (Achsenfibrillen), die in einer interfibrillären Substanz (Axoplasma Schiefferdeckers, Axostroma Kaplans, perifibrilläre Substanz Apáthys) eingebettet sind.

Den Achsenzylinder umgibt die im frischen Zustande völlig homogene, stark lichtbrechende Markscheide. Nach dem Tode, resp. nach den mannigfachen Präparationen, die zur Isolierung der Faser angewandt werden, erscheint sie doppelt konturiert. Das Nervenmark oder Myelin quillt als Myelintropfen an den Ribstellen der Faser hervor. Durch Überosmiumsäure wird es wie Fett tiefschwarz gefärbt. Auch in der isolierten Faser wird das Mark — durch die Präparation, durch die Einwirkung heterogener Flüssigkeiten — so verändert, daß sie zerklüftet und in mannigfaltigster Weise gekerbt erscheint.

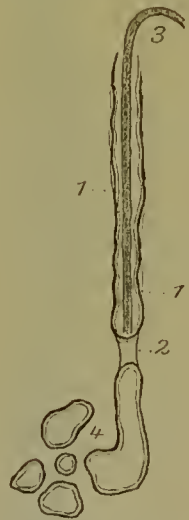


Fig. 234. Markhaltige Nervenfasern mit Schwannscher Scheide (1), Nervenmark und Achsenzylinder (3). Letzterer ist oben isoliert. Unten ist das Mark (2) herausgeflossen und hat Myelintropfen (4) gebildet. (Nach Schwalbe.)

Die Schwannsche Scheide (oder das Neurilemm) ist eine elastische, strukturlose Membran, die der Markscheide eng anliegt. Sie enthält an ihrer inneren Oberfläche von Stelle zu Stelle ovale Kerne (*n*, Fig. 235), welche sich von der Markscheide abheben.



Fig. 235. Markhaltige Nerven-faser. *a* Achsenzylinder. *s* Schwannsche Scheide. *n* Nervenkerne. *p, p* feinkörnige Substanz an den Polen der Kerne. *r* Ranviersche Einschnürung. *i, i* Lantermannsche Einkerbungen. (Nach Schwalbe.)

Diese der Schwannschen Scheide anliegenden Kerne, die auch als Neuroblasten bezeichnet werden, sollen nach Ansicht einiger Forscher bei der Entstehung und Regeneration der Nervenfasern eine bedeutende Rolle spielen (siehe unten).

In der Faser fallen außer den schon erwähnten vielfachen Kerben noch zwei Arten von Einschnürungen auf: 1. die Ranvierschen Schnürringe, die in regelmäßigen Abständen auftreten. An diesen Stellen fehlt das Mark ganz oder größtenteils, so daß die Schwannsche Scheide in ganzer Zirkumferenz der Faser eingezogen ist und den Achsenzylinder direkt zu umgeben scheint (Fig. 235). Das zwischen zwei Schnürringen gelegene Segment enthält einen Kern, und zwar nahezu in der Mitte. Held und Alzheimer erblicken in der Schwannschen Zelle ein Analogon der Gliazelle. Man nimmt an, daß an der Stelle der Ranvierschen Schnürringe die Ernährungsstoffe eindringen. Andererseits ist die Vermutung ausgesprochen worden, daß sie zur Isolation dienen (Bethe). Außerdem sieht man 2. zahlreiche feine Einkerbungen im Nervenmark, die schräg zur Längsachse gestellt sind: die Lantermannschen Ein-

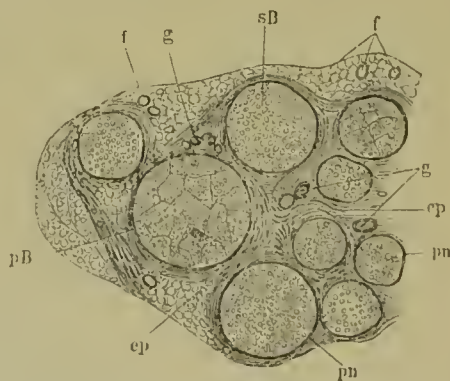


Fig. 236. Querschnitt eines Nervenstammes. *pn* Perineurium, *ep* Epineurium, *sB* sekundäre, *pB* primäre Bündel, *f* Fett, *g* Gefäße. (Nach Seeligmüller.)

kerbungen. Man hat sie für Kunstprodukte gehalten; doch erklären Kaplan, Reich u. A. sie für präformierte Bildungen.

Die marklosen Nervenfasern (graue oder Remakschen Nervenfasern) finden sich im Sympathicus und Olfactorius.

Der Querschnitt der peripherischen Nerven (Fig. 236) zeigt eine Zusammensetzung aus zahlreichen Bündeln. Jedes Bündel ist umschlossen

von einer Bindegewebsschicht, die aus konzentrischen Lamellen besteht (Perineurium). Innerhalb des Bündels werden die dicht nebeneinanderliegenden Fasern zusammengehalten und wieder zu kleinen Bündeln zusammengefaßt durch das Endoneurium. Das die vom Perineurium umschlossenen Bündel zum Nervenstamm vereinigende äußere Bindegewebe, das Epineurium, ist gewöhnlich von Fettzellen durchsetzt und trägt die Blutgefäße, deren Äste durchs Perineurium ins Innere der Nervenbündel dringen. Das Perineurium und Endoneurium enthält die Lymphbahnen der Nerven, die mit denen der Zentralorgane kommunizieren. Stoffel¹⁾ hat neuerdings die Tatsache festgestellt, daß sich innerhalb der Stämme der motorischen und gemischten Nerven Bündel für die einzelnen Muskeln resp. Muskelgruppen isolieren lassen; ich habe mich von der Richtigkeit bei entsprechenden von Biesalski u. A. ausgeführten Operationen überzeugen können.

Die peripherische Lähmung.

Traumatische Lähmung peripherischer Nerven.

Traumen, welche einen peripherischen Nerven treffen, führen zu einer mehr oder weniger vollkommenen Leitungsunterbrechung in ihm und dadurch zu Störungen der Beweglichkeit, der Empfindung, der Reflexerregbarkeit, der vasomotorischen und trophischen Funktionen.

Druck, Stich, Quetschung, Durchschneidung etc. wirken nur dem Grade nach verschieden; auch die Zerrung am Nerven kann ihn mehr oder weniger schwer schädigen und vorübergehende oder dauernde Funktionsstörungen herbeiführen (W. Mitchell).

Das Moment der Zerrung spielt bei der Entstehung der peripherischen Lähmung eine wichtige Rolle. Beim Festhalten der Zügel durchgehender Pferde oder eines plötzlich ins Fallen, Rollen oder anderweitige Fortbewegung geratenden Gegenstandes kann die Zerrung den Nerven schädigen, wie ich das in zahlreichen Fällen gesehen habe. Demgegenüber hat mich folgende Wahrnehmung überrascht. Ich veranlaßte Prof. Krause bei einem jungen Manne wegen eines im rechten Arm bestehenden Krampfes zerebralen Ursprungs eine Nervendehnung vorzunehmen. Die Stämme des Radialis Medianus und Ulnaris wurden in der Axilla isoliert, auf eine Schere stark emporgehoben und durch Hin- und Herschieben des Instrumentes einigemale kraftvoll gedehnt. Es zeigte sich danach weder eine Störung der Motilität noch der Sensibilität; nur kam es während des Aktes zu flüchtigen Zuckungen in den entsprechenden Muskeln.

Wird ein schwacher Druck für kurze Zeit, etwa $\frac{1}{4}$ Minute, auf den Nerven ausgeübt, so kann das Mark an der Stelle der Kompression lädiert werden, während der Achsenzylinder unversehrt bleibt. Ein schneller Ansgleich der Funktionsstörung ist alsdann die Regel. Die Geringfügigkeit der materiellen Veränderungen an der Druckstelle und ihre Beschränkung auf die Markscheide ist nicht nur auf experimentellem Wege, sondern auch durch eine klinisch-anatomische Beobachtung Dejerine-Bernheims bei Drucklähmung des N. radialis festgestellt worden. Ist die Kompression eine energische oder wird sie längere Zeit unterhalten, so kommt es zu tiefgreifenden Veränderungen im Nerven, die sich nicht auf den Ort der Kompression, nicht auf einen

¹⁾ M. m. W. 11.

örtlichen Zerfall des Marks und der Achsenzylinder beschränken, sondern sich auf den gesamten peripherewärts gelegenen Teil des Nerven erstrecken.

Daß jedoch auch bei langandauernder Kompression der Nerv nicht immer schwer erkrankt, beweist die nach der Neurolyse eines in den Callus eingeschlossenen oder von einem Knochenfragment gepreßten Nerven oft auffallend schnell eintretende Wiederherstellung der Funktion.

Am ausgesprochensten treten diese Veränderungen zutage, wenn es sich um eine völlige Durchschneidung des Nerven handelt und die Wiedervereinigung verhindert wird. Die Schnittenden selbst ziehen sich zurück, und die direkte Folge des Traumas, die traumatische Degeneration, betrifft sowohl den Stumpf des peripherischen wie den des zentralen Segmentes. Während sich aber die größeren Veränderungen am zentralen Nervenabschnitt im wesentlichen auf den Stumpf beschränken und in bindegewebiger, eventuell mit Neuombildung verknüpfter Entartung bzw. Atrophie der Nervenfasern bestehen, wird der peripherische Nervenabschnitt nach der Wallerschen Lehre in ganzer Ausdehnung in den Zustand der Degeneration versetzt. Schon in 2 bis 4 Tagen tritt in der ganzen Strecke ein Zerfall des Nervenmarks in Klumpen und Schollen, Tropfen und Kugeln ein; auf die Zerklüftung des Marks folgt der Zerfall des Achsenzylinders, während die Kerne der Schwannschen Scheide sich vergrößern, schwellen und sich vermehren. Nach Ranvier ist sogar diese Kernwucherung das Primäre, während der Markzerfall erst eine Folge dieser ist. Andere, wie Mönckeberg und Bethe, lassen die Degeneration von den Primitivfibrillen des Achsenzylinders ihren Ausgang nehmen. Nach und nach wird das Zerfallsmaterial resorbiert, die Schwannsche Scheide ist von neugebildeten Kernen und geringen Resten des zertrümmerten Marks erfüllt, während Veränderungen im Epi- und Perineurium Platz greifen, die im Verein mit den geschilderten schließlich eine förmliche Zirrrose des peripherischen Nervenabschnitts bedingen. Auch die intramuskulären Verzweigungen der Nerven sowie die Endplatten (Gessler, Ranvier, Weiß, Tello) nehmen an dieser Entartung teil.

Batten will sogar nach Durchschneidung des Nervenstammes in den Nervenendigungen des Muskels die ersten Veränderungen gefunden haben, während Andere die Degeneration zentrifugal vorschreiten lassen. — Auf das Verhalten der sog. Muskelspindeln und anderer nervöser Apparate im Muskel, die wahrscheinlich sensible Funktionen haben, soll bei den widersprechenden Ergebnissen der verschiedenen Untersuchungen (Horsley, Batten, Russel, Ruffini, Marinesco u. A.) hier nicht eingegangen werden.

Die nach den neueren Beobachtungen und Untersuchungen auch im zentralen Nervenabschnitt und selbst im Kern sich entwickelnden Veränderungen treten ihrer Intensität und Bedeutung nach so in den Hintergrund, daß wir an dieser Stelle von ihnen abschen können. Auch auf die nach Amputation in den Nerven und im Rückenmark nachgewiesenen Degenerationen kann hier nicht eingegangen werden. Es sei aber an dieser Stelle auf die Lehre von der sog. retrograden Degeneration (S. 147) verwiesen. Über die chemischen Veränderungen im degenerierten Muskel hat Rumpf (A. f. kl. M. 03) Untersuchungen angestellt.

Die degenerativen Vorgänge beschränken sich aber nicht auf den Nerven und seine Verzweigungen, sondern sie greifen auch in den Muskeln Platz. Die Primitivfasern verschmälern sich, verlieren ihre Querstreifung, der Inhalt zerfällt körnig, auch eine wachsartige Degeneration wird beobachtet, während die Kerne des Sarkolemma und

das Perimysium internum wuchern. Die Muskeln erscheinen bei makroskopischer Betrachtung anfangs blaßrot, dann gelb, dabei mageren sie beträchtlich ab und geraten schließlich in einen Zustand bindegewebiger Atrophie, falls nicht inzwischen regenerative Vorgänge im Nerven zu einer Wiederherstellung der Leitung geführt haben.

Die Regeneration erfolgt um so leichter, je unvollständiger die Kontinuitätsunterbrechung des Nerven gewesen ist. Bei einfacher Umschnürung des Nerven konstatierte Leegard eine Wiederherstellung der Leitung am 30. Tage. Auch die klinische Beobachtung lehrt, daß eine durch Kompression verursachte Lähmung nach Entfernung des komprimierenden Agens (Neurolysis etc.) oft in überraschend schneller Zeit zurückgeht (Busch, Wölfler). Bei völliger Durchschneidung nimmt jedoch die Regeneration selbst da, wo die Schnittenden nicht voneinander getrennt sind oder unmittelbar wieder vereinigt werden (Nervennaht), gemeiniglich eine lange Zeit in Anspruch. Die früher herrschende Vorstellung, daß hier eine *prima intentio nervorum*, eine Wiederherstellung der Leitung durch die einfache Zusammenheilung der Schnittwunden, ohne vorausgegangenen Zerfall und ohne Neubildung von Fasern stattfände, mußte man nach den Untersuchungen von Waller, Ranvier, Vanlair, Büngner und Stroebe fallen lassen.

Nach der Lehre, die früher die herrschende war und auch heute nicht als erschüttert gelten kann, geht die Regeneration immer vom zentralen Stumpf aus, aus welchem die jungen Fasern, die neugebildeten Achsenzylinder, hervorsprossen und durch die Narbe hindurch in den peripheren Stumpf hineinwachsen (Neurolysis nach Vanlair). Dieser spielt demnach nur die passive Rolle eines Leitungsbandes. Diese Anschauung, gegen die sich in neuerer Zeit Widersprüche erhoben haben, erklärt die von Vanlair, Gluck, Assaky u. A. festgestellte Tatsache, daß man bei traumatischen und operativen Defekten der Nerven den Substanzverlust ausgleichen resp. überbrücken kann durch Interposition eines indifferenten Materials, z. B. eines dekalzinierten Knochenrohrs (*suture tubulaire*), eines Bündels von Katgutfäden (*suture à distance*) etc. Die neugebildeten Nervenfasern, die der zentrale Stumpf als Schößlinge entsendet, benutzen das zwischengeschobene Stück als Brücke oder Leitband, um in den peripheren Abschnitt hineinzuwachsen.

Gegen diese Lehre ist aber schon früher von Neumann und namentlich in der neueren Zeit von verschiedenen Forschern, unter denen Ziegler, Büngner, Wieting, Kennedy, Ballance-Stewart und ganz besonders Bethe zu nennen sind, Einspruch erhoben worden, indem sie auf Grund ihrer Untersuchungen behaupten, daß die neuen Achsenzylinder nicht von den alten, sondern von einem durch Wucherung der Kerne der Schwannschen Scheide gebildeten Protoplasma ausgehen. Dabei wurde allerdings von Wieting und in ähnlicher Weise von Ballance-Stewart angenommen, daß sie im Anschluß an die alten Achsenzylinder und unter dem Einfluß eines vom Zentrum ausgehenden Reizes entstehen. Nach Kennedy, Modena u. A. bilden sich im peripheren Stumpf auch dann, wenn eine Vereinigung der Schnittenden nicht stattgefunden hat, fortwährend junge Achsenzylinder, und am entschiedensten ist Bethe dafür eingetreten, daß die Regeneration sich im peripheren Abschnitt eines durchschnittenen Nerven selbst

ständig vollziehen kann, doch ist die Deutung seiner Befunde sowie seine Theorie von Langley-Anderson, Mott-Halliburton, Münzer, Medea, Ramón y Cajal, Lugaro, Marinesco, Besta u. A. beanstandet worden, während Lapinsky, Zander sowie Modena einen vermittelnden Standpunkt einnehmen*). Die bedeutungsvollen experimentellen Untersuchungen Harrisons¹⁾ machen es sehr wahrscheinlich, daß die ältere Lehre von dem zentralen Ursprung der Regeneration die zutreffende ist. Auch Ramón y Cajal²⁾ ist durch seine umfassenden Studien zu dem Ergebnis gelangt, daß die Regeneration entsprechend der alten Auffassung vom zentralen Stumpf ausgeht, während die Schwannschen Zellen des peripheren bei den Abbauvorgängen sowie durch die Attraktion und Führung der zentralen Sprossen eine Rolle spielen. Zu dem gleichen Ergebnis ist Alzheimer³⁾ gelangt. Und Bethe⁴⁾ selbst ist in einer neueren Veröffentlichung zwar von der Annahme der autogenen Regeneration im peripherischen Stumpf nicht zurückgekommen, anerkennt aber, daß die volle Reifung der neugebildeten Fasern unter zentralem Einfluß erfolgt. Die klinischen Wahrnehmungen scheinen mit der durch das Tierexperiment begründeten alten Lehre von der Regeneration freilich nicht immer im vollen Einklang zu stehen, indem durch die Nervennaht in einzelnen Fällen eine Wiederherstellung der Funktion in so kurzer Zeit erzielt wurde, daß ein Auswachsen der regenerierten Fasern bis in das peripherische Ende des Nerven nicht angenommen werden konnte (Nélaton, Langenbeck-Nicaise, Gluck, Monod, Bardenheuer, Reclus, Chaput, Reynier). Es hat sich freilich dabei meist um die Wiederherstellung der sensiblen Leitung gehandelt, die man durch andere Verhältnisse (s. w. u.) erklären zu dürfen glaubte. Indes ist diese Wiederkehr der Sensibilität einigemale wenige Tage nach der Vereinigung der Schnittenden konstatiert worden, auch da, wo die Kontinuitätsunterbrechung monatelang und länger, selbst über ein Jahr, bestanden hatte (Kennedy u. A.). Diese Tatsache schien sich kaum anders erklären zu lassen, als daß durch die Nervennaht die Bedingungen für eine sich innerhalb weniger Tage entwickelnde Leitungsfähigkeit des Nerven ge-

*) Von der sehr umfangreichen neueren Literatur dieses Gegenstandes seien hier angeführt: Büngner, Zieglers Beiträge X; Kennedy, Philos. Transact. of Royal Soc. London 1897; Stroebe, Zieglers Beiträge XIII; Bethe, A. f. P. XXXIV; Derselbe, N. C. 03 und 04; Derselbe, Allgemeine Anatomie und Physiol. d. Nervensyst. Leipzig 03; Bethe-Mönckeberg, A. f. mikr. An. Bd 54; Ballance-Stewart, The healing of nerves. London 01. Gluck, Nervenplastik (Grefte nerveuse) B. k. W. 03; Derselbe, Z. f. diät. Th. IX (hier Hinweise auf seine früheren Arbeiten); Münzer, N. C. 03, 04, 05 etc.; Münzer-Fischer, N. C. 06; Henriksen, Nord. Med. Arkiv 03; Mott-Halliburton-Edmunds, Regeneration of nerves. Proc. Physiol. Soc. March 04; Langley-Anderson, Journal of Physiol. XXX (04); Kennedy, Brit. med. Journ. 04; Brans, D. m. W. 04; Wieting, Zieglers Beitr. XXIII; Durante, Nouvelle Leon. 04; Modena, Obersteiner XII (05); Lapinsky, V. A. Bd. 181 (05); Ludlum, R. of N. 05; Head and Ham, Journ. of Physiol. 05; Perroneito Arch. it. di Biol. 05; Lugaro, N. C. 05; Marinesco, R. n. 05 und Journ. f. Psych. VII (06). Zander, D. med. W. 06; Medea, Riv. sper. 06, R. n. 06; Ramón y Cajal, Mecanismo de la Regeneration, Trab. del Lab. IV 05, 06; Neumann, V. A. 07; Modena; Arch. ital. de Biol. 11; Dürek ref. B. k. W. 08 45; Margulies, V. A. Bd. 191; Walter, Inaug. Diss. Resteck 08; Walter, Z. f. N. XXXVIII. Zypkin, Neurol. Botz 10 u. A. S. auch Doinikow, ref. Z. f. d. ges. N. IV. u. Z. f. N. Bd. 46.

¹⁾ Further experiments in the development of peripheral nerves. Americ. Journ. of Anat. 06; ref. N. C. 07. ²⁾ Studien über Nervenregeneration. Übersetzt von Bresler, Leipzig 08. ³⁾ N. C. 10. ⁴⁾ Arch. f. Physiol. 07.

schaffen werden, ein Vorgang, der durch die angeführte Lehre Kennedys und Bethes noch am ehesten verständlich würde. Allerdings sind auch andere Erklärungsversuche (Annahme ungewöhnlicher Anastomosen etc.) gemacht worden (Gluck u. A.) und hat besonders Head (s. u.) gezeigt, daß für die Beurteilung der Sensibilität und der Rückkehr dieser Funktion nach Nervendurchschneidung sehr genaue und kritisch verwertete Untersuchungen erforderlich sind. Die Tatsache, daß die Wiederkehr der motorischen Funktionen meist so viel länger auf sich warten läßt, würde nichts Auffallendes haben, da ja die Muskeln atrophiert sind und lange Zeit zu ihrer Regeneration gebrauchen.

Freilich lauten auch über diesen Punkt die Angaben der verschiedenen Autoren sehr verschieden. Während mehrfach (s. u.) von rapiden Heilungen innerhalb von 3 bis 6 Wochen berichtet wird, besonders nach Ausführung der Nervennaht im distalen Bereich der Armnerven, stellte Head fest, daß z. B. nach Durchschneidung und primärer Naht des N. ulnaris die erste Beweglichkeit durchschnittlich nach 346 Tagen wiederkehrt und bis zur völligen Heilung 1—2 Jahre vergehen. Es sind hier also noch viele Widersprüche zu lösen. Sehr gut harmoniert mit der älteren Lehre die Erscheinung, daß die Wiederherstellung der Funktion gemeinlich um so langsamer und unvollständiger erfolgt, je näher dem Zentrum die Verletzung der Nerven stattgefunden hat. So konstatierte Etzold bei Durchtrennung des Plexus axillaris erst nach Jahren unvollkommene Regenerationserscheinungen, während bei Durchschneidung der Armnerven am Ober-, Unterarm und besonders über dem Handgelenk nach der Nervennaht eine Wiederkehr der Motilität und selbst völlige Heilung innerhalb eines Zeitraums von 3—6 Wochen mehrfach nachgewiesen worden sein soll (Langenbeck, Tillmanns, Bruns, Wöfler, Schüller, Kölliker, Schede, Mader, Bardenheuer, Taylor, Chaput u. A.). Auch L. Bruns (N. C. 02) ist es aufgefallen, daß die Plexuslähmung eine weit geringere Heilungstendenz besitzt, als die Lähmung der peripherischen Nerven. Indes stehen den Erfahrungen Etzolds die von Thorburn u. A. gegenüber.

Aus den modernen Untersuchungen und Anschauungen ergibt sich das Fazit, daß sich zwar im peripherischen Stumpf eines durchtrennten Nerven Vorgänge abspielen, die zur Neubildung von Nervenfasern führen, daß diese ihre volle Ausbildung und funktionelle Leistungsfähigkeit aber erst durch den Anschluß an das Zentralorgan erhalten. Die Tatsache, daß sich eine Wiederherstellung der Leitung namentlich bezüglich der Sensibilität, oft kurze Zeit nach Ausführung der Nervennaht nachweisen läßt, ist — abgesehen davon, daß die Mehrzahl derartiger Beobachtungen einer strengen Kritik nicht stand hält — nicht durch eine *prima intentio nervorum*, sondern durch andere Faktoren (ungewöhnliche Anastomosen etc.) und besonders durch die Headschen Lehren (s. u.) zu erklären.

Je jünger und kräftiger, je „vitaler“ (Raymond) das Individuum ist, desto leichter regenerieren sich die Nerven.

Den degenerativen Veränderungen im Nerven und Muskel entsprechen die auf S. 49 geschilderten Anomalien der elektrischen Erregbarkeit, die Entartungsreaktion, deren Verlauf von Erb, Ziemßen und Weiß an Versuchstieren genau verfolgt wurde. Die Erregbarkeit des Nerven sinkt nach schnell vorübergehender Steigerung für beide Ströme schon vom zweiten Tage ab, um innerhalb der zweiten Woche (spätestens am zwölften Tage) völlig zu erlöschen. Während der Muskel für den faradischen Strom innerhalb derselben Zeit unerregbar wird, macht sich innerhalb der zweiten Woche eine Steigerung der Erregbarkeit für den galvanischen Strom bemerklich mit den für die Entartungsreaktion charakteristischen Veränderungen des Zuckungsmodus und der Zuckungsformel. Die Steigerung kann so erheblich sein, daß nach E. Remaks

Erfahrung der 20. Teil der Stromstärke genügt, um die Zuckung auszulösen (0,1 MA. auf der erkrankten gegen 2 MA. auf der gesunden Seite). Kommt es nicht zur Regeneration, so sinkt die direkte galvanische Erregbarkeit allmählich wieder, und zwar gewöhnlich schon nach 3—9 Wochen, während die träge ASZ noch nach einem und selbst mehreren Jahren bei starken Strömen nachweisbar sein kann.

Vgl. dazu die Bemerkungen über die sog. longitudinale und Fernreaktion auf S. 50.

Je geringfügiger die Läsion des Nerven ist, desto weniger ist auch im allgemeinen die elektrische Erregbarkeit beeinträchtigt. Sie kann bei leichter Kompression, selbst bei einem Druck, der schon stark genug ist, komplette Lähmung zu bedingen, normal bleiben oder nur etwas herabgesetzt werden. Selbst eine geringe Steigerung ist bei sehr leichten Affektionen beobachtet worden. Aber der oberhalb der Läsionsstelle applizierte elektrische Reiz bleibt auch dann in der Regel (ich sah Ausnahmen) unwirksam. Bei mittelschweren Verletzungen entwickelt sich häufig eine unvollständige oder partielle Entartungsreaktion. Erwähnenswert ist es ferner, daß in seltenen Fällen ein ungleiches Verhalten des Nerven gegen die beiden Stromesarten konstatiert worden ist, namentlich eine verminderte faradische bei erhaltener oder selbst erhöhter galvanischer Erregbarkeit.

Auch existieren einzelne Erfahrungen, welche mit den angeführten Gesetzen nicht im vollen Einklang stehen; besonders auffallend ist in dieser Hinsicht die Beobachtung von Ballanee-Stewart, daß die el. Erregbarkeit am freigelegten peripherischen Fazialisstumpf auch nach lange bestehender Durchtrennung nicht erloschen war.

Die Symptome, welche durch die Verletzungen der peripherischen Nerven bedingt werden, hängen nicht allein von der Schwere der Läsion, sondern auch von ihrem Orte und von der Natur des Nerven ab. Am häufigsten kommen begreiflicherweise die Verletzungen der gemischten Nerven vor, und sie können uns als Paradigma dienen. Konstant oder fast konstant ist die Störung der Motilität. Vollständig oder unvollständig gelähmt sind die Muskeln, die ihre motorischen Nerven aus dem peripheriewärts von dem Orte der Läsion gelegenen Nervenabschnitt beziehen. Werden sie noch außerdem durch Zweige eines andern Nerven versorgt, so kann die Lähmung fehlen oder unvollkommen sein.

Bei einem allmählich einsetzenden und sich verstärkenden Druck können die distalen Muskeln des entsprechenden Nervengebietes vor den proximalen von Lähmung und Atrophie befallen werden (E. Remak). Nach Ducceschi schwinden bei leichtem Druck die reflektorischen früher als die durch zentrale Reize ausgelösten Bewegungen.

Die Lähmung ist stets eine schlaffe, die Sehnenphänomene sind in dem betroffenen Muskelgebiet herabgesetzt oder aufgehoben. Zu der Lähmung gesellt sich schnell die Atrophie, die nur bei den leichtesten Paralyse ausbleibt. Noch bevor diese in die Augen springt, aber nicht vor Ablauf einer Woche, ist die Degeneration auf elektrodiagnostischem Wege zu erkennen.

Durchaus nicht so konstant wie die Lähmung ist die Anästhesie. Es wurde schon auf experimentellem Wege (Lüderitz) festgestellt, daß bei allmählicher Druckwirkung die Leitungsunterbrechung für die motorischen Fasern früher eintritt als für die sensiblen; die Sensibilität kann selbst bei völliger Aufhebung der Motilität erhalten bleiben. Weit

auffälliger ist die Tatsache, daß auch bei Durchschneidung sensibler und gemischter Nerven die Gefühlsstörung fehlen oder sich schnell ausgleichen kann oder aber sich oft auf ein weit engeres Gebiet beschränkt, als man nach den anatomischen Verhältnissen erwarten sollte. Es beruht das im wesentlichen auf den zahlreichen Anastomosen, welche die peripherischen Verzweigungen der sensiblen Nerven miteinander verbinden, so daß viele Hautbezirke ihre Innervation von verschiedenen Nerven her erhalten. Dazu kommt noch, daß — allerdings spärlichere und inkonstantere — Anastomosen auch an den Nervenstämmen, z. B. an den Nerven des Unterarms (Tessier, Gegenbaur, Létieyant u. A.) vorhanden sind. Man hat so von einer Kollateralinnervation gesprochen, in dem Sinne, daß nach Durchschneidung eines Nerven der Reiz vom peripherischen Ast aus durch einen Nebenzweig in einen benachbarten Nerven und höher oben (oberhalb des Ortes der Läsion) durch einen zweiten Seitenzweig wieder zurück in den Hauptstamm des verletzten Nerven gelange.

Die Erscheinung, daß nach Durchschneidung eines Nervenstammes, z. B. des Medianus, seine peripheren Enden noch empfindlich sind, wurde auf rückläufige Fasern bezogen, die aus einem benachbarten sensiblen Nerven stammen (Sensibilité recurrente nach Arloing und Tripier, Laborde, Vanlair, Létieyant). Als weitere Erklärungsversuche sind folgende hervorzuheben: daß aus der gesunden Umgebung Nervenfasern in die gefühllose Partie hineinwachsen (Schuh), daß der sensible Reiz die benachbarten Tastkörperchen der intakten Nerven miterrege, daß die sensiblen Fasern in der Tiefe des Nervenstammes verlaufen, daher unter den den Nerven oberflächlich treffenden Traumen weniger zu leiden hätten (Viannay¹⁾), etc. Schließlich ist vermutet worden, daß die sensiblen Fasern widerstandsfähiger und regenerationsfähiger seien. — Lecgard hat sich dagegen ausgesprochen und behauptet, daß zur Vermittlung der sensiblen Leitung die Unversehrtheit einzelner Fasern ausreiche.

Die hier wiedergegebene Auffassung hat nun aber vor einigen Jahren eine wesentliche Umgestaltung erfahren durch die sich auf gründliche Untersuchungen am eigenen Körper — nach der zu dem Zweck an sich selbst ausgeführten Durchschneidung eines Nerven (ramus superfic. N. radialis und cutaneus antibrachii lateralis) — und an vielen Verletzten stützenden, sehr bedeutungsvollen Mitteilungen Heads²⁾. Er zeigte, daß bei genauer, mit feinen Untersuchungsmethoden ausgeführter Sensibilitätsprüfung von einem völligen Mangel der Anästhesie nach Durchtrennung eines peripherischen Nerven keine Rede sein könne, ebensowenig von einer schnellen Wiederherstellung der gesamten Sensibilität nach Ausführung der Nervennaht. Die entgegenstehenden Resultate und irrthümlichen Angaben beruhen darauf, daß nach Durchtrennung eines sensiblen Nerven der Druck und jeder in die Tiefe dringende Reiz empfunden wird, weil die Tiefensensibilität durch (von Sherrington nachgewiesene) Fasern vermittelt werde, die nicht mit den Hautnerven, sondern mit den Muskelnerven, im Bereich der Muskeln, Sehnen, Faszien etc. verlaufen. Die taktile Sensibilität muß also unter Vermeidung jeden Druckes mit feinsten Berührung — Watte — geprüft werden, ebenso genüge nicht die Anwendung extremer Temperaturen zur Feststellung der Temperatursinnstörung. Head gelang es vielmehr nachzuweisen, daß nach der

¹⁾ Les paralyties des nerfs périphériques et la systématisation des ces nerfs. Paris 05. Seinen Angaben tritt Francesehi entgegen.

²⁾ Head-Sherren, Br. 05, Head-Thompson, Br. 07, Rivers-Head, Br. 08. S. auch das Referat von Scholl in Z. f. d. g. N. II.

Durchtrennung eines sensiblen Nerven: 1. die tiefe Sensibilität nicht beeinträchtigt wird, 2. die Analgesie und die vollständige Thermanästhesie sich auf ein kleineres Gebiet beschränkt, als das der anatomischen Verbreitung des Nerven entsprechende, 3. daneben eine ausgedehntere, dem Innervationsgebiet entsprechende Zone gefunden wird, in dem a) leichte Berührungen nicht gefühlt werden, b) die Fähigkeit der Lokalisation, der Differenzierung von 2 Tasterzirkelspitzen und c) die Fähigkeit, Temperaturen zwischen 20 und 40° C zu unterscheiden und sie als warm bzw. kühl zu erkennen, erloschen ist. Während ferner das Gebiet der völligen Analgesie und Thermanästhesie sich schnell einengt und diese grobe Störung der protopathischen Sensibilität, wie er sie nennt, sich rasch bzw. innerhalb von Wochen ausgleicht, bleibt die Störung der feineren (epikritischen) Sensibilität auch nach Ausführung der Nerven-naht lange Zeit — durchschnittlich etwa ein Jahr, aber auch zwei und darüber — bestehen. Er macht über diesen Punkt genaue Angaben für die einzelnen Nerven. Head schließt daraus, daß die Annahme der Anastomosenbildung und der dadurch vermittelten Ko-Innervation und Kompensation nur Gültigkeit habe für die Fasern, die der Schmerzleitung (und extremen Temperaturen) dienen, während für die epikritische Sensibilität diese Stellvertretung nicht zur Geltung komme; es müsse sich also um ganz verschiedene Fasersysteme handeln.

Er weist noch darauf hin, daß in der Zone, in der die epikritische Sensibilität allein erloschen, die protopathische erhalten oder wiedergekehrt ist, Nadelstiche und starke Temperatureize sogar übermäßig stark, aber diffus, ohne scharfe Lokalisation und prickelnd empfunden werden. An der Glans penis habe die Haut schon physiologisch nur protopathische und tiefe Sensibilität. — Die protopathische Sensibilität diene zur Lokalisation des Druckes, zur Erkenntnis der Druckbewegung, der Vibration, der Rauheit eines Gegenstandes, der passiven Bewegungen etc., der Erkennung von Temperaturen über 38° und unter 26° C.

Bei unvollkommener Durchtrennung des Nerven erfolge die Rückbildung in der Regel viel schneller und ohne die markanten Unterschiede im Verhalten der protopathischen und epikritischen Sensibilität. Er macht weiter interessante Angaben über die Beziehungen der trophischen und sekretorischen Störungen zur Analgesie und Thermanästhesie. Schließlich fand er große Differenzen im Verhalten der Sensibilitätsstörung bei Rückenmarkserkrankungen gegenüber dem bei Läsion der peripherischen Nerven, indem bei ersteren die Unterscheidung einer protopath. und epikrit. Sensibilität nicht möglich sei: — Besteht z. B. eine spinale Thermanästhesie, so betrifft sie sowohl die extremen wie die mittleren Temperaturen (wenn man davon absieht, daß die Intensität der Störung natürlich auch hier eine wechselnde sein kann), dagegen kann die Kälteempfindung sich anders verhalten wie die Hitzeempfindung; besteht Analgesie, so macht sie sich auch für die in die Tiefe dringenden Reize geltend, ferner fehle der Parallelismus zwischen taktiler Sensibilität und dem Verhalten bei Tasterzirkelprüfung, das mehr dem des Lagegefühls entspräche etc. etc. Auch komme es nur bei spinalen Erkrankungen vor, daß die Empfindung für Hitze erlischt, für Kälte erhalten bleibt.

Trotter-Davies (Journ. of Physiol. 09) haben ebenfalls an sich selbst experimentiert und sind zu Ergebnissen gelangt, die in manchen Punkten von den Headschen abweichen. Sie bestätigen zwar die sich auf die Bedeutung der Muskelnerven etc. für den Drucksinn beziehenden Angaben, halten aber die Annahme der beiden verschiedenen Hautnervensysteme nicht für begründet. Auch Goldscheider (M. Kl. 11) hat gegen einige Punkte der Headschen Lehre Bedenken geäußert. Und Dana meint, daß sie für die Hirnnerven keine Gültigkeit habe (Journ. of Nerv. 06).

Neuerdings wurde darauf hingewiesen, daß auch an den motorischen Nerven die Anastomosenbildung eine weit größere Rolle spielt, als man früher annahm, so daß die Muskellähmung bei Läsion eines motorischen Nerven zuweilen ausbleibe oder sich schnell ausgleiche, weil die Muskeln noch von einem andern Nerven durch Anastomosen Innervationsimpulse erhielten (Bardleben, Frohse, Marenghi). Eine merkwürdige Beobachtung Goldmanns (N. C. 06) ist wohl so zu deuten, aber der Autor hat Tatsachen

angeführt (Bruns Beitr. Bd 51), die diesen Erklärungsversuch nicht zulassen; er nimmt an, daß es sich um kongenitale Anomalien handelt, bei denen sich schon intrauterin andere Leitungswege ausgebildet haben. Beobachtungen dieser Art sind dann auch von Roeder (D. m. W. 07) sowie von Auerbach-Brodnitz (Mitt. aus d. Grenzgeb. XXI) angestellt worden. Bei kongenitaler Neurombildung braucht also die Resektion des entsprechenden Nervenstamms nicht von schweren Ausfallerscheinungen gefolgt zu sein.

Wenn man von einzelnen Fällen absieht, in denen bei Verletzungen eines gemischten Nervenastes (insbesondere des Medianus) vorwiegend die Sensibilität beeinträchtigt war, so kommen schwere, dauernde und ausgebreitete Anästhesien in der Regel nur infolge von Traumen, die mehrere Nervenstämme oder den gesamten Plexus leitungsunfähig machen, zustande, während bei der Läsion eines einzelnen Nerven die grobe Gefühlsstörung fehlt oder sich schnell ausgleicht oder auf ein kleineres Gebiet beschränkt, als man nach der anatomischen Verbreitung des Nerven zu erwarten hätte.

Die Verletzungen sensibler oder gemischter Nerven führen aber fast regelmäßig zu Parästhesien und häufig zu Schmerzen, die besonders dann auftreten, wenn die Kontinuitätsunterbrechung eine unvollständige ist. Den Parästhesien und der Taubheitsempfindung entspricht häufig, aber nicht immer, eine objektiv erkennbare Hypästhesie, seltener eine totale Anästhesie. Diese Hypästhesie erstreckt sich auf einzelne oder alle Gefühlsqualitäten. Nach Untersuchungen von Herzen und Goldscheider leidet bei Kompression gemischter Nerven zuerst der Kälte- und Drucksinn und dann erst die Wärme- und Schmerzempfindung.

Vasomotorische und sekretorische Störungen sind eine häufige Folge der peripherischen Nervenläsion. Besonders kommt es zur Rötung; auch wohl zu einer örtlichen Temperaturerhöhung, die später in eine Erniedrigung übergehen kann. Auch tritt an Stelle der Hyperämie später meistens Zyanose. Ödeme sind selten; öfter stellt sich lokale Hyperidrosis oder Anidrosis ein. Über das Verhalten der Gefäßreflexe macht Simons¹⁾ bemerkenswerte Angaben. — Trophische Störungen finden sich an der Haut, seltener an den Knochen und Gelenken. Die Haut wird zuweilen glatt, glänzend, sehr dünn und vulnerabel, so daß die leichtesten Traumen zur Ulzeration führen. Auch die Entwicklung von kleinen Bläschen, die platzen und schlecht heilende Geschwüre hinterlassen, wird gelegentlich beobachtet. So konnte das „Mal perforant“ wiederholentlich auf eine traumatische Neuritis des N. ischiadicus oder seiner Wurzeln zurückgeführt werden (Fischer, Sonnenburg, Sattler u. A.). Seltener kommt es zur Atrophie des Subkutanegebewes, zur Wachstumshemmung oder selbst zur Verdünnung der Knochen. In den letzten Jahren sind die trophischen Störungen an diesen besonders auf röntgenographischem Wege festgestellt worden (Sudeck, Oppenheim, Hirsch, Goldscheider u. A., s. auch Fürnrohr, Die Röntgenstrahlen im Dienste der Neurologie, Berlin 06). Bei den in der Kindheit entstehenden Wurzel- und Plexuslähmungen können die Knochen im Wachstum zurückbleiben (Guillain). Das Wachstum der

¹⁾ A. f. Anat. u. Physiol. 10. Die Frage der vasomotorisch-trophischen und sekretor. Störungen bei Nervenverletzungen findet sich bei Claude-Chauvet (Sémiologie réelle des sections totales des Nerfs mixtes etc. Paris 11) eingehender behandelt.

Haare und Nägel kann ebenfalls alteriert werden, doch will Head die Beeinträchtigung des Nagelwachstums auf andere Momente, besonders den Bewegungsmangel, zurückführen. Ich sah diese Ernährungsstörungen besonders häufig bei partiellen Läsionen peripherischer Nerven, die mit heftigen Schmerzen und geringen Ausfallerscheinungen verbunden waren, z. B. bei Glassplitterverletzungen des Medianus oder Ulnaris. In einigen Fällen bildeten sie das einzige Zeichen der Nervenaffektion. In einem kamen sie erst ein Jahr nach Eintritt der Verletzung zur Entwicklung, in einem andern noch später, vielleicht unter dem Einfluß eines Zerrungsinsultes.

Nach Sudeck (M. f. U. 10) können die trophischen Störungen bei Nervenverletzungen auch auf reflekt. Wege zustande kommen. Es verdient überhaupt Beachtung, daß Läsionen peripherischer Nerven nicht selten durch Reflexwirkung Krankheitssymptome (s. das Kapitel Reflexepilepsie, traumatische Neurosen etc.) hervorbringen können.

Motorische Reizerscheinungen spielen bei den Verletzungen peripherischer Nerven keine wesentliche Rolle. Das fibrilläre Zittern ist kaum hierher zu rechnen. Muskelzuckungen, die zuweilen auftreten, sind wahrscheinlich reflektorischen Ursprungs, allerdings kann ein auf den motorischen Nerven plötzlich wirkender mechanischer Reiz Zuckungen in den entsprechenden Muskeln auslösen. Schließlich ist noch auf die sekundären Veränderungen: die sekundäre Kontraktur, die Schrumpfung der Gelenkkapselu und -bänder etc. hinzuweisen.

In differentialdiagnostischer Hinsicht verdient die direkte traumatische Muskellähmung, die Muskelatrophie nach Gelenkkontusionen — bei beiden finden sich nur quantitative Störungen der elektrischen Erregbarkeit und die Sensibilität ist intakt (vgl. S. 306) — und besonders die sog. ischämische Muskellähmung und Muskelkontraktur (Volkmann-Leser) Beachtung. Es handelt sich bei dieser um jene Muskelschrumpfung, welche sich nach Anlegung übermäßig fester Verbände bei Fraktur etc., namentlich an den oberen Extremitäten, entwickelt. Zunächst schwillt unter heftigen Schmerzen die freigebliebene Hand mit den Fingern an. Wird der Verband nicht bald entfernt, so bildet sich unter Steigerung der Schmerzen eine zunehmende Beugekontraktur der Hand und Finger bzw. eine Krallenhandstellung aus. Auf die Muskelschwellung folgt schnell die Schrumpfung, die Muskeln werden bretthart und starr. Die aktiven Bewegungen fehlen vollkommen, die passiven sind sehr behindert und schmerzhaft. Die Härte und Starre der Muskeln, das Fehlen der EaR — es findet sich meist nur quantitative Abnahme der Erregbarkeit bei direkter Muskelreizung, während die indirekte nicht ganz aufgehoben ist — und größerer Gefühlsstörungen läßt die ischämische Muskellähmung in der Regel leicht von der neritischen unterscheiden. — Die Untersuchungen, die von Lapinsky¹⁾ in meinem Laboratorium ausgeführt wurden, haben freilich gezeigt, daß unter dem Einfluß der arteriellen Ischämie in erster Linie die Nerven leiden und daß dadurch ein Symptombild entsteht, welches sich mit dem der sogenannten ischämischen Muskellähmung nicht ganz deckt, insofern als Gefühlsstörungen und Atonie dabei eine Rolle spielen. So wichtig die Tatsache ist und so sehr sie Beachtung verdient, entspricht doch

¹⁾ Z. f. N. XV.

das Bild der durch Verbanddruck erzeugten Lähmungszustände dem oben nach Volkmann-Leser entworfenen, so daß die Bedingungen für ihre Entstehung doch andere sein müssen als die in den Lapinskyschen Experimenten zur Geltung gebrachten. Immerhin geht aus den letzteren hervor, daß auch bei der durch Verbände erzeugten Lähmung die Ischämie der Nerven einen nicht zu vernachlässigenden Faktor bildet. Neuerdings wird das auch von Hildebrand¹⁾ betont, der besonders auf die Kompression der Nerven durch die starren Muskeln hinweist und diesen Vorgang auch therapeutisch berücksichtigt. Die direkte Muskelkompression wird von Riedinger beschuldigt. Einigemal sah ich neben den Erscheinungen der traumatischen Neuritis Muskelveränderungen, die dem Bilde der ischämischen Muskellähmung entsprachen, dadurch zustande kommen, daß die entsprechende Arterie mitverletzt und obliteriert war und diese Tatsache ist neuerdings — soweit ich sehe, erst nach meinem Hinweis — auch von andern Autoren gewürdigt worden.

S. dazu Hildebrand (Z. f. Chir. Bd. 95), Schlesinger (Z. f. N. XXIX), Kleinschmidt (D. m. W. 07) und die eingehende Bearbeitung des Themas bei Bardenheuer (Z. f. Chir. 11).

Aoyagi (D. m. W. 12) fand, daß die Lähmungen bei Embolie einer Extremitätenarterie sich doch von den ischämischen unterscheiden, daß dabei hauptsächlich die Nerven erkranken und die Lähmung eine schlaffe ist; die charakteristische Muskelstarre sei also doch von der Umschnürung der Muskeln abzuleiten.

Das Verhalten der elektr. Erregbarkeit der Muskeln nach Embolie bespricht Delherm (R. n. 03).

In einem Falle, in welchem sich bei einer Frau eine doppelseitige Medianuslähmung entwickelte, konnte ich als einziges Moment feststellen, daß sie seit 20 Jahren an lokaler Synkope gelitten hatte.

Es ist ferner nicht außer acht zu lassen, daß die mannigfaltigen mechanischen Folgezustände peripherischer Verletzungen (die Gelenkversteifungen, die Durchschneidung und narbige Verwachsung der Muskeln, Sehnen etc.) die Beurteilung der traumatischen Nervenlähmung recht wesentlich erschweren können.

Verlauf und Prognose. Der Verlauf ist in erster Linie abhängig von der Schwere der Verletzung. Eine einfache Drucklähmung kann in wenigen Wochen, selbst in einigen Tagen zur Heilung kommen. Ist die Kontinuitätsunterbrechung eine vollständige, so ist eine restitutio ad integrum nicht vor Ablauf von einigen Monaten, resp. 1—2 Jahren zu erwarten. Sind die Nervenstümpfe getrennt und verlagert, so ist auf eine Heilung nur zu rechnen, wenn durch Kunsthilfe die Wiedervereinigung vermittelt wird. Aber auch bei einfacher Durchschneidung scheint die Spontanheilung nur ausnahmsweise zustande zu kommen, am ehesten an sensibeln Nerven, besonders im Trigemimus (Garré n. A.), während sie an motorischen und gemischten Nerven nur in vereinzelten Fällen beobachtet wurde (s. Oberndörfer²⁾). Indes sieht man ausnahmsweise selbst nach Neurektomie, z. B. am Accessorius, noch eine spontane Regeneration eintreten. Es ist sehr zu beachten, daß leichte Verletzungen schwere peripherische Lähmungen hervorzurufen imstande sind, wenn die Nerven bereits alteriert sind. So erklärt es sich, daß bei Personen.

¹⁾ D. m. W. 05. S. auch Harris (Brit. med. Journ. 08), Taylor (Ann. of Surgery 08), Binet (Revue de Chir. 10), Froelich (Z. f. orthop. Chir. 10), Kirmisson (R. n. 10), Mühsam (Z. f. kl. Chir. Bd. 95). ²⁾ Die Nervennaht. Krit. Ref. C. f. Gr. 08.

die an chronischem Alkoholismus, an chronischer Bleiintoxikation, an Kachexie, an postinfektiösen Schwächezuständen leiden, oft geringfügige Traumen ausreichen, um schwere Lähmung zu produzieren (Oppenheim und Siemerling¹⁾). Die Lähmung ist dann nicht eine einfach-traumatische, sondern eine toxiko-traumatische (Oppenheim²⁾) etc. Auf diese von uns seit vielen Jahren festgestellten und beschriebenen Tatsachen sind später andere Autoren (Gnillain, d'Abundo, Edinger³⁾) etc.) zurückgekommen.

Im übrigen ist für die Prognose — wir sehen dabei zunächst von dem Erfolge der chirurgischen Behandlung ab — maßgebend das Verhalten der elektrischen Erregbarkeit. Besteht EaR, so ist die Prognose quoad sanationem zweifelhaft, der Verlauf immer ein langwieriger und Heilung auch im günstigsten Falle nicht vor Ablauf von 3—4 Monaten zu erwarten. Sie kann aber auch noch nach Jahresfrist erfolgen. Ist am Ende der zweiten Woche die Erregbarkeit noch nicht beeinträchtigt oder nur wenig herabgesetzt, so ist auf eine schnelle Genesung zu rechnen; sie kann schon in den ersten 3—4 Wochen vollendet sein. Leichte Drucklähmungen können selbst in wenigen Tagen heilen. Die partielle Entartungsreaktion berechtigt zu einer relativ günstigen Prognose. Die Heilung wird nicht schnell eintreten, ist aber doch innerhalb einiger Monate mit Wahrscheinlichkeit zu erwarten. Diese Gesetze sind jedoch keine unumstößlichen. Es gibt vereinzelte Fälle, die jeder Voraussetzung spotten, in denen z. B. trotz normaler oder wenig herabgesetzter Erregbarkeit die Lähmung eine definitive bleibt.

So fanden wir (Placzek hat diese Fälle aus meiner Poliklinik beschrieben) bei veralteten Fazialislähmungen einigemal Persistenz der Lähmung trotz erhaltener bzw. wieder eingetretener elektr. Erregbarkeit. Über Beobachtungen dieser Art hat später Fuchs (W. kl. W. 08) berichtet. Placzek suchte die Erscheinung in Anlehnung an Erb durch die Annahme einer axilen Neuritis, d. h. einer vorwiegenden Zerstörung des Achsenzylinders bei erhaltener Marksheide zu erklären. Bernhardt (B. k. W. 03) macht einen andern Erklärungsversuch. Ich vermute, daß die sog. Gewohnheitslähmung (s. u.) hier eine gewisse Rolle spielt.

Andererseits ist es zu beachten, daß bei günstigem Verlauf die willkürliche Beweglichkeit schon wieder restituiert sein kann, während der Nerv auf den elektrischen Reiz noch nicht reagiert — eine Erscheinung, die von Erb durch die Annahme erklärt wurde, daß durch die Regeneration zunächst nur die Kontinuität der Achsenzylinder wiederhergestellt sei. Auch Bernhardt (Z. f. N. XXVI) spricht sich in diesem Sinne aus und verweist auf die periaxile Neuritis Gombaults. Peluár will dagegen durch experimentelle Untersuchungen festgestellt haben, daß diese Verschiedenheit im Verhalten der Irritabilität und Konduktibilität des Nerven dann eintritt, wenn die oberflächlichen Fasern degeneriert, die axialen erhalten sind.

Ist die elektrische Erregbarkeit überhaupt ganz erloschen, so sind die Aussichten besonders schlecht.

In veralteten Fällen ist zuweilen noch durch die therapeutischen Maßnahmen etwas Wesentliches zu erreichen, so hat sich die elektrische Behandlung in einem Duchenneschen Falle noch nach vier Jahren, in einem von mir beobachteten noch nach zirka 20 Jahren, als (bis zu einem gewissen Grade) wirksam erwiesen. Ebenso kann die sekundäre Nervennahit (s. u.) noch nach vielen Jahren zum Ziele führen.

Bei den in der Kindheit entstehenden peripherischen Lähmungen wird die Prognose noch bis zu einem gewissen Grade dadurch getrübt.

1) A. f. P. Bd. XVIII. 2) B. k. W. 1891. 3) D. m. W. 04 und 05.

daß sich zu der materiell bedingten eine Gewohnheitslähmung (Ehret) gesellen kann. Von der großen Rolle, welche sie spielt, habe ich mich besonders bei den Entbindungs lähmungen (s. u.) überzeugen können und meine Erfahrungen sind von Huet bestätigt worden. Aber auch bei der traumatischen Radialislähmung des Kindesalters habe ich ähnliches gesehen und mir die Vorstellung gebildet, daß die von einer lange bestehenden Lähmung betroffenen Kinder allmählich die Erinnerungsbilder für die Ausführung der entsprechenden Bewegungen verlieren, so daß trotz Wiederherstellung der Nervenleitung die Funktion fehlt.

Diese schon in der IV. Aufl. (S. 426 u. 462) enthaltenen Hinweise sind von T. Cohn u. Gatz-Emanuel (N. C. 12) übersehen worden.

Ich habe in einem derartigen Fall gesehen, daß die Bewegung, die willkürlich nicht ausgeführt werden konnte, synergisch zustande kam und auch für einen Moment festgehalten werden konnte, nachdem sie durch den elektrischen Reiz ausgelöst war. Geistesschwäche und Indolenz mögen der Entstehung dieser Gewohnheitslähmungen Vorschub leisten. Wenigstens deuten einige Beobachtungen, die ich selbst angestellt habe, darauf hin.

Therapie. Die Nervenverletzung macht Schonung, Ruhigstellung der Extremität erforderlich. Der lädierte Nerv darf nicht durch Druck und Zerrung gereizt werden, also sind feste Verbände, die ihn direkt komprimieren, zu vermeiden, überhaupt soll die Zirkulation möglichst frei sein. Es ist auch zu verhüten, daß die Muskeln, durch die der Nerv hindurchtritt oder zwischen denen er gelagert ist, sich zusammenziehen. Nur wenn die Zeichen einer akuten Neuritis vorliegen, ist eine örtliche Antiphlogose am Platze.

Handelt es sich um einfache Kompression oder Quetschung, so ist die elektrische Behandlung das wichtigste Heilmittel, wenn auch ihr Wert noch hier und da bestritten wird. Für frische Fälle empfiehlt sich besonders die stabile Anwendung der Kathode des galvanischen Stromes an der Druckstelle, während die Anode auf dem Plexus, den Muskeln oder an indifferenter Stelle aufgesetzt wird. Stromstärke von etwa 6 bis 8 Milli-Ampères bei Elektroden-Querschnitt von 20—30 qcm (Remak) resp. die Stromstärke, bei welcher der Patient eine subjektive Erleichterung in bezug auf die Beweglichkeit empfindet. Besteht EaR, so wird mit dieser Behandlung zweckmäßig eine direkte Reizung der gelähmten Muskeln mittels labiler galvanischer Ströme (ASZ) verbunden. Ist die faradische Erregbarkeit nicht erloschen, so kann die Anwendung des faradischen Stromes indiziert sein, doch ist es nicht ratsam, die Nerven selbst in den ersten Stadien zu erregen. Mit Hilfe der Faradisation hat Duchenne große Erfolge erzielt und selbst inveterierte peripherische Lähmungen noch zur Heilung gebracht. Selbst schwache Induktionsströme, die Zuckungen nicht auslösen, sollen nach längerer Einwirkung die Erregbarkeit des Nerven steigern.

Ob es zweckmäßig ist, den Nerven oberhalb der Läsionsstelle mit starken Strömen zu reizen, ist zweifelhaft. Die Empfehlung dieser Methode basiert auf der Anschauung daß es gelingen möchte, dem Willen gewissermaßen den Weg durch die affizierte Nervenstrecke hindurchzubahnen.

Immer ist es geboten, in frischen Fällen von starken Strömen abzusehen und auf die individuelle Empfindlichkeit Rücksicht zu nehmen, da die traumatische Neuritis durch einen übermäßigen Reiz ge-

steigert werden kann. Erst bei veralteten Lähmungen sind die starken Ströme am Platze. Da mag auch die Galvanofaradisation und die Franklinisation in Form der dunklen Entladung in Anwendung gezogen werden.

Mit der elektrischen Behandlung kann eine Massage in der Nachbarschaft der Kompressionsstelle verbunden werden; man hüte sich aber, den geschädigten Nerven selbst mechanisch zu reizen. Besonders bewährt sich die Massage in den späteren Stadien, in denen die Knetung und Streichung der Muskeln, passive Bewegungen, die der Kontraktur und Gelenksteifigkeit entgegenarbeiten, den Heilungsprozeß wesentlich fördern können, vorausgesetzt, daß die Leitung im Nerven wiederherzustellen ist. Bei bestehender Entartungsreaktion ist in frischen Fällen auch die Massage der Muskeln zu vermeiden. Hydropathische Einwicklungen, Moorumschläge, lokale Heißluftbehandlung, kohlenensäurehaltige Bäder sind zur Bekämpfung der traumatischen Neuritis ebenfalls empfohlen worden. Ferner sind gymnastische Übungen — Ansporn zur aktiven Bewegung der gelähmten Muskeln, die passiv unterstützt wird etc. — durchaus am Platze.

Handelt es sich um offene Schnittwunden, so ist unverzüglich die Nervennaht vorzunehmen (Freilegen der Stümpfe, Anfrischung eventuell Dehnung derselben, um Diastase auszugleichen etc.). Die Extremität muß dann in der Stellung fixiert werden, in der eine Zerrung an dem verwundeten Nerven durchaus vermieden wird.

Tritt der Kranke in einem späteren Stadium in unsere Behandlung, nachdem sich die Wunde bereits geschlossen hat oder bei schweren subkutanen Nervenläsionen (Knochenbrüchen etc.) und vielen Schußwunden, so würde die sekundäre Nervennaht geboten sein, falls sich die Durchtrennung des Nerven feststellen ließe. Wir besitzen indes keine sicheren Kriterien, um eine die Leitung völlig unterbrechende Quetschung des Nerven von einer Durchschneidung zu unterscheiden. — Nur da, wo die Lähmung und Degeneration keine vollständige ist, können wir mit Bestimmtheit eine völlige Kontinuitätsunterbrechung ausschließen (falls es sich nicht um einen Muskel handelt, der auch noch von einem andern Nerven Zweige erhält). Auch das Verhalten der Sensibilität kann unter Berücksichtigung der Angaben Heads mit aller Vorsicht zu dieser Entscheidung verwertet werden. Eine zuwartende Behandlung ist in den zweifelhaften Fällen deshalb berechtigt, weil es sich gezeigt hat, daß die Nervennaht noch nach einem Zeitraum von mehreren, ja selbst noch nach 10—14 Jahren (Tillmanns, Cervera) zur Regeneration führen kann. Indes ist es bei der Gefahrlosigkeit einer vorsichtigen Freilegung des verletzten Nerven geraten, nicht unnötig lange mit dieser Revision zu zaudern. Einzelne Chirurgen, besonders Bardenheuer¹⁾, sind für frühzeitige Freilegung des Nerven, dessen Scheide, falls er geschwollen ist, der Länge nach gespalten werden soll, damit Blut- und Lymphkoagula etc., die die Spannung und Entzündung unterhalten, entfernt werden können (Paranenrotomie).

Demgegenüber rät z. B. Küttner²⁾ bei Schußwunden mit Lähmung abzuwarten, da der Nerv von einem Geschöß nur äußerst selten voll-

¹⁾ D. m. W. 08. ²⁾ Beitr. z. kl. Chir. 1900.

ständig durchtrennt, öfter nur gestreift oder durchbohrt werde und dabei Spontanheilung erfolgen könne. Treutlein¹⁾ hat öfter völlige Durchtrennung gesehen. Henle-Flister²⁾ geben den Rat, mit der Naht nicht über 8 Wochen bzw. 80 Tage zu warten.

Bezüglich der Ausführung der Nervennaht ist auf die chirurgischen Lehrbücher zu verweisen. Die statistischen Erhebungen von Tillmanns, Schmidt ergaben, daß die Nervennaht meistens (in fast $\frac{2}{3}$ der Fälle) zu einer mehr oder weniger vollständigen Wiederherstellung geführt hat. Bei sorgfältig ausgeführter Nervennaht, sagt Schede, ist der Erfolg die Regel.

Aus der neueren Zeit sind die Mitteilungen von Kramer (Dissert. Heidelberg 1900 und Beitr. z. kl. Chir. Bd. 28), von Hector (Dissert. Berlin 01), Head-Sherren, von Henriksen (Norsk. Mag. f. Laege 03), Tonarelli (Morgagni 04), Sherren (Lancet 06 und Ed. med. Journ. 06), Medea-Rossi (R. n. 06), Auffenberg (A. f. kl. Chir. Bd. 82), Taylor (Journ. of Amer. Assoc. 07), Warrington-Jones (Lancet 06), Kilvington (Brit. med. Journ. 08), Porges (W. kl. W. 09), Tubby, Tietze, Bardenheuer (Z. f. Chir. Bd. 96), sowie besonders das Referat Oberndörfers (C. f. Gr. 08) anzuführen.

Oberndörfer fand 80 verwertbare Fälle von Radialis-Naht mit ca. 85% günstigen Resultaten, während Hofmeister-Schreiber 95%, dagegen Kramer nur 58% Erfolge verzeichnete. Bleneke fand unter 68 Fällen 41 völlige Heilungen.

In der Statistik Oberndörfers handelt es sich am Radialis 5 mal so oft um die sekundäre wie um die primäre Naht. Darin liegt insofern ein günstiges Moment, als die sekundäre Naht aseptisch ausgeführt werden kann, während bei der primären die Infektion und Nebenverletzungen eine weit größere Rolle spielen. Ungünstiger stellt sich die Radialisverletzung am Unterarm. Am Medianus wurde die Naht 103 mal ausgeführt, 51 mal primär, 48 mal sekundär; von den primären waren 63% erfolgreich, von den sekundären 84%. Bei der primären beeinträchtigten Nebenverletzungen häufig das Resultat. Die Ulnarisnaht wurde 59 mal primär, 55 mal sekundär ausgeführt, erstere mit 69%, letztere mit 72% Erfolgen, im ganzen mehr mittleren als vollständigen. Jedenfalls überwiegen die Heilerfolge am Radialis die des Medianus und Ulnaris.

Am Plexus brachialis wurde in der Statistik Oberndörfers die Plexusnaht 8 mal, davon 7 mal als sekundäre vorgenommen. Unter diesen 8 3 Mißerfolge, 4 partielle und ein nahezu vollkommenes Resultat. Etzold sah unter 6 Plexusdurchtrennungen nur einen Fall, in dem die Naht zur Wiederherstellung der Gebrauchsfähigkeit der Hand führte. Aus der Kasuistik sind die Mitteilungen von Wöfler, Kennedy, Thorburn, Taylor, Warrington-Jones und Spitzzy hervorzuheben.

Was die Naht an den Nerven der Unterextremität anlangt, so wurde sie 16 mal am Ischiadicus, und zwar 6 mal am Stamm, 5 mal am Peroneus, 4 mal am Tibialis und 1 mal am Suralis vorgenommen (Cervera, Reynier, Bergmann, Dunn, Head-Sherren³⁾ u. A.). Dabei sind die Erfahrungen der letzten Jahre, besonders die Mitteilungen von Spitzzy, Vulpius u. A. noch nicht berücksichtigt.

Als Gesamtergebnis der 340 von ihm gesammelten Fälle berechnet Oberndörfer 244 = 72% Erfolge, 51 = 15% Mißerfolge und 13% mit unbekanntem Resultat.

Das praktische Ergebnis hängt in erster Linie von der Art und Schwere der Verletzung, von der Beschaffenheit der Wunde und ihrem Heilungsverlauf ab, während der Sitz der Verletzung weniger in Betracht käme. Die sekundäre Naht gibt innerhalb des ersten Halbjahrs nach der Durchtrennung ebensoviel (nach Oberndörfer größere) Aussicht auf Erfolg wie die primäre, nach dem vierten Jahre sind positive Ergebnisse nur ausnahmsweise zu erwarten.

Was die Naht an den Hirnnerven anlangt, so ist sie am häufigsten am Facialis (Neugebauer, Betcke und siehe weiter unten die Angaben über greffe nervense), ferner am Accessorius, Hypoglossus

¹⁾ M. m. W. 06.

²⁾ Inaug.-Diss. Leipzig 02.

³⁾ Brit. med. Journ. 07.

(Wölfler, Sherren, Ballance, Onshing u. A.), sowie am Recurrens (Stierlin, Horsley¹⁾) ausgeführt worden.

Bezüglich der Wiederkehr der Funktionen nach Ausführung der Naht ist schon gesagt worden, daß die Empfindung früher wieder eintritt als die Bewegung, aber es gilt das nach den Untersuchungen Heads nur für die grobe, protopathische Sensibilität, während die epikritische durchschnittlich ein Jahr zu ihrer Restitution gebraucht. In einigen Fällen waren es die trophischen Störungen, die zuerst zurückgingen. Wölfler fand einigemal auch nach Wiederherstellung der Motilität noch eine Abstumpfung des Temperatursinns, während in einem Falle Remys der Ortssinn noch lange beeinträchtigt blieb.

Es liegen zwar — wie schon angeführt — einige Angaben vor, die auf eine frühzeitige Besserung der Motilität hinweisen, aber nach den gründlichen Untersuchungen von Head und seinen Mitarbeitern ist die Wiederherstellung der Muskelfunktion z. B. am Ulnaris durchschnittlich erst nach 346, am Medianus nach 272 Tagen zu erwarten. Es soll aber nicht in Abrede gestellt werden, daß es Ausnahmefälle gibt, in denen sich motorische Leistungen im gelähmten Gebiet schon einige Monate nach der Naht nachweisen lassen.

Vielleicht daß durch die Berücksichtigung der Entdeckung Stoffels²⁾ von der Anordnung der Faserbündel für die einzelnen Muskeln im Nervenstamm die Resultate günstiger gestaltet werden können.

Wesentlich ungünstiger gestalten sich die Verhältnisse, wenn große Substanzverluste des Nerven vorliegen, sei es durch die Verletzung selbst oder dadurch, daß eine Bindegewebsnarbe oder ein Nenrom exzidiert werden muß. Manchmal kann die Diastase durch extreme Annäherung der Gliedabschnitte in einem für die Ausführung der Naht ausreichenden Maße ausgeglichen werden. Andermalen ist die Naht noch dadurch ermöglicht worden, daß die Extremität durch Herausmeißelung eines Knochenstückes, besonders am Humerus, künstlich verkürzt wurde (Löbker, Henle, Trendelenburg, Rotter, Riethus, Tietze).

Im übrigen sind zur Anfüllung der Substanzdefekte mancherlei Vorschläge gemacht worden. Zunächst die Vereinigung durch indifferentes Material nach den Vorschlägen von Vanlair, Gluck, Assaky, die suture a distance mittels Katgutfäden oder die Tubulisation mit Knochen-drain oder präparierter Kalbsarterie (Foramitti). Wenn Schede diesen Methoden auch im wesentlichen nur theoretisches Interesse zuerkennt, so sind doch namentlich mit dem letzteren Verfahren auch einige Erfolge erzielt worden (Trentlein, Auffenberg). Hashimoto-Tokuoka³⁾ fanden die Tubulisation nach Foramitti bei Schußverletzungen wirksam.

Es ist dann weiter zum Ausgleich der Substanzdefekte Nervenmaterial verwendet worden, und zwar Tiernerven (Heterotransplantation), Nerven, die anderen Individuen entnommen waren (Homotransplantation) und besonders Nerven von dem verletzten Individuum selbst (Autotransplantation). So interessant die entsprechenden experimentellen Unter-

¹⁾ Annals of Surgery 10. ²⁾ Z. f. orthop. Chir. XXV, M. m. W. 11. ³⁾ Arch. f. klin. Chir. Bd. 84. Wrede (D. m. W. 09) wandte nach der Überbrückung mit Seide das Stück einer lebenden Vene zur Tubulisation an, anscheinend mit Erfolg.

suchungen von Forssmann und Merzbacher (s. Oberndörfer) sind, so sind die praktischen Ergebnisse doch im ganzen unbefriedigende.

Etwas besser steht es mit der von Létievant empfohlenen Vereinigung durch Nervenlappen, welche aus den Stümpfen des durchtrennten Nerven durch Längsspaltung gebildet werden (Autoplastie à lambeaux). Diese Operation wurde von Tillmanns, Köllicker, Saenger-Sick, Tubby sowie von Spitzzy mit Erfolg ausgeführt.

Eine größere Bedeutung hat die sog. greffe nerveuse (Létievant, Phillipeau-Vulpian, Faure, Gluck u. A.) oder Nervenpropfung, Nervenkreuzung, Nerven Anastomose erlangt, die darin besteht, daß das periphere Ende eines durchschnittenen Nerven mit dem zentralen eines anderen durchtrennten vereinigt wird (zentrale Implantation), oder wenn es sich um die Verletzung eines Nerven handelt, darin, daß das periphere Ende des durchtrennten in den angefrischten Rand eines unverletzten eingepflanzt wird (periphere Implantation).

Die experimentelle Grundlage für dieses Verfahren wurde durch die Untersuchungen von Langley, Manasse, Breavoine, Kennedy, Cunningham, Hegner¹⁾ u. A. geschaffen. Das Verfahren fand schnell Eingang in die Praxis und ist nicht nur bei schweren traumatischen Lähmungen, sondern auch bei unheilbaren Lähmungen anderer Genese, und zwar am häufigsten bei Fazialislähmung zwischen diesem und dem Accessorius sowie zwischen Facialis und Hypoglossus ausgeführt worden*).

Daß auf diesem Wege die Funktion eines ausgeschalteten Nerven von einem anderen übernommen werden kann, d. h. daß vom Zentralorgan Impulse auf dem Wege eines Nerven zu den von einem anderen Nerven versorgten Muskeln gelangen können, dessen physiologische Verbindung mit dem Zentrum unterbrochen ist, diese Tatsache steht fest, wenn auch der funktionelle Erfolg wenigstens im Gesicht oft durch störende Mitbewegungen in Frage gestellt wurde. Genaueres über die Frage soll im Kapitel Fazialislähmung angeführt werden. Jedenfalls kann an der Brauchbarkeit des Verfahrens nicht mehr gezweifelt werden, nachdem eine Reihe von Autoren, unter diesen besonders Spitzzy, schöne Erfolge an den Extremitätennerven erzielt haben.

Bezüglich der Literatur der Greffe nerveuse etc. siehe Bréavoine, Thèse de Paris 01, Faure, R. n. 03, Presse méd. 05, Gluck, B. k. W. 03 und Z. f. diät. Therapie IX, Körte - Bernhardt, D. m. W. 03, Cushing, Ann. of Surg. 03, Frazier-Spiller, Univ. of Penna. 03, Ballance - Stewart, Brit. med. 03, Br. 04, Münch. Sem. méd. 04, Langley - Anderson, D. m. W. 04, Bardenheuer, D. m. W. 04, Zesas, Fortsch. d. M. 04, Horsley, Journ. of Am. Ass. 06, Sick, D. m. W. 05, Spitzzy, W. kl. W. 05, D. m. W. 06, M. m. W. 08, Taylor - Clark, Med. Record. 04, Chaput, R. n. 05, Warrington - Jones, Lancet 06, Head - Sherrin (s. o.), Bernhardt, Mitt. aus Grenzg. XVI, N. C. 10, Alt, W. kl. R. 06, Kilvington, Brit. med. Journ. 07 (bezieht sich auf Nerven Anastomose zwischen Rückenmarkswurzeln), Ito - Joyseima, Z. f. Chir. XC, Davidson, Beitr. z. kl. Ch. Bd. 55, Levai, Duroux, Lyon méd. 11 und besonders das sehr gründliche Sammelreferat von Rotschild, C. f. Gr. 11.

Auf den erfolgreichen Versuch Maraglianos, den Cruralis der gesunden auf den der gelähmten Seite zu pflanzen, wurde schon S. 280 hingewiesen.

¹⁾ Inaug.-Diss. Berlin 09. Er stellte seine interessanten Untersuchungen am Recurrens und Vagus an.

*) Wegen der Bedeutung der Nervenkreuzung für die Heilung spinaler Lähmungen vgl. S. 279.

Auch in einzelnen Fällen von Nervengeschwulst ist nach Exstirpation des Tumors die sekundäre Naht mit Nutzen angewandt worden (Monod, Bruns-Kredel, Lambotte-Sano, Péan, Goldmann, Mühsam u. A.).

Andermalen kann es erforderlich sein, Fremdkörper und namentlich Knochenfragmente, die auf den Nerven drücken, zu entfernen oder ihn aus einer Narbe zu befreien, von einer Exostose loszulösen, aus einem Callus herauszuschälen (Neurolysis). In den Fällen dieser Art kommen die Erscheinungen der Nervenläsion erst einige Zeit nach der Verletzung zum Vorschein, und zwar stellen sich zunächst Schmerzen und Parästhesien, dann Atrophie, Lähmung und schließlich Anästhesie ein. Einzelne Fälle meiner Beobachtung (s. E. Weber¹⁾) ließen erkennen, daß der Callus dem Nerven noch Jahre und Dezennien nach einer Verletzung gefährlich werden kann, wenn eine neue Schädlichkeit (Zerrung, Überanstrengung) hinzukommt; auch in einem Falle Neugebauers soll die Kalluslähmung 9 Jahre, in einem von Guillemain-Mally beschriebenen die des Ulnaris erst 26 Jahre nach Eintritt der Fraktur entstanden sein.

Vereinzelte Fälle dieser Art waren schon früher, so von Panas (Arch. gén. 1878), Seeligmüller beschrieben worden. Entsprechende Beobachtungen bringen auch Mouchet, Vennat u. A. — Ich habe ferner gesehen, daß die nach Exstirpation des Brustkrebses zurückbleibende Narbe in der Axilla den dort verlaufenden Nervenstämmen noch nach Jahren gefährlich wurde, indem sich bei einer brusken Bewegung eine degenerative Neuritis einstellte. Es ist das ein in differentialdiagnostischer Hinsicht wichtiges Moment.

Gehen die Erscheinungen nicht unter konservativer, besonders elektrischer Behandlung zurück, so ist die Neurolysis am Platze. Ich habe einen Fall beobachtet, in dem die 1½ Jahr nach der Verletzung einsetzende nicht-chirurgische Behandlung der Radialislähmung: Galvanotherapie, Massage, Heißluftapplikation — eine Heilung herbeiführte, während die Lähmung bis zum Einsetzen dieser von mir verordneten Behandlung eine komplette und absolute war. Bei Kalluslähmung konnte ich das dann noch einigemal konstataren. Man hat es also mit der Neurolysis nicht zu eilig zu nehmen. Busch sah durch diese noch eine seit 15 Jahren bestehende Lähmung zum Ausgleich kommen. Bemerkenswert ist es, daß sich in diesem wie in andern Fällen der Art (Vogt²⁾, Schede, Wölfler, Neugebauer, André, Bräuninger, Kennedy u. A.) eine Besserung sogleich nach der Operation einstellte, woraus hervorgeht, daß bei dieser Kompressionslähmung die Achsenzylinder nicht völlig zerstört sind. Über eine Reihe guter Resultate berichten Els³⁾, Pietze⁴⁾, Mühsam⁵⁾. Remak rät, die Neurolyse auszuführen, wenn nach 4 Monaten noch keine Besserung der Motilität eingetreten sei. Einigemal kam es zu Rezidiven dadurch, daß der Nerv aufs neue mit der Umgebung verwuchs; es wurde deshalb vorgeschlagen, ihn mit Epidermis, Fett und dergleichen zu umhüllen. Mit dieser Frage beschäftigen sich Reisinger, Mühsam, Neugebauer u. A. Bardenheuer spricht von Neurinsarkokleisis. — Bis zum Eintritt der vollkommenen Heilung vergehen meist Monate und selbst eine längere Zeit. Die Wiederkehr der elektrischen Erregbarkeit läßt oft noch weit länger auf sich warten (Neugebauer). — Zur Auffindung des Ortes der

¹⁾ Z. f. N. XV. ²⁾ Z. f. Chir. VII. ³⁾ Beitr. z. kl. Chir. 10. ⁴⁾ B. k. W. 11
⁵⁾ Z. f. kl. Chir. Bd. 95.

Läsion muß, wenn der Callus nicht deutlich fühl- und sichtbar ist, das Röntgen-Verfahren verwertet werden.

Drückt ein luxierter Gelenkteil auf den Nerven, so ist sofortige Einrenkung erforderlich. In einem Falle meiner Beobachtung, in welchem diese bis zum dritten Tage verschleppt war, hatte sich infolgedessen eine überaus schwere Plexuslähmung entwickelt.

Auch nach vorgenommener Nervennaht ist der Heilungsvorgang durch elektrische Behandlung zu fördern. Man gebe nicht allzu schnell die Hoffnung auf, setze die elektrische Kur bis zum Eintritt der vollendeten Genesung, und wenn diese selbst ein Jahr auf sich warten läßt, fort. Die ans der Lähmung resultierenden Funktionsstörungen können noch zum Teil durch Stützapparate ausgeglichen werden (siehe z. B. Radialislähmung).

Schließlich kann noch zum Ausgleich der persistierenden Lähmungen die Muskeltransplantation (s. S. 276) angewandt werden. Mit dieser sind besonders bei veralteter Radialislähmung mehrfach noch schöne Erfolge erzielt worden (Francke, W. Müller, Gönczy).

Die Besprechung der Therapie der ischämischen Muskellähmung gehört nicht hierher, doch sei auf die Abhandlung von Bardenheuer (s. o.) verwiesen.

Die Neuritis, Nervenentzündung*).

Die Nervenentzündung kann vom Perineurium ausgehen und sich im wesentlichen auf dieses beschränken (Perineuritis), sie kann ihren Sitz hauptsächlich in dem interstitiellen Gewebe haben (interstitielle Neuritis) oder sich in den Nervenfasern abspielen (parenchymatöse Neuritis). Die ersten beiden Formen entsprechen dem Typus eines echten Entzündungsprozesses, die letztere deckt sich mit der Nervendegeneration und bedingt dieselben Veränderungen, wie wir sie als Folgezustände einer Nervendurchschneidung oder sekundäre Nervendegeneration (Wallersche Degeneration) kennen gelernt haben. Eine scharfe Scheidung dieser verschiedenen Formen läßt sich jedoch nicht durchführen, da die vom Peri- und Endoneurium ausgehende Entzündung in der Regel auch das Nervenparenchym in Mitleidenschaft zieht, wie die primäre degenerative Neuritis fast stets mit Veränderungen in dem bindegewebigen Apparate der Nerven verknüpft ist. Es ist begreiflich, daß sich auch in symptomatologischer Beziehung keine scharfe Grenze zwischen den verschiedenen Formen ziehen läßt.

Anatomisches. Die akute Perineuritis kennzeichnet sich durch Rötung und Schwellung des den Nerven umhüllenden Bindegewebes. Selbst eine spindelförmige Auftreibung desselben wird zuweilen beobachtet. Die Gefäße der Nervenscheide sind erweitert, mit Blut überfüllt, seltener kommt es zu kleinen Hämorrhagien. Seröse Transsudation, Auswanderung weißer Blutkörperchen folgen der Hyperämie.

*) Bezüglich der Literatur der neueren Zeit ist besonders auf Bernhardt, Die Erkrankungen der periph. Nerven in Nothnagels Handbuch der Spez. Path. u. Ther. II. Aufl. 04 und E. Remak - Flatau, Neuritis und Polyneuritis, ebenda Bd. XI 1900 zu verweisen. Therapeutisches findet sich u. a. bei Goldscheider im Handbuch der physikal. Therapie Bd. XV.



Fig. 237. (Nach Stransky. Periaxile Neuritis, diskontinuierlicher Zerfallsprozeß etc. Osmiumfärbung.

Die lokale Schwellung ist anfangs durch das Exsudat bedingt, später kann umschriebene Bindegewebswucherung eine knotenförmige Auftreibung des Nerven an einer oder vielen Stellen bedingen (Neuritis nodosa disseminata). Diese Veränderungen beschränken sich selten auf das Perineurium, das Zwischengewebe ist, wenn auch in geringem Grade, ebenfalls entzündlich infiltriert und wenn es sich um eine schwere Form und längere Dauer der Perineuritis handelt, nehmen auch die Nervenfasern an der Erkrankung teil.

Die interstitielle Neuritis beruht auf analogen Veränderungen im Zwischengewebe, sie führt ebenfalls nicht selten zu örtlicher Schwellung und beteiligt wohl immer die Nervenfasern. Nur die leichtesten Formen der Perineuritis und Neuritis interstitialis können ablaufen, ohne daß das Nervengewebe selbst merklich alteriert wird.

Die parenchymatöse oder degenerative Neuritis, die Atrophie der peripherischen Nerven, ist die verbreitetste Form; sie kann sich an die geschilderten Prozesse anschließen oder primär entstehen. Die histologischen Veränderungen sind bereits beschrieben.

Gombaults periaxile segmentäre Neuritis stellt eine besonders leichte Form der Nerven Degeneration dar, bei welcher nur das Nervenmark in einzelnen Segmenten der Nervenfasern zerfallen ist, während der Achsenzylinder erhalten bleibt (s. Fig. 237). Gudden erblickt in ihr einen Restitutionsvorgang. Sie ist bei toxischen und infektiösen Zuständen nachgewiesen worden. Be-

sonders eingehend hat Stransky¹⁾ diese diskontinuierlichen Zerfallsprozesse in den peripherischen Nervenfasern studiert.

Die Ursachen der Neuritis sind recht mannigfaltige. Auf die traumatische Entstehung ist im vorigen Kapitel hingewiesen. Nicht nur die direkte Verwundung der Nerven, sondern auch die Kontusion, die Zerrung, die Kompression bei forcierter Muskelbewegung kann den Anstoß zur Entwicklung der Neuritis geben. Dislozierte Gelenkteile, Knochenkallus, Exostosen, Geschwülste, Halsrippen etc. etc. rufen durch Läsion der Nerven die verschiedenen Entzündungs- und Degenerationszustände hervor. Daß auch eine wiederholte, weniger intensive Kompression des Nerven zu Neuritis führen kann, ist festgestellt. So entsteht z. B. die sog. Krückenlähmung und die professionelle Neuritis, bei welcher der stete Druck eines Hammerstiels, eines Bügels, eines Bohrers oder anderer Instrumente auf die Handnerven diese in den Zustand der Entzündung versetzt (vgl. das Kapitel Arbeitsparese).

Freilich spielt auch die Überanstrengung dabei eine Rolle. Ihre Bedeutung geht besonders aus Beobachtungen von Auerbach, Edinger, Knapp-Thomas und Scheffer (W. kl. R. 03) hervor. Ich habe z. B. einen Fall gesehen, in welchem für die Peroneuslähmung keine andere Ursache als Überanstrengung bei der Nähmaschinenarbeit nachgewiesen werden konnte. Freilich ist die Infektion, Intoxikation und der Marasmus besonders geeignet, den Nerven für diese Schädlichkeit empfänglich zu machen.

Chemische Agentien, die in die Nähe der Nerven gebracht werden, können die Nervenentzündung bedingen; das ist festgestellt für den Äther (bei subkutaner Injektion), für die Überosmiumsäure etc. Die nach Lumbalanästhesie auftretenden Lähmungen, die meist den Abducens betreffen, sind wohl ebenso zu deuten. Ich beobachtete eine Polyneuritis im Bereich der Lumbosakralwurzeln nach diesem Eingriff.

Der Einfluß der Erkältung ist früher entschieden überschätzt worden; aber wir haben doch noch keineswegs das Recht, sie in der Ätiologie der Neuritis ganz zu ignorieren.

Von weit größerer Bedeutung sind die Infektionskrankheiten. In ihrem Verlauf und Gefolge, besonders bei Typhus, Variola, Diphtheritis, Tuberkulose, Syphilis (die syphilitische Neuritis ergreift mit Vorliebe den N. ulnaris resp. die entsprechenden Wurzeln), sieht man nicht nur die multiple, sondern auch zuweilen die lokalisierte Neuritis auftreten. Auch an die Gonorrhoe kann sie sich anschließen. Daß die Wutschutzimpfung ausnahmsweise das peripher. Nervensystem in Mitleidenschaft ziehen kann, scheint aus einer Beob. Pfeilschmidts²⁾ hervorzugehen. Die puerperale Neuritis ist meistens eine Polyneuritis (s. d.).

Die chronische Intoxikation (Alkohol, metallische Gifte, Nikotin) spielt eine ähnliche Rolle, doch erzeugt sie, wenn wir von der toxischen Neuritis des Sehnerven absehen, meistens eine über viele Nerven verbreitete Entzündung resp. Entartung. Die Kohlenoxydvergiftung, die Fleischvergiftung etc., die Intoxikation durch Schwefelkohlenstoff (Benzin, phosphorsaure Salze, Sulfonal u. a. scheinen auch hierher zu gehören) kann ebenfalls Neuritis hervorrufen*).

¹⁾ J. f. Psychol. I. ²⁾ N. C. 08.

*) S. dazu das Sammelreferat von Zangger, *Ergebn. d. inn. Med. u. Kind.* 10. Beachtenswert ist auch die Abhandlung von Guillain-Laroche, *Semaine méd.* 11.

Die Infektion und Intoxikation versetzen das peripherische Nervensystem in einen Zustand, in welchem auch leichte Traumen, die den gesunden Nerven nicht alterieren, eine Neuritis produzieren können. Diese Empfänglichkeit beruht bereits auf leichten, gewissermaßen latenten Ernährungsstörungen im Nerven, die klinisch erst zum Ausdruck kommen, wenn eine neue Noxe die leichte Entzündung oder Degeneration zu einer schweren steigert (Oppenheim und Siemerling¹⁾).

Unter den Ursachen ist ferner der Rheumatismus, die Gicht, der Diabetes, die Leukämie anzuführen. Nach einer interessanten Beobachtung von Cassirer und Bamberger²⁾ scheint sich die Neuritis peripherica auch im Geleit der Pentosurie entwickeln zu können. Auf Gefäßerkrankung (Arteriitis obliterans, Arteriosclerosis) konnte sie in einzelnen Fällen — von mir, Gombault, Joffroy, Schlesinger, Foerster u. A. — zurückgeführt werden. Lapinsky hat entsprechende anatomische Befunde erhoben. Auch im Geleit der Venen-Erkrankung ist sie beobachtet worden (Quenu). Andererseits werden Veränderungen des Gefäßapparates auch als Folge der Neuritis angesehen (Lapinsky, Moltchanoff). Jores hat freilich den Wert der Untersuchungen Lapinskys beanstandet. Es ist hier ferner der Nervendegeneration zu gedenken, die sich im Verlauf der Karzinomkachexie (Oppenheim-Siemerling, Gombault, Oberthür, Klippel u. A.), sowie im Senium (Oppenheim-Siemerling, Elsholz, Sternberg u. A.) entwickeln kann.

Die Entzündung der den Nerven benachbarten Organe kann auf diese übergreifen, z. B. die Caries des Felsenbeins auf den Facialis, die Wirbel- und Rippenkaries auf die Interkostalnerven etc. Auch die Entzündung der Gelenke, die akute sowohl wie die chronische, kann auf die benachbarten Nerven übergehen. Doch scheint das nur selten vorzukommen. Jedenfalls gilt das für die Neuritis ascendens oder migrans, die in der älteren Literatur eine große Rolle spielt. Die experimentellen Untersuchungen haben allerdings gezeigt, daß eine künstlich erzeugte eitrige Nervenentzündung in der Bahn der Nerven ascendieren und sprungweise zentripetalwärts fortschreiten kann (Kast und Rosenbach). Ebenso haben Homén und Laitinen³⁾ experimentell festgestellt, daß in die Nervenscheide gebrachte Streptokokken und ihre Toxine in der Bahn der Nerven und Rückenmarkswurzeln bis ins Rückenmark gelangen. In demselben Sinne hat Marinesco einen Rückenmarksbefund bei Gangrän gedeutet. Für die einfachen, nicht-eitrigen Entzündungen ist dieses Fortkriechen jedoch noch nicht mit genügender Sicherheit bewiesen worden, wenn auch vereinzelte klinische Beobachtungen darauf hinzuweisen schienen, daß die Neuritis vom Orte ihrer Entstehung kontinuierlich oder in Form disseminierter Herde zentralwärts vordringen kann. So kommt es vor, daß eine durch Verletzung der Finger hervorgerufene Entzündung sich auf die Armnerven, an denen dann knotige Schwellungen gefühlt werden können, fortpflanzt. Es ist das aber viel seltener, als die älteren Neuropathologen (besonders

¹⁾ A. f. P. XVIII. ²⁾ D. m. W. 07. ³⁾ Siehe Homén: Die Wirkung der Streptokokken und ihrer Toxine auf verschiedene Organe, Jena 1898 und derselbe, Das Verhalten einiger anaërober Bakterien etc. Arbeiten etc. Helsingfors II u. III.

R. Remak) annahmen*). Neuerdings haben Kausch, Krehl, Gerhardt, Chipault, E. Remak, Redlich, Bolten¹⁾, Köster²⁾ u. A. eine Anzahl von Fällen dieser Art mitgeteilt und hervorgehoben, daß der Prozeß seinen Ausgang besonders von infizierten Hautwunden nimmt. Daß dies möglich ist, muß auch ich zugeben, stehe aber der Lehre von den Rückenmarkserkrankungen durch ascend. Neuritis (vergl. S. 412) nach wie vor skeptisch gegenüber. Denselben Standpunkt vertreten Schultze³⁾ und Köster.

Von Interesse sind die sich auf die Neuritis bei Appendicitis beziehenden Erfahrungen von Raymond-Guillain (Semaine méd. 05), die auch im Sinne der Neuritis ascendens gedeutet wurden. Marcou vertritt bezüglich der „névrite appendiculaire“ diese Auffassung ebenfalls (Arch. gén. d. Med. 05); s. ferner Solirène: Les Complications nerveuses des Appendicites, Thèse de Paris 06 u. Apelt C. f. Gr. 09, Courtellemont, R. n. 08.

Symptome. Die akute interstitielle Neuritis und Perineuritis kann mit Fieber und Schüttelfrost einsetzen, doch ist das für die sich auf einen Nerven beschränkende nicht die Regel. Nur bei der Fazialislähmung des Kindesalters habe ich es mehrmals beobachtet, daß ihrer Entwicklung ein fieberhaftes Stadium voranging. Allerdings konnte da eine entzündliche Affektion des Nervenkerne nicht mit Sicherheit ausgeschlossen werden und muß man nach den neueren Erfahrungen (s. S. 261) sogar bestimmt annehmen, daß die epidemische Kinderlähmung sich auf den Facialis beschränken kann. —

Das Kardinalsymptom der akuten Neuritis ist der Schmerz, der an einer umschriebenen Stelle oder meistens in der ganzen Bahn des Nerven empfunden wird. Dieser Schmerz ist heftig, bohrend, reißend oder brennend, er ist andauernd, wenn auch die Intensität zeitlichen Schwankungen unterworfen ist. Gesteigert wird er durch Bewegungen, durch Druck, durch jede Muskelaktion, die eine Dehnung, eine Kompression des Nerven bedingt. Die Haut ist über dem affizierten Nerven zuweilen gerötet, selten ödematös. Ihre Temperatur kann erhöht sein.

Der entzündete Nerv ist sehr empfindlich gegen Druck, und diese Druckempfindlichkeit betrifft bald den ganzen Stamm, bald umschriebene Stellen, besonders die, an denen er aus einem Knochenkanal, einer Faszie herantritt oder sich um einen Knochen herumschlingt. Der Druck erzeugt in der Regel nicht nur einen örtlichen, sondern einen nach oben und unten ausstrahlenden Schmerz.

*) In der großen Mehrzahl der Fälle, die mir als Neuritis ascendens zugewiesen wurden, konnte ich nachweisen, daß nicht Neuritis, sondern eine traumatische Neurose bzw. Hysterie vorlag; nur 2 oder 3 bleiben übrig, in denen eine echte Neuritis ascendens zu bestehen schien, so in einem Falle, in welchem sich an eine leichte Verwundung des Fingers — Patient hatte die Wunde mit Urin behandelt — eine Radialislähmung anschloß, aber es war außerdem Influenza vorausgegangen. Einen interessanten Fall dieser Art hat Brodmann beschrieben; die Beobachtung Pürckhauers, auf die er dabei verweist, kann jedoch anders gedeutet werden. An der infektiösen Form der Neuritis ascendens hält auch Dejerine fest, und besonders tritt Raymond dafür ein, daß die Neuritis in der Bahn der Nerven aufsteigen und sich bis zum Rückenmark fortpflanzen kann, während sich Sicard (R. n. 05) über diesen Punkt in unserem Sinne ausgesprochen hat. Aus der Kasuistik der letzten Jahre hebe ich die Mitteilungen von Bonfigli (Journ. of ment. VIII), Dejerine u. André-Thomas (R. n. 09), Huet-Lejonne (R. n. 10) und Souques (R. n. 10) hervor.

¹⁾ B. k. W. 08. ²⁾ Fortschr. d. Med. 10. ³⁾ Z. f. N. XXXVIII.

Da die Empfindlichkeit der Nerven aber schon in der Norm eine individuell sehr verschiedene ist und namentlich bei neuropathischen Individuen nach unsern Untersuchungen (J. f. P. I) sehr ausgesprochen sein kann, muß dieses Kriterium mit Vorsicht beurteilt werden.

In manchen Fällen ist eine Schwellung, selbst eine spindelförmige Auftreibung des Nerven, durch die Palpation nachzuweisen (R. Remak, Henschen, Roß, Dreschfeld u. A.). So fand ich bei einem Alkoholisten, der über heftige Schmerzen im Bereich des Nervus peroneus klagte, diesen an der Innenseite der Bizepssehne so beträchtlich geschwollen, daß der Umfang mehr als das Doppelte des normalen betrug. In einem andern Falle zeigte bei einem Tuberkulösen der Nervus ulnaris ein analoges Verhalten. Beschränkte sich hier die Schwellung auf eine umschriebene Stelle des Nerven, so war bei einem andern meiner Patienten der N. medianus fast in ganzer Ausdehnung in einen dicken, harten Strang verwandelt. Hier handelte es sich freilich um eine rezidivierende Neuritis und diese schien auf dem Boden der Neurofibromatosis generalis (s. d.) entstanden zu sein. Propper fand bei rheumatischer Neuritis beträchtliche Schwellung des N. saphenus major. An den Sakralnerven will Guttenberg diese Neuritis nodosa bei Frauen oft konstatiert haben.

Die bisher angeführten Zeichen sind die Symptome des Entzündungsprozesses, sie verraten kaum in einem Punkte die Natur, die physiologische Bedeutung der erkrankten Gebilde, denn der Dolor, Rubor, Tumor und Calor sind die Merkmale jeder Entzündung.

Als Zeichen der Nervenaffektion machen sich zuerst Parästhesien, sowie Hyperästhesie im Ausbreitungsgebiet des erkrankten Nerven geltend. Durchaus nicht so konstant sind motorische Reizerscheinungen: fibrilläres Zittern, tonische Muskelspannungen u. dgl. Die Sehnenphänomene können allerdings bei frischer leichter Neuritis in dem entsprechenden Muskelgebiet gesteigert sein (Strümpell, Möbius, Werner, Brissaud), in der Regel sind sie aber abgeschwächt und fehlen bei einigermaßen vorgeschrittener Neuritis vollständig. Die elektrische Erregbarkeit ist im Beginn nicht selten erhöht, während später — sobald es zu einer Leitungsstörung im Nerven kommt — eine Herabsetzung der Erregbarkeit resp. Entartungsreaktion nachzuweisen ist.

Trophische Störungen an der Haut werden nicht selten beobachtet, namentlich kommt Herpes zoster, Glanzhaut u. dgl. im Geleit der Neuritis vor. Auch ist es zu beachten, daß der Decubitus, die Gangrän, der Pemphigus und besonders das Mal perforant neuritischen Ursprungs sein kann. Noch seltener sind trophische Störungen an den Gelenken: Schwellung und Entzündung, die zuweilen in Ankylose ausgehen, aber daß sie speziell bei der traumatischen Neuritis sich entwickeln können, kann nicht in Abrede gestellt werden. Auch Knochenneubildung, die zu beträchtlicher Hyperostose führte, habe ich ausnahmsweise gesehen. Von einzelnen Autoren wird die Dupuytren'sche Fasziokontraktur auf Neuritis zurückgeführt (Enlenburg).

Für ihre Beziehung zu Affektionen des Nervensystems muß ich auch auf Grund eigener Erfahrungen eintreten, so sah ich z. B. einen Fall, in welchem sie sich bei einem syphilitischen Alkoholiker im unmittelbaren Anschluß an eine schwere Neuritis des N. ulnaris entwickelte. Öfter sind es freilich zentrale Prozesse, namentlich die Gliosis

(Oppenheim, Bieganski, Neutra, Testi, Perrero u. A.), in deren Verlauf sich diese Anomalie entwickelt. Auf die traumatische, rheumatische, gichtische, diabetische (Noorden, Teschemacher) und hereditäre Ätiologie soll hier nicht eingegangen werden.

Im weiteren Verlauf kommen fast immer Erscheinungen hinzu, die auf eine Leitungshemmung im Nerven hinweisen: Anästhesie resp. Hypästhesie, zuweilen auch Verlangsamung der Schmerzleitung (Kraussold, Erb, Westphal), Lähmung und Atrophie. Diese fehlen nur bei reiner Perineuritis und wenn der Prozeß in Heilung ausgeht, bevor es zu tiefgreifenden Strukturveränderungen im Nervenparenchym gekommen ist.

Die chronische Perineuritis resp. Neuritis interstitialis ist gewöhnlich nicht mit Temperatursteigerung verbunden. Die Erscheinungen entwickeln sich schleichend, der Schmerz ist weniger heftig, auch ist die Druckempfindlichkeit nicht so ausgesprochen. Im übrigen gilt für die Symptomatologie das, was in bezug auf die akute Neuritis angeführt ist.

Die parenchymatöse resp. degenerative Neuritis läßt in der Symptomatologie das Wesen der Entzündung am wenigsten hervortreten. Hier kommt es von vornherein zu den Zeichen der Leitungsstörung im Nerven, die nur bei den leichtesten, chronisch verlaufenden Formen vermißt werden. Hypästhesie und schlaffe, degenerative Lähmung in einem bestimmten Nervengebiet sind die charakteristischen Symptome, doch sind auch Schmerzen und Parästhesien in der Regel vorhanden. Dabei ist der Nerv empfindlich gegen Druck, aber nicht in dem Maße, wie bei den geschilderten Formen, auch fehlt die Schwellung des Nerven. Die Druckempfindlichkeit macht sich auch an den in der Entartung begriffenen Muskeln bemerklich. Es ist schon hervorgehoben, daß in der Regel das interstitielle Gewebe an der Erkrankung teilnimmt, und daß auch in symptomatologischer Beziehung die verschiedenen Formen ineinander übergehen.

Beachtenswert ist die Tatsache, daß die Neuritis sich auf die motorischen oder auch auf die sensiblen Fasern eines Nerven beschränken, also gewissermaßen eine systematische Erkrankung sein kann.

Befällt die Neuritis einen rein-sensiblen Nerven, wie den Cutaneus femoris externus oder den N. saphenus major, so betreffen die Reiz- und Ausfallserscheinungen naturgemäß nur die sensible Sphäre. Am häufigsten kommt diese Affektion wohl am N. cut. femoris externus vor (vgl. den Abschnitt Meralgia paraesthetica), doch wurde sie auch am N. saphenus major von Ballet, am N. cutaneus femoris int. von Remak beobachtet. Eine sich auf das Gebiet des N. peroneus superficialis beschränkende Neuritis hat Kutner (M. f. P. XVII) beschrieben. Ferner hat Schlesinger vor kurzem entsprechende Erfahrungen mitgeteilt. Vereinzelt Beobachtungen dieser Art habe ich selbst angestellt, auch einigemal eine Affektion gesehen, die ich als Neuritis der Hautäste des Trigenimus deuten mußte.

In differentialdiagnostischer Hinsicht ist zu berücksichtigen, daß ein Teil der genannten Schädlichkeiten — Traumen, Gifte z. B. CO. und Infektionskrankheiten — auch myositisches Lähmungen hervorrufen können. Ferner ist auf das Kapitel Neuralgie, Hysterie etc. zu verweisen.

Sehr beachtenswert ist es auch, daß die Neuritis sich in den Wurzeln der Rückenmarksnerven lokalisieren und daß es recht schwierig sein kann, diese Radiculitis von der Neuritis zu unterscheiden. Doch beruhen diese Wurzelkrankungen meist auf Lues, selten auf Tuberkulose und es handelt sich da in der Regel um von den Meningen oder vom Knochen fortgeleitete Prozesse; ausnahmsweise ist die Gicht im Spiele. Eine

der wertvollsten und ältesten derartigen Beobachtungen ist die von Kahler¹⁾, welche sich auf die multiple syphil. Wurzelneuritis bezieht. Unter nahezu völliger Vernachlässigung dieser und der übrigen bisherigen (auch meiner eigenen) Mitteilungen der nicht-französ. Literatur hat Camus²⁾, ein Schüler Dejerines, den Gegenstand monographisch bearbeitet und die differentialdiagnostisch bedeutsamen Momente hervorgehoben: die Druckschmerzhaftigkeit findet sich weniger an den Nerven als im Bereich der Wirbelsäule; oft nehmen die Schmerzen beim Niesen und Husten zu, auch wirken, wie ich hinzufügen möchte, die Kopfbewegungen, z. B. beim Rasieren, oft steigend auf die Schmerzen und Parästhesien. Dazu kommt als wichtigstes Moment die Verbreitung der sensiblen und motor. Ausfallserscheinungen entsprechend der radikulären Innervation im Gegensatz zur peripherischen etc. Auch der Herpes spricht mehr für die radikuläre Lokalisation. S. auch Dejerine-Baudouin (Paris méd. II), ferner Claude-Velter, R. n. 12.

Wesen und Grundlage der sog. „Paralyse douloureuse“ (Chassaignac) sind noch nicht genügend klargestellt. Von neueren Abhandlungen über diesen Zustand sind die von Halipré (Revue mens. des malad. de l'enf. 04) und Lövegren (Z. f. k. M. Bd. 49) zu nennen.

Verlauf und Prognose. Die Neuritis kann einen akuten, subakuten oder chronischen Verlauf nehmen. Von einer geradezu „apoplektiformen“ Entstehung ist nur in vereinzelt Fällen die Rede gewesen (Dubois, Dejerine-Klumpke, A. Westphal³⁾). Die akute Neuritis kann in wenigen Wochen in Heilung ausgehen: das gilt auch für die schweren Formen traumatischer Entstehung. Häufiger erstreckt sie sich über einen längeren Zeitraum oder geht in die chronische Neuritis über. Die von Haus aus chronisch verlaufenden Fälle sind langwierig, sie können über ein Jahr, selbst über mehrere Jahre fortbestehen, aber auch dann noch zur Heilung kommen. Die Prognose ist im allgemeinen günstiger bei akuter Entstehung sowie bei rheumatischer und infektiös-toxischer Ätiologie. Im Einzelfalle ist sie abhängig von der Schwere des Prozesses und bei sekundärer Neuritis von dem Charakter des Grundleidens. Die Gefahren, die auf der angenommenen Wanderlust der Neuritis, auf ihrer Neigung, sich am Nerven entlang bis ins Rückenmark fortzupflanzen, beruhen sollen, sind früher wesentlich überschätzt worden.

Therapie. In akuten, frischen Fällen ist, abgesehen von der ev. notwendigen sachgemäßen Wundbehandlung etc., Ruhigstellung des betroffenen Körperteiles erstes Erfordernis, da jede Bewegung, jede Muskelkontraktion den Entzündungsprozeß zu beleben imstande ist. Das kranke Glied soll immobilisiert werden, doch so, daß jeder Druck auf den affizierten Nerven, jede Zerrung an ihm vermieden wird.

Eine allgemeine Diaphoresis ist besonders bei rheumatischer und infektiöser Grundlage empfehlenswert. Örtlich empfiehlt sich die Anwendung von Kälte, wenn sie ertragen wird, die Applikation eines oder mehrerer Blutegel an den Stellen des höchsten Schmerzes, auch wohl die Einreibung der grauen Salbe. Sind die Reizerscheinungen weniger intensiv, so sind feuchte Einpackungen, auch heiße Umschläge, heiße Sandsäcke, lokale Heißluftapplikation (Biers, Tallermans, Hilzinger-Reiners Apparate, der Foen etc.) am Platze, diese eignen sich auch für die Behandlung der Neuritis subakuter und chronischer Entwicklung. Dasselbe gilt für die Vesikantien, die man nur nicht an anästhetischen Hautpartien applizieren darf. In einem überaus

1) Z. f. Heilk. 1887. 2) Étude de Neuropathologie sur les Radiculites. Paris 08. S. auch Mirallié, Progrès méd. 08. 3) A. f. P. Bd. 40.

schweren und hartnäckigen Fall von Neuritis und Perineuritis des N. medianus erzielte ich den besten Erfolg mit einer durch Collod. cantharid. erzeugten Brandblase, die sich in Form einer Leiste über dem Nerven in seinem ganzen Verlauf am Oberarm erstreckte. — Die Diät soll leicht, reizlos sein; für Offenhaltung des Leibes ist von vornherein Sorge zu tragen, ein Laxans wirkt manchmal sehr wohltätig.

Von den Arzneimitteln verdient das Natr. salicyl., das Salophen, Salol und Aspirin empfohlen zu werden, auch das Antipyrin mag versucht werden. Stevenson¹⁾) will mit Nitroglyzerin große Erfolge erzielt haben. Kommt Syphilis in Frage, so ist Jodkalium, Salvarsan und Hg zu verwenden, Gowers empfiehlt die interne Anwendung des letzteren Mittels auch gegen die nicht-spezifische Neuritis. Die Schleimsche Infiltrationsanästhesie hat auch bei der Neuritis zuweilen eine palliative Wirkung. — Sind die Schmerzen sehr heftig, so kann die subkutane Darreichung des Morphiums erforderlich sein. Bei der Neuritis der Sakralnerven ist auch das Cathelinsche²⁾ Verfahren, namentlich von französischen Ärzten, zuweilen mit Erfolg angewandt worden, wenigstens zur Linderung der Schmerzen.

Im akuten Stadium ist die Anwendung des faradischen Stromes nicht am Platze. Dagegen ist eine vorsichtige galvanische Behandlung unter Vermeidung der Stromschwankungen, insbesondere der Schließung und Öffnung, empfehlenswert. Besonders wirksam hat sich in vielen Fällen die stabile Anwendung der Anode an den Hauptschmerzpunkten erwiesen, während die Kathode auf einer zentralen Stelle des Nerven ruht. Stromstärke ca. 2—4 MA. bei einem Elektrodenquerschnitt von ca. 20 qcm. Von einzelnen Autoren werden stärkere Ströme empfohlen, denen ich bei der subakut und chronisch verlaufenden Neuritis ebenfalls das Wort reden möchte. Sie sind aber im Reizstadium zu vermeiden.

Sind die Reizerscheinungen abgeklungen, fehlen sie von vornherein und nimmt die Affektion einen schleppenden Verlauf, so kann die elektrische Behandlung und Massage Hervorragendes leisten. Neben der stabilen Anwendung der Kathode an den Schmerzpunkten resp. Nervenknoten ist die labile galvanische Muskelreizung, und da, wo die faradische Erregbarkeit nicht erloschen ist, der faradische Strom indiziert. Die Massage vermag bei der chronischen Perineuritis nodosa zur Zerteilung der Nervengeschwulst beizutragen, sie ist aber zu vermeiden oder doch in sehr schonender Weise anzuwenden, solange Reizerscheinungen vorliegen. Nach abgelaufener Neuritis wird die Muskelatrophie, die zuweilen bestehende Kontraktur der Muskeln und die Schrumpfung der Faszien etc. durch die Massage, durch aktive und passive Bewegungen am wirksamsten bekämpft.

Auch eine operative Behandlung kann in inveterierten Fällen der interstitiellen Neuritis resp. der Perineuritis von Vorteil sein, nämlich: die Nervendehnung, die eine Loslösung des Nerven von dem adhärenen Gewebe bezweckt, und die Spaltung der verdickten Nervenscheide, die z. B. in einigen von Seeligmüller, Bardenheuer,

1) Med. Record 08. 2) Die epiduralen Injektionen etc. Deutsch von Strauß, Stuttgart 03; siehe auch Pelz, Die epiduralen Injekt., klin. Referat, C. f. G. 04.

König, Barger mitgeteilten Fällen dieser Art zur Heilung geführt haben soll.

Es ist hier auch auf anderweitige chirurgische Maßnahmen sowie auf die verschiedenen Methoden der Injektion von Flüssigkeiten in die Nervenscheide zu verweisen, deren genauere Anführung im Kapitel Neuralgie, Ischias etc. folgen wird.

Die Heilung der chronischen Neuritis kann schließlich noch durch den Gebrauch der Thermalbäder (Wiesbaden, Teplitz, Wildbad, Gastein), der Sool- und Moorbäder angestrebt werden. Auch lokale Moorumschläge sind zu empfehlen. Die Wirksamkeit der Dusche-Massage rühmt Strassner mit Recht.

Die peripherische Lähmung der spinalen Nerven.

Die Lähmung des N. phrenicus.

Die Lähmung dieses Nerven kommt im ganzen nicht häufig zur Beobachtung. Wenn wir von den Erkrankungen des Halsmarks, die seinen Kernursprung betreffen, absehen, so sind es noch relativ häufig Affektionen der Wirbelsäule und der Meningen, die durch Schädigung der 3. und 4. Zervikalwurzel die Lähmung herbeiführen. Dahin gehören die Spondylitis, die Fraktur und Luxation, die Wirbelgeschwulst, die Pachymeningitis, die Spinalhämorrhagie und besonders die syphilitischen Meningealaffektionen. Einen lehrreichen Fall dieser Art hat vor kurzem Westphal¹⁾ beschrieben.

Der Nerv selbst wird durch Verletzungen am Halse im ganzen nur selten getroffen wegen seiner geschützten Lage. Im Verein mit dem 5. und 6. Zervikalnerven wurde er einigemal lädiert (Naunyn, Moritz) so daß die Zwerchfelllähmung im Geleit der Erbschen Lähmung (s. d.) oder der totalen Plexuslähmung (Lewinski²⁾) auftrat. Auch ist es nicht häufig, daß er durch Geschwülste am Halse oder im Thorax komprimiert wird. Holzknecht beschrieb einen solchen Fall. Tuberkulöse Prozesse können den Phrenicus in Mitleidenschaft ziehen (Reynaud). Ich sah eine Narkoselähmung des rechten N. phrenicus, die dadurch entstanden war, daß der Kopf des Patienten bei der Operation zu stark zur Seite gedreht war; möglicherweise war der Nerv aber auch direkt durch den Arm des Operateurs gedrückt worden. Die Lähmung ging übrigens innerhalb weniger Stunden völlig zurück.

Besonders beachtenswert ist die neuritische Phrenikuslähmung, die rheumatischen (?), toxischen und infektiösen Ursprungs sein kann. So kann eine doppelseitige Phrenikuslähmung im Verlauf der Alkoholneuritis auftreten. Die Paralysis diphtheritica ergreift diesen Nerven nicht selten, wie das auch die anatomischen Untersuchungen Lasletts zeigen. Nach akutem Gelenkrheumatismus sah Ohm³⁾ die Lähmung auftreten. Auch bei Bleiintoxikation ist sie beobachtet worden (Duchenne).

Die myositisische Zwerchfelllähmung, die in der Regel durch Fortleitung der Entzündung von Pleura oder Peritonem auf das Diaphragma entsteht, bedarf hier keiner Besprechung. Auf Einatmung von Ammoniak wollte sie Sihle⁴⁾ zurückführen.

1) B. k. W. 11. 2) M. Kl. 08. 3) Z. f. kl. M. Bd. 59. 4) C. f. Phys. 02.

Ob die im Verlauf der Tabes (Gerhardt¹⁾, Levy-Dorn) beobachtete Zwerchfelllähmung zentralen oder peripherischen Ursprungs ist, ist nicht mit Bestimmtheit zu sagen.

Die spinale Kinderlähmung kann auch das Zwerchfell beteiligen und die Phrenikuslähmung kann nach Ablauf des Leidens persistieren (Kraus, Kovaks und Eppinger), doch kommt das höchst selten vor. Die progressive Muskelatrophie kann auf das Zwerchfell übergreifen (Hayem u. A.).

Die Symptome der Phrenikuslähmung sind die der Paralysis diaphragmatica*). Das Zwerchfell kontrahiert sich nicht bei der Inspiration; infolgedessen fehlt die epigastrische Vorwölbung, bei der Palpation ist weder das Herabtreten des Zwerchfells im Moment der Inspiration, noch das der Leber zu fühlen, im Gegenteil: es weicht das Zwerchfell und mit ihm der untere Lebertrand zurück. Bei der Expiration wird dagegen die Hypochondrien- und Magengegend vorgewölbt und die Leber tritt herab. — Das Zwerchfell läßt sich durch Druck nach oben drängen, so läßt sich auch der untere Lungenrand nach oben schieben, wo er durch Perkussion nachzuweisen ist. — Ist die Lähmung unvollständig, so genügt ein leichter Gegendruck der Hand, um das bei der Inspiration herabtretende Zwerchfell zurückzudrängen.

Bei ruhiger Rückenlage braucht keine Dyspnoe vorhanden zu sein, diese tritt aber bei jeder Bewegung ein und kann sehr erheblich werden. Besondere Gefahren bedingt sie, wenn Bronchitis oder Pneumonie hinzukommen und erhöhte Anforderungen an die Atmung gestellt werden. Es leidet ja nicht allein die Inspiration, sondern auch die Expektoration, weil das eingeatmete Luftquantum nicht ausreichend ist und die Bauchmuskeln nicht kräftig wirken können, wenn durch die Erschlaffung des Zwerchfells der Bauchraum vergrößert wird. Aus demselben Grunde ist auch die Bauchpresse weniger wirksam, da die Baucheingeweide nach oben ausweichen können, und es fehlt beim Pressen die Vorwölbung des Abdomens (Grawitz²⁾). Daß auch die doppelseitige Phrenikuslähmung keine gefahrdrohende Erscheinungen mit sich zu bringen braucht, zeigt eine Beobachtung Ohms.

Die einseitige Phrenikuslähmung ist schwer zu erkennen, da die Funktionsstörung eine im ganzen geringfügige ist. Bei sorgfältiger Untersuchung wird sie jedoch meistens entdeckt. Das Fehlen des sogenannten Zwerchfellphänomens (Litten), d. h. der die In- und Expiration begleitenden sichtbaren Zwerchfellbewegungen, kann zu der Diagnose der ein- und der doppelseitigen Phrenikuslähmung verwertet werden. Die Atmungsgeräusche werden besonders an der Lungenbasis nur leise gehört (Suckling, Frischauer). In der neueren Zeit hat die Röntgenographie unsere Kenntnis von dieser Lähmung und ihren Erscheinungen erweitert (Kienböck, Levy-Dorn, Naunyn-Rose, Holzknecht³, Moritz⁴, Lewinski, Jamin, Eppinger⁵).

1) B. k. W. 1893. 2) B. k. W. 06. 3) Ref. W. kl. W. 02. 4) D. m. W. 06.
5) Allgemeine u. spezielle Path. d. Zwerchfells, Nothmagers Handbuch. Suppl. 1911. Siche hier das Nähere. Soeben erschien eine Abhandl. von Stuert: Über Zwerchfellbewegung nach einseitiger Phrenikusdurchtrennung (D. m. W. 12), auf die ich nur verweisen kann.

*) Der Faserbezug, den das Zwerchfell von den Interkostalnerven erhält, scheint beim Menschen zu geringfügig zu sein, als daß er für die Funktion in Frage käme

Daß die einseitige Phrenikuslähmung zu Skoliose führen kann, wurde von Lesser (V. A. Bd. 113) und von Moritz klinisch festgestellt.

Für die Diagnose ist auch das Ergebnis der elektrischen Exploration zu verwerthen. Die elektrische Erregbarkeit kann für den faradischen und galvanischen Strom erloschen sein und sich mit dem Eintritt der Genesung wiederherstellen, wie ich es in einigen Fällen von Alkoholneuritis konstatierte. Bei Neuritis des N. phrenicus findet sich zuweilen ein schmerzhafter Druckpunkt am Halse auf den Scaleni, unmittelbar nach außen vom Sternocleidomastoidens oder zwischen seinen beiden Bäuchen.

Sehr unvollkommen sind unsere Kenntnisse von den sensiblen Störungen im Phrenikusgebiet. Unter Hinweis auf Peter, Henle, Ross, Ferguson, Sherrington u. A., welche annahmen, daß der Phrenicus ein gemischter Nerv sei, hat Kidd (R. of N. 11) die Frage vor kurzem eingehend behandelt und besonders betont, daß neuralgiforme Schmerzen in der Schulter durch die Affektion sensibler Fasern des Phrenicus bei Affektionen des Zwerchfells, der Pleura, Lunge, des Pericards und der Leber etc. reflektorisch hervorgerufen werden können, ebenso wie der Tic des Zwerchfellmuskels diesen Ursprung haben könne.

Ob es eine echte hysterische Zwerchfelllähmung gibt (Briquet, Duchenne), ist nicht sichergestellt. Sie wird nicht selten dadurch vorgetäuscht, daß Hysterische die Thoraxmuskulatur, besonders die oberen kostalen Muskeln, bei der Atmung in übertriebener Weise in Aktion treten lassen, während das Zwerchfell außer Tätigkeit gesetzt wird. Bei längerer Beobachtung kommt es zwischendurch einmal zu einer Vorwölbung des Epigastriums, die zum Verräter wird. Übrigens fehlen auch trotz lebhafter Beschleunigung der Atmung in solchen Fällen die übrigen Kriterien der Dyspnoe, und vor allem: psychische Momente haben den größten Einfluß auf diese Störung. Auch sonst gesunde Personen atmen zuweilen in dieser gekünstelten Weise, wenn man sie zu tieferen Inspirationen auffordert. Wernicke spricht von einer Insuffizienz der Nn. phrenici bei Hysterie und verwandten Neurosen, die sich mit Angst und inspiratorischer Dyspnoe verbinde.

Die Prognose ist gut bei der rheumatischen und hysterischen Form der echten oder scheinbaren Zwerchfelllähmung. Auch in den auf die Diphtheritis folgenden Fällen hat man wiederholentlich Heilung eintreten sehen. Die Beteiligung des Phrenicus bei der multiplen Neuritis ist ein ominöses Zeichen; aber auch bei vollständiger degenerativer Phrenikuslähmung kann noch Heilung eintreten, wie ich das einigemal konstatiert habe. Im übrigen ist die Prognose in der Mehrzahl der Fälle eine infauste.

Therapie: Behandlung des Allgemeinleidens, event. antisyphilit. Therapie, Entfernung von Geschwülsten, die die Lähmung unterhalten, und Elektrotherapie. Bei Neuritis sind auch Gegenreize am Halse, z. B. Blasenpflaster längs des Verlaufes dieses Nerven (Suckling) empfohlen worden. Strychnininjektionen können bei der diphtheritischen Zwerchfelllähmung Gutes leisten. Allgemeinbehandlung der multiplen Neuritis etc.

Lähmung im Gebiete des Plexus brachialis. Kombinierte peripherische Lähmung der Schulter- und Armnerven.

Wegen der Schwierigkeit, welche die Auffassung der anatomischen Verhältnisse bietet, und der großen praktischen Wichtigkeit halte ich es für geboten, eine Darstellung derselben voranzuschicken und werde

dabei der Schilderung folgen, die Schwalbe in seinem Lehrbuch der Anatomie gibt.

Die vorderen Äste des 5.—8. Halsnerven bilden im Verein mit dem ersten Dorsalnerven den Plexus brachialis. Seine Wurzeln, die an Stärke vom 5.—8. Halsnerven allmählich zunehmen, haben bei ihrem Austritt aus den Foramina intervertebralia vor sich die Ursprünge des Scalenus anticus, hinter sich die des Scalenus medius. Indem nun die drei oberen Wurzeln etwas herabsteigen, die dem 8. Halsnerven angehörige horizontal verläuft und die der 1. Dorsalis entstammende anfangs eine vor dem Hals der ersten Rippe aufsteigende Richtung einschlägt, kommt es bald zu spitzwinkligen Vereinigungen der Wurzeln untereinander und so zur Bildung des Plexus. Er liegt in der zwischen dem M. scalenus antic. und med. befindlichen Lücke mit seinen drei obern Wurzeln oberhalb der A. subclavia, mit den beiden untern hinter dieser. Von der Skalenuslücke aus erstreckt er sich schräg absteigend durch die Fossa supraclavicularis, gelangt sodann unter Clavicula und M. subclavius, bedeckt vom M. pectoralis minor und major, zur Achselgrube, von wo aus er, zwischen M. subscapularis und serratus anticus eingebettet, sich rasch in seine langen Armzweige auflöst. Unterhalb der Clavicula liegt die A. axillaris vor der medialen Abteilung des Plexus, wendet sich allmählich auf dessen vordere Fläche, um in der Achselhöhle durch den von beiden Wurzeln des

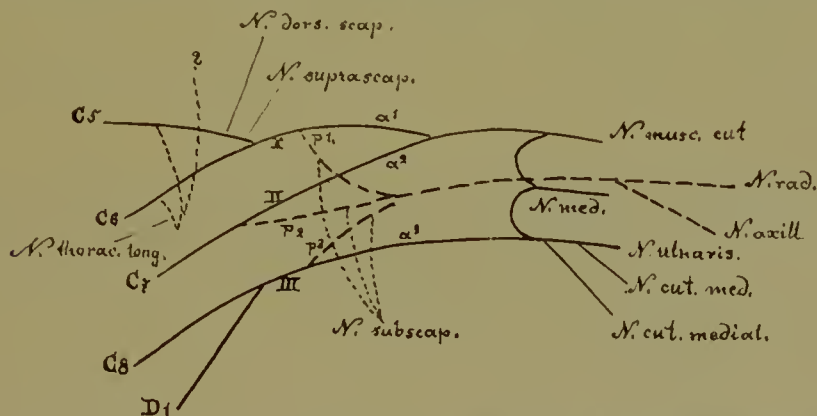


Fig. 238. Rein schematische Darstellung des Plexus brachialis und seiner Zweige.

N. med. gebildeten Schlitz hindurchzutreten und an die hintere Seite dieses Nerven zu gelangen.

In den Verbindungen dieser Nerven zum Plexus brachialis sowie auch in bezug auf die Abgangsstelle der einzelnen Nervenzweige aus den Stämmen kommen zwar zahlreiche Varietäten vor, doch ist meist ein bestimmter Verzweigungstypus zu erkennen, der in dem von mir entworfenen Schema (Fig. 238) zur Darstellung kommt. Zuerst — und zwar noch innerhalb der Skalenuslücke — vereinigen sich der Plexusanteil des 1. Dorsalnerven und des 8. Halsnerven zu einem gemeinsamen Stamme III, der als Truncus brachialis primarius inferior bezeichnet wird. Dann vereinigen sich der 5. und 6. zu dem obern Stamme I, Tr. brachialis primarius superior. Der 7. Zervikalnerv bildet für sich einen mittleren Stamm II, Tr. brachialis primarius medius. Jeder dieser primären Stämme teilt sich in einen vorderen (a^1 , a^2 , a^3) und einen hinteren (p^1 , p^2 , p^3) Ast, die wiederum zu neuen Verbindungen zusammentreten und dadurch drei neue Stränge formieren, aus denen definitiv die langen Armnerven hervorgehen: 1. ein oberer lateraler, Truncus brachialis secund. superior s. lateralis (externus), gebildet von den vorderen Ästen (a^1 und a^2) des 1. und 2. primären Stammes. Er läßt den N. musculo-cutaneus und eine Wurzel des Medianus aus sich hervorgehen. 2. Ein unterer medialer, Tr. brachialis secund. inferior s. medialis (internus). Er wird gewöhnlich nur von dem vorderen Aste (a^3) des dritten primären Stammes gebildet und entsendet die Nn. cutanei (medius und medialis), den N. ulnaris und die zweite Wurzel des N. medianus. 3. Ein hinterer Stamm, Tr. brach. sec. posterior, aus den hinteren Ästen der drei primären Stämme, entsendet den N. axillaris und radialis.

Die kurzen Nerven des Plexus, die zur Schulter gehen, sind die *Nn. thorac. posteriores*, die von der hinteren Fläche des 5. und 6. (vielleicht auch noch von 4.) Zervikalnerven entspringen, bevor diese sich zu dem primären Stamme vereinigen: 1. *N. dorsalis scapulae* zu *M. rhomboid. major et minor*. 2. *N. thorac. longus s. lateralis* entsteht gewöhnlich mit zwei Wurzeln aus dem 5. und 6. Halsnerven, nach anderer Angabe wesentlich aus dem 4. Er verläuft unter der *Clavicula* und hinter dem *Plexus brachialis* zum *Serrat. antic.* Aus den hinteren Ästen der drei primären Stämme, resp. vom hinteren sekund. Stamme entspringen die *Nn. subscapulares* (zum *M. subscapul., teres major* und *latissimus dorsi*) und der *N. axillaris*.

Zu den kurzen Nerven gehört noch der *N. suprascapularis*, der gleich nach der Vereinigung des 5. und 6. Zervikalnerven zum oberen primären Stamme oder noch vor derselben aus diesen entsteht. Er verläuft längs des oberen Randes des *Plexus brachialis* mit der *A. transversa colli* lateralwärts und nach hinten und längs des *M. omohyoideus*, bedeckt vom *M. cucullaris*, zur *Incisura scapulae*, um von hier aus in den *M. supra- und infraspinatus* einzutreten.

Die *Nn. thorac. anteriores* entspringen an der vorderen Seite des *Plexus brachialis* und versorgen die *Mm. subclavius, pectoralis major* und *minor*. An der Innervation des *Pect. maj.* sind mehrere Wurzeln, die 5. und vorwiegend die 6., vielleicht auch noch die 7. beteiligt, und es werden wahrscheinlich die klavikuläre und sternokostale Portion von verschiedenen Wurzeln versorgt.

Bezüglich der Morphologie und Faserverteilung des Plexus, seine Beziehung zu den Nerven und Muskeln sind aus der neueren Literatur die Arbeiten von Harris (*Journ. of Anat. und Phys.* 04), von Viannay (*Lyon med.* 05) und Porot (*R. n.* 05) hervorzuheben.

Es kommen sowohl isolierte Erkrankungen dieser Nerven als auch Plexuslähmungen vor, bei denen der gesamte Plexus oder bestimmte Abschnitte desselben betroffen werden. Dabei ist jedoch eine scharfe Grenze zwischen Wurzel- und Plexusaffektion nicht zu ziehen, da es sich nicht immer entscheiden läßt, ob die Wurzeln vor ihrer Vereinigung zum Plexus oder bereits in diesem betroffen sind (Pagenstecher¹⁾, Raymond). Der Unterschied ist um so weniger ein prinzipieller, als die zugrunde liegenden Läsionen sich nicht selten auf Wurzel und Plexus zugleich erstrecken.

Auf die Versuche einer genaueren Differenzierung der Wurzel- und Plexuslähmungen, wie sie namentlich von Grenet, Warrington-Jones, Delbet-Cauchoix (*Revue de Chir.* 10) u. A. gemacht worden sind, wird noch näher hingewiesen werden.

Verletzungen der Schultergegend, Stoß, Schlag gegen die *Fossa supraclavicularis*, Stich- und Hiebwunden, Fall auf die Schulter etc. können den ganzen Plexus oder einzelne seiner Wurzelanteile lähieren. Besonders gilt das für die *Luxatio humeri* und Gelenkfrakturen. Brüche der *Clavicula* etc., sowie für die forzierte Annäherung der *Clavicula* an die erste Rippe.

Auch durch Zerrung, besonders an dem abduzierten, extendierten Arme, können diese Lähmungen des Plexus hervorgebracht werden. So habe ich mehrfach die Zeichen der Neuritis eines Teiles der Plexuswurzeln bzw. -nerven bei Personen konstatiert, die beim Reiten oder Fahren ein wildes Pferd zu zügeln hatten. Lähr hat auch über eine derartige Beobachtung berichtet, desgleichen Volhard (*D. m. W.* 04), und besonders haben französische und englische Autoren auf dieses Moment bei der Entstehung der Plexuslähmung ein großes Gewicht gelegt (s. u.).

Ferner können Geschwülste der Oberschlüsselbeingrube durch Kompression des Plexus zu Lähmungserscheinungen führen, wie ich es auch in Fällen von Aneurysma und arteriosklerotischer Erweiterung der

¹⁾ A. f. P. XXIII.

A. subclavia beobachtete. — Auch eine primäre Neuritis des Plexus brachialis (rheumatischen, toxisch-infektiösen Ursprungs) kommt vor.

Eine besondere Besprechung beanspruchen die Entbindungslähmungen und die durch Schulterluxation zustande kommende Kompressionslähmung des Plexus.

Die einzelnen Armnerven werden nach ihrem Austritt aus dem Plexus zwar meistens isoliert ergriffen, können aber auch gemeinsam durch Umschnürung des Armes (Turnring, Esmarchs Schlauch etc., selbst durch die Gummibinde, polizeiliche Fesselung) geschädigt werden.

Unter den Formen der partiellen Plexuslähmung*) ist die wichtigste

die (Duchenne-) Erbsche kombinierte Schulterarm-lähmung.

Sie betrifft konstant den M. Deltoideus, Biceps, Brachialis internus und Supinator longus, häufig den Supinator brevis, zuweilen auch den Infraspinatus, seltener den Subscapularis.

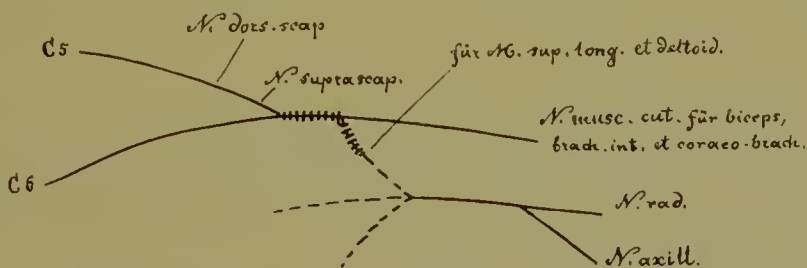


Fig. 239. Schematische Darstellung des Sitzes der Erbschen Lähmung.

Diese Lähmung kommt zustande durch Läsion der 5. und 6. Zervikalwurzel oder des oberflächlich gelegenen primären Plexusstammes, welcher durch die Vereinigung der 5. und 6. Zervikalwurzel entsteht (vgl. Schema Fig. 239). Aus diesem geht der Muskulocutaneus sowie ein Teil der zum Radialis und Axillaris ziehenden Fasern hervor, und zwar offenbar nur der den Supinator longus (zuweilen auch den Supinator brevis) versorgende Wurzelanteile des Radialis sowie der für den Deltoideus bestimmte Wurzelanteile des Axillaris. Gelegentlich wird der etwas höher oben abgehende N. suprascapularis (f. Supra- und Infraspinatus) sowie der Subscapularis mitbetroffen. Daß die genannten Muskeln von einem bestimmten, oberflächlich gelegenen Wurzel- resp. Plexusgebiet versorgt werden, hat Erb durch den Nachweis des Supraklavikularpunktes festgestellt. Durch Reizung dieser oberhalb der Clavicula und nach außen vom Sternocleidomastoideus gelegenen Stelle wird eine Kontraktion der Muskeln ausgelöst, welche bei der Erbschen Lähmung beteiligt sind.

Diese Lähmung wird meistens durch Traumen hervorgerufen, die entweder den Plexus direkt an der angegebenen Stelle treffen oder durch

*) Literaturzusammenstellung siehe bei Bernhardt, Die Erk. d. periph. Nerven 2. Aufl. Wien 02. Ferner bei Stransky im C. f. Gr. 02.

forcierte Adduktion der Schulter an die Wirbelsäule die Clavicula gegen den Plexus drängen. Besonders sind es gewaltsame Bewegungen des in der Schulter erhobenen Armes nach hinten und außen. Früher glaubte man (Hoedemaker, Nonne, Schultze), daß der 5. und 6. Zervikalnerv hierbei zwischen Clavicula und Querfortsätzen der Wirbelsäule komprimiert würde; nach neueren Untersuchungen (Wigand, Büdinger, Kron, Gaupp, Stolper) muß man annehmen, daß die Kompression meist zwischen Schlüsselbein und erster Rippe stattfindet, resp. daß durch die gewaltsame Abduktion und Elevation des Armes die Rückenmarkswurzeln eine Zerrung und selbst Zerreißung erfahren.

Nach den Untersuchungen und Beobachtungen von Fieux, Huet, Duval-Guillain (R. n. 1900), Bruns, Clark, Prout, Taylor (Journ. of Amer. Assoc. 07), Mills u. A. kommt das Moment der Zerrung vorwiegend in Frage, und diese kann eine so beträchtliche sein, daß sich der mechanische Effekt bis ins Rückenmark erstreckt, und daß selbst die Wurzeln vom Mark abgerissen werden. Der 5. und 6. Zervikalnerv haben den weitesten Weg zurückzulegen und werden daher am stärksten gespannt. Philippe und Cestan (R. n. 01) haben das in einem interessanten Falle von Entbindungslähmung auch anatomisch nachweisen können. Indes kann die Zerreißung auch die unteren Wurzeln samt den rami communicantes allein betreffen, bis zu dem Grade, daß sie samt ihren Spinalganglien aus dem Wirbelkanal herausgeschleudert werden (Dejerine - Klumpke, R. n. 08). Leichter noch kommt diese Zerrung dann zustande, wenn der Kopf während der Erhebung des Armes nach der andern Seite geneigt wird (Büdinger, Fieux, Schoemaker). Madlener legt auf die Drehung des Armes nach hinten besonderes Gewicht.

Ein Teil der infantilen Entbindungslähmungen (s. u.) kommt auf diese Weise zustande. Auch bei der Entstehung der sog. Narkoselähmung (Braun) spielt dieser Vorgang häufig eine Rolle, indem während einer langdauernden Operation (es handelt sich meistens um Laparotomie) die Arme der Patientin nach hinten und oben geschlagen werden. Fälle dieser Art sind von Baum, Büdinger, Krumm, Garrigues u. A. beschrieben worden. Braun sah auf diese Weise eine doppelseitige totale Plexuslähmung, Bernhardt eine doppelseitige Erbsche Lähmung zustande kommen. Häufig wurde nur ein einzelner Nerv, z. B. der Radialis, dabei betroffen.

Der Begriff Narkoselähmung wird indes von den meisten Forschern weiter gefaßt. Einmal macht Braun (D. m. W. 1894) darauf aufmerksam, daß die Lähmung auch durch den gegen die Nerven der Axilla gedrängten Humeruskopf erzeugt werden könne. Ferner ist man geneigt, die Bezeichnung auf alle während der Narkose entstehenden Lähmungen, also auch auf die zentralen (zerebralen und spinalen), auf die durch die Chloroformintoxikation etc. bedingten anzuwenden. So sind selbst die durch Hirnblutung und Erweichung in seltenen Fällen während der Narkose entstandenen Hemiplegien (Hofmohl, Büdinger, Senger) unter diesen Begriff subsumiert worden. Besonders weit gehen einzelne französische Forscher (Phocas, Mally, Moret, Cabon), indem sie alle die bei einer in Narkose ausgeführten Operation sich entwickelnden Lähmungszustände hierherrechnen (Paralysies post-operatoires, post-anesthésiques). Man hat vermutet, daß neben der Kompression und Zerrung auch die akute Intoxikation durch Chloroform oder Äther für diese peripherischen Lähmungen verantwortlich zu machen sei (Casse, Ramond - Cottenot¹⁾), daß sie also zu den von mir als toxikotraumatische bezeichneten gehören, doch ist das nicht wahrscheinlich. Die Intoxikation schafft aber durch die totale Erschlaffung der Muskeln günstige Bedingungen für die Entstehung dieser Lähmung. Und es gilt auch hier, daß die chronische Alkoholintoxikation eine Prädisposition bedingt.

Daß Narkoselähmungen auch an den Nerven der unteren Extremitäten vorkommen, soll nachher erörtert werden.

1) Progrès méd. 08.

Der Druck, der die genannten Nerven beim Tragen von Lasten u. dgl. auf der Schulter trifft, kann ebenfalls die Erbsche Lähmung erzeugen. Bei Steinträgern (Rieger), Kohlenträgern (Osann), Soldaten [durch Tornisterdruck (Marsch)], bei einem Suizidalversuch durch Erhängen (Pfeifer) ist das beobachtet worden. Schließlich kann sich eine primäre toxische oder infektiöse Neuritis auf den 5.—6. Zervikalnerven beschränken, wie ich es mehrmals gesehen habe. So konsultierte mich eine Frau, bei welcher sich im Anschluß an einen monartikulären Gelenkrheumatismus gonorrhöischen Ursprungs diese Lähmung entwickelt hatte. In einem andern unserer Fälle schloß sie sich an die gewöhnliche Form der Rheumarthritis acuta an. Krafft-Ebing beobachtete eine doppelte Erbsche Lähmung neuritischen Ursprungs, desgleichen Zuelzer; Heyse konstatierte dasselbe bei einem Phthisiker, der Steinträger war. Rendu sah sie im Verlauf der Meningitis cerebrospinalis entstehen. Erbsche Lähmung nach Fleischvergiftung sah L. Mann eintreten.

Natürlich kann auch die Geschwulstkompression, wenn sie den 5. und 6. Zervikalnerven trifft, diese Lähmung hervorbringen; so war es bei einem unserer Patienten ein metastatisches Karzinom, bei einem andern ein tuberkulöser Abszeß, der die Erbsche Lähmung erzeugt hatte — doch pflegt sich gerade unter diesen Verhältnissen aus der partiellen allmählich die totale Plexuslähmung (s. d.) zu entwickeln.

Die durch Lähmung der vom 5. und 6. Zervikalnerven innervierten Muskeln bedingte Funktionsstörung ist bereits beschrieben worden. Hier sei noch einmal kurz angeführt: Der Arm kann nicht abduziert werden (Lähmung des Deltoideus). Daß er zuweilen noch etwas nach vorn gehoben werden kann, beruht wahrscheinlich darauf, daß die vordere Portion des M. deltoideus manchmal noch kleine Nervenäste von den Thoracici anteriores erhält, sowie auf der Wirkung des Supraspinatus. Der Arm befindet sich in gestreckter Stellung. Es fehlt die Beugung im Ellenbogengelenk (M. biceps, brach. int., sup. longus). Ist der Supinator brevis beteiligt, so befindet sich der Unterarm und die Hand in Pronationsstellung und die Hand kann nicht genügend supiniert werden. Nimmt der Infraspinatus teil, so ist der Arm einwärts gedreht und kann nicht ordentlich nach außen rotiert werden.

Die Lähmung ist fast immer eine atrophische, es findet sich komplette oder partielle Entartungsreaktion, seltener einfache Herabsetzung der Erregbarkeit. Das Supinatorphänomen fehlt, während das von der Trizepssehne erhalten bleibt. Schmerzen sind zuweilen vorhanden.

Über das Verhalten der Sensibilität liegen nur spärliche Beobachtungen vor. Sie war in vielen Fällen intakt, selbst in dem Gebiet des Nervus axillaris, oder die Anästhesie hatte sich doch zur Zeit der Untersuchung wieder ausgeglichen. In andern wurde eine Gefühlsstörung in dem von N. axillaris und musculocutaneus innervierten Hautgebiet gefunden, d. h. an der Außenseite des Oberarms über der mittleren Portion des Deltoideus — nicht ganz bis zum Akromion hinaufreichend — und an der Außenfläche des Vorderarms; zuweilen waren auch sensible Medianusfasern für Daumen und Zeigefinger beteiligt.

Interessante Erfahrungen über das Verhalten der Sensibilität werden von Warrington und Jones mitgeteilt; sie nehmen mit Harris an, daß die entsprechenden

sensiblen Fasern in der 6., die motorischen vorwiegend in der 5. Wurzel verlaufen. Vgl. Harris (Journ. of Anat. and Physiol. 04).

In zwei Fällen von Erbscher Lähmung, in denen die Sensibilität nahezu intakt war, fand ich trophische Störungen an der Haut im Medianusgebiet.

Es gibt unreine Fälle von oberer Plexuslähmung, die von dem Erbschen Typus mehr oder weniger abweichen. So hat Rose bei Exstirpation eines Neuroms die 5. und 6. Zervikalwurzel in großer Ausdehnung resezierieren müssen und darauf eine Beteiligung des Scalenus, Subscapularis, Teres minor und major an der Erbschen Lähmung beobachtet. Heyse fand den N. thoracicus longus beteiligt. Auch eine Beteiligung des Triceps und Pect. major wurde festgestellt.

Die Kombination mit Phrenikus- und Sympathikuslähmung sahen Naunyn und H. Rose (M. f. P. XIV) in einem Falle; ebenso Frischauer (W. kl. W. 05) sowie Moritz (D. m. W. 06).

Es ist dieses Übergreifen der Paralyse auf sonst verschonte Muskeln durchaus verständlich, wenn die Verletzung ihren Angriff nicht scharf auf einen bestimmten Plexusabschnitt bzw. einzelne Wurzeln beschränkt, sondern darüber hinausgreift bzw. die am Halse verlaufenden Stämme anderer Nerven in Mitleidenschaft zieht oder die Muskeln direkt betrifft.

Auch die sogenannte Klimmzuglähmung (Sehrwald), die bei Turnern ein- und doppelseitig, besonders als Folge des „passiven Langhangs“ auftritt, kann dem Bilde einer unreinen Erbschen Lähmung entsprechen, indem sie den N. thoracicus longus und zuweilen auch den N. dorsalis scapulae und andere Nerven beteiligt. Öfter beschränkt sie sich auf den Serrat. anticus major. Nach Sehrwald ist auch hier wesentlich die Hyperextension der Arme und die Drehung der Clavicula im Spiele, durch welche die Plexusfasern zwischen dieser und der ersten Rippe gequetscht werden, und zwar um so leichter, wenn gleichzeitig der Kopf nach hinten gebeugt wird. Die Nervenzerrung dürfte dabei aber auch in Frage kommen.

Andererseits kommen unvollkommene, abortive Formen der Erbschen Lähmung vor, bei denen einzelne Muskeln, z. B. der Supinator longus verschont sind, doch handelt es sich da wohl immer um auch der Intensität nach leichte Formen.

Der Versuch, zwischen radikulärer und Plexuslähmung eine Unterscheidung zu treffen, ist besonders von französischen Forschern (Grenet, Arch. gen. d. Méd. 1900 und Gaz. des hôp. 04) sowie von Warrington-Jones (Lancet 06) u. A. gemacht worden. Sie wollen sogar zwischen intra- und extravertebralen radikulären Paralyzen unterscheiden, so seien bei der intravertebralen oberen Wurzellähmung auch der Levator anguli scapulae, die Rhomboidei und der Serratus anticus, bei der extravertebralen nicht diese, aber gegenüber der Plexuslähmung der N. suprascapularis beteiligt. Auch für die Plexuslähmung selbst hat Grenet eine genauere Differenzierung je nach der Beteiligung der proximalen oder distalen Abschnitte vorgeschlagen. Doch läßt sich diese Scheidung meines Erachtens in praxi meistens nicht durchführen.

Allerdings habe auch ich vereinzelte Fälle gesehen, in denen die Verbreitung der Lähmung wider dem Bilde der typischen Plexuslähmung noch dem einer Wurzel-Affektion entsprach; so hatten sich bei einem russischen Offizier nach Schußverletzung der Fossa infraclavicularis Lähmungserscheinungen mit kompletter EaR im Bereich des Medianus und Ulnaris entwickelt unter völliger Verschonung (und normaler Erregbarkeit) des flexor carpi ulnaris, flexor carpi radialis, der Pronatoren und der okulopupillären Fasern. Ich erklärte diese Verteilung aus der Annahme einer Läsion des Fasciculus medialis des sekundären Plexusstammes distalwärts von der Abgangsstelle des zum Radialis ziehenden Astes und Bergmann schloß sich dieser Deutung an.

Das Studium der uniradikulären Wurzelläsionen befindet sich noch in den ersten Anfängen. Beobachtungen dieser Art liegen vor von Charcot, Wallenberg, Chipault, F. Buzzard, E. Bramwell (R. of N. 03). Die Sensibilitätsstörung scheint dabei entsprechend den experimentellen Erfahrungen Sherringtons den Charakter der partiellen (dissoziierten) zu haben und soll, wie Buzzard angibt, nicht mit Parästhesien verknüpft sein. Motilitätsstörungen sollte man nach Sherrington kaum erwarten, doch stehen die spärlichen Beobachtungen mit dieser Annahme nicht in Einklang, allerdings ist es zweifelhaft, inwieweit es sich hier, z. B. bei Buzzard (Br. 02) um richtig gedeutete Beobachtungen handelt. — Zur Unterscheidung der peripherischen von der radikulären Leitungsunterbrechung können auch die Angaben Heads mit Vorsicht herangezogen werden.

Die Prognose hängt von der Schwere der Läsion ab, meist ist der Verlauf ein langwieriger, die Heilung tritt nicht immer ein. Nach Bruns stellt sich die Prognose viel ungünstiger als für die peripherischen Lähmungen. Ferner scheint sie für die Wurzellähmung ungünstiger wie für die Plexuslähmung, namentlich auch im Hinblick auf die wachsende Schwierigkeit der operativen Behandlung (Warrington-Jones, Dejerine-Klumpke).

In prophylaktischer Hinsicht ist besonders vor dem Emporschlagen der Arme bei Operationen und namentlich vor der gleichzeitigen Seitwärtsdrehung des Kopfes bzw. der Beugung des Kopfes nach der andern Seite zu warnen. Vorschläge zur Verhütung der Narkose-Lähmung macht Horst¹⁾, desgleichen Rosenstrauss²⁾.

Bezüglich der Therapie ist auf S. 539 ff. zu verweisen. Auch die Nervenmaht ist bei Erbscher Lähmung wiederholt ausgeführt worden, so von Lexer, ferner von Bier in von uns beobachteten Fällen, von Bardenheuer, Thorburn, Kennedy, Harris-Low, Czerny (Kramer) Taylor, Engelen u. A. Warrington-Jones empfehlen, die chirurgische Therapie einzuleiten, wenn binnen 7 Monaten keine Besserung eingetreten ist. Desgleichen hat die persistierende Lähmung zu Transplantationsversuchen — Triceps auf Biceps, Pect. oder Cucull. auf Deltoideus — Anlaß gegeben, die zum Teil erfolgreich waren (Tubby-Steward, Hoffa, Vulpius, Hildebrand, Samter u. A.). Schließlich ist auch die Nervenplastik (s. o.) hier des öfteren angewandt worden.

Weniger häufig wird

die untere Plexuslähmung (Klumpkesche Lähmung),

die auf einer Affektion der 8. Zervikal- und 1. Dorsalwurzel, resp. des von diesen gebildeten Plexus-Teiles beruht, beobachtet. Fälle dieser Art haben Flaubert, Seeligmüller, Klumpke³⁾, Pfeiffer⁴⁾, Oppenheim, Dejerine, André-Thomas⁵⁾ u. A. beschrieben. Sie kann durch Geschwülste, die die genannten Wurzeln komprimieren, durch eine osteomartige Verdickung der 1. Rippe (Müller), durch Halsrippe (Seiffer), durch operative Eingriffe, z. B. Wurzeldurchschneidung (Chipault et Demoulin) durch Geschößverletzung (Brasset⁶⁾, durch Zerrung, durch syphilitische Meningitis (Dejerine, eigene Beobachtungen), durch eine primäre Neuritis dieser Wurzeln (eigene Beobachtungen, sowie Feinberg, der sie im Anschluß an Influenza auftreten sah) hervorgerufen werden.

1) C. f. Gynäk. 07. 2) D. m. W. 11. 3) Revue de Méd. 1885. 4) Z. f. N. I. 5) R. n. 04. 6) N. C. 1900.

Auf einen meningitisch-tuberkulösen Herd (?) wurde sie von Gaussel-Smirnoff¹⁾ in einem Falle bezogen. — Als Teilerscheinung der totalen Plexuslähmung kommt sie z. B. bei Schulterluxation resp. bei dem forzierten Repositionsversuch der luxierten Schulter (Flanbert) vor; auch kann sich die totale Lähmung des Plexus so weit zurückbilden, daß nur die untere persistiert.

Die Beobachtungen, welche sich auf die miradikuläre Lähmung der ersten Dorsalis beziehen (Charcot, Buzzard, Bramwell), gehören, streng genommen, nicht hierher.

Gelähmt sind die kleinen Handmuskeln, ein Teil der Vorderarmmuskeln, und zwar die Flexoren (während die Extensoren der Hand wohl nur dann ergriffen werden, wenn auch die 7. Zervikalwurzel in Mitleidenschaft gezogen wird; in einem solchen Falle fand ich den Triceps, die langen Dammenmuskeln und den Extensor carpi ulnaris betroffen, während die Extensores carpi radiales verschont waren). Gefühlsstörung ist meistens vorhanden, und zwar im ulnaren Gebiet der Hand sowie an der Innenfläche des Unterarms und Oberarms. An der Hand greift die Anästhesie zuweilen auch noch ins Medianusgebiet über. Einigemale reichte sie nicht bis über das Ellenbogengelenk hinauf (Müller).

Der radikuläre Charakter der Sensibilitätsstörung trat in einer Beobachtung von André-Thomas zutage, in welcher nachgewiesen werden konnte, daß die Verletzung vorwiegend die Wurzeln der 8. Cervicalis und 1. Dorsalis betroffen hatte. Auch die Bathyanästhesie zeigte eine der Wurzelläsion entsprechende Verbreitung. Der Autor spricht die Vermutung aus, daß die mediale Fläche des Unterarms von der 8. Cervicalis, die des Oberarms von der 1. (und 2.) Dorsalis innerviert wird, während Bramwell diese für den Unterarm in Anspruch nimmt. Für die letztere Annahme sprechen auch meine Erfahrungen. Die Frage bedarf der weiteren Klärung.

Auch in den von mir beobachteten Fällen dieser Art hatte die Anästhesie eine radikuläre Verbreitung.

Vasomotorische Störungen können ebenfalls auftreten. Okulopupilläre Symptome (Horners Symptomenkomplex) stellen sich nur ein, wenn die Wurzeln vor dem Abgang der rami communicantes geschädigt werden, sind also bei der eigentlichen Plexuslähmung nicht zu erwarten.

Es ist aber zu beachten, daß Traumen, die an der Schulter und selbst am Arme angreifen, durch Zerrung zu einer Wurzelläsion in unmittelbarer Nähe der Medulla spinalis führen können. So sind Fälle mitgeteilt worden, in denen forzierte Repositionsversuche bei Schulterluxation die Wurzeln unmittelbar vom Rückenmark losrissen.

Eine derartige Beobachtung verdanken wir z. B. Volhard (D. m. W. 04); er hält diesen Vorgang für einen gewöhnlichen. Zu einer Ruptur der unteren Plexuswurzeln mit Verlagerung derselben und ihrer Ganglien war es auch in einem von Dejerine-Klumpke (R. n. 08) beschriebenen Falle gekommen (s. Fig. 240). Unter diesen Verhältnissen können spinale Symptome neben den peripherischen hervortreten.

Eine Beteiligung der 2. und 3. Dorsalwurzel und ihrer rami communicantes wurde von Egger und Armand-DeLille in einem Falle angenommen.

Eine genaue anatomische Untersuchung der erkrankten Muskeln und Nerven wurde von Apert ausgeführt, auch die sekundären Veränderungen im Rückenmark hat er, wie schon Pfeiffer u. A., feststellen können. Desgleichen wurde von Egger und Armand-DeLille (R. n. 03) sowie von Dejerine-Klumpke die histologische Untersuchung in je einem Falle von totaler Plexuslähmung vorgenommen.

¹⁾ R. n. 06.

Laehr sah in einem derartigen Falle bei Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen einen dem Ursprung der unteren Plexuswurzeln, besonders der I. Dorsalis entsprechenden dunklen Fleck, der vielleicht durch eine Blutung bedingt war.

Therapeut. Bemerkungen s. in d. nächsten Abschnitten, ferner Bardenheuer, A. f. kl. Chir. Bd. 89.

Die totale Plexuslähmung

ist eine im ganzen seltene Affektion und fast immer traumatischen, selten neuritischen Ursprungs. Sie kann bei der Entbindung des Kindes, ferner durch Fraktur des Humerus, der Clavicula etc. zustande kommen. In einem unserer Fälle hatte ein aus beträchtlicher Höhe auf die Schulter des den Kopf zur Seite drehenden Mannes herabstürzender Wagen eine totale und komplette Lähmung des Plexus herbeigeführt. Sehr bemerkenswert ist auch eine Beobachtung Webers¹⁾, welche lehrt, daß eine subkutane totale Zerreißung des Plexus ohne Knochenverletzung zustande kommen kann. Auch Mills²⁾ hat das in einem Falle festgestellt. Durch Zerrung der in die Axilla reichenden Narbe sah ich eine nicht ganz vollständige Plexuslähmung bei einer elf Jahre vorher an Mammakarzinom operierten Frau entstehen. — Von großem praktischen Interesse ist die durch die Schulterluxation hervorgerufene Paralyse der Armnerven. Sie entsteht besonders in den Fällen von Luxatio subcoracoidea und axillaris, in welchen der Humeruskopf unmittelbar auf die Nerven drückt und selbst eine Zerreißung derselben herbeiführen kann. Ebenso kann sie erst durch die forcierten Repositionsversuche hervorgerufen werden (Malgaigne). In neuerer Zeit haben Duplay, Evesque, Duval-Guillain³⁾, Bardenheuer⁴⁾, Delbet-Cauchoix⁵⁾ u. A. sich mit der Frage nach dem Entstehungsmechanismus dieser Lähmungen und dem speziellen Sitz der Läsion beschäftigt. Hämorrhagien, die in den Plexus hinein stattfinden, spielen hier ebenfalls eine Rolle. Sehr ungewöhnlich war die Entstehungsart in einem von Kennedy beobachteten Falle. Hier hatte der Patient sich dadurch, daß er mit dem über eine Stuhllehne herabhängenden Arm eingeschlafen war, ein Aneurysma der Art. axillaris mit Kompression der anliegenden Nervenstämme zugezogen.

Nicht ganz aufgeklärt ist der Mechanismus auch in dem sehr interessanten Falle, den Mme. Dejerine-Klumpke⁶⁾ beschrieben hat, in welchem die unteren Plexuswurzeln samt den Spinalganglien aus ihrem Bette herausgerissen waren.

Bald sind alle Nerven, bald nur einige beteiligt. Oder die ursprünglich totale Lähmung beschränkt sich nach und nach auf ein bestimmtes Nervengebiet. Am häufigsten wird der Axillaris und Radialis betroffen, wahrscheinlich durch Läsion des hinteren Plexusstammes. Meist ergreift sie aber die Muskeln nicht nach ihrer peripherischen, sondern entsprechend der radikulären Innervation. Diese Lähmung ist wohl immer eine degenerative. Gefühlsstörungen sind meistens vorhanden, aber von sehr schwankender Ausdehnung. Ich sah Fälle, in denen eine Harmonie zwischen motorischer und sensibler Lähmung keineswegs bestand, z. B. bei Paralyse aller Armnerven die Anästhesie nur an der

1) M. m. W. 08. 2) Pennsylv. Med. Journ. 11. 3) Les paralysies radiculaires du plexus brachial. Paris 1901. 4) D. m. W. 08. 5) Revue de Chir. 10. 6) R. n. 08.

Hand oder nur an Hand und Unterarm undeutlich angesprochen war. Auch im Gebiet des Axillaris ist häufig eine Gefühlsabstumpfung nachzuweisen. Daß die Innenfläche des Oberarms zuweilen Gefühl behält, wird auf die vikariierende Innervation durch den Intercostohumeralis (resp. die zweite Dorsalwurzel) bezogen. Nach Dejerine-Klumpke ist bei totaler Wurzellähmung des Plexus brachialis nur dieses Gebiet von der Anästhesie verschont (s. Fig. 241), doch zeigt der von Mills be-

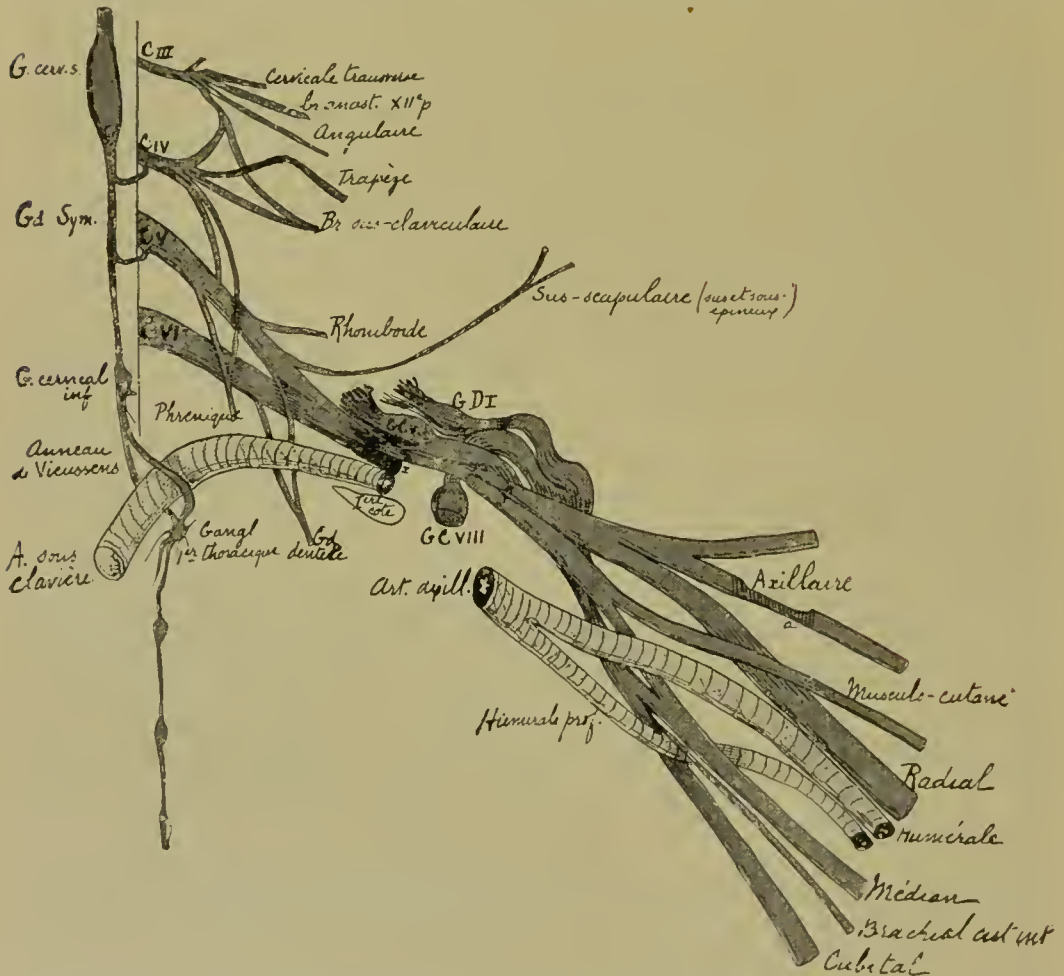


Fig. 240. Totale Wurzellähmung des Plexus brachialis. (Nach Dejerine-Klumpke.) Die 7. und 8. Cervicalis sowie die erste Dorsalwurzel sind vom Rückenmark abgerissen und aus dem Wirbelkanal heraus verlagert, der Plexusstamm der 5. und 6. Cervicalis ist gedehnt; die Art. axillaris und brachialis thrombosiert etc.

schriebene Fall, daß auch bei schwerster Wurzerverletzung die Sensibilität an ausgedehnten Bezirken des Oberarms verschont sein kann.

In einem besonders schweren Falle unserer Beobachtung hatte außer der oberen medialen Partie des Oberarms auch ein Streifen an der Rückfläche desselben seine Sensibilität bewahrt oder wiedererlangt.

Daß die traumatische Plexuslähmung gelegentlich auch den Phrenicus beteiligen kann, lehrt z. B. eine Beobachtung Lewinskis (M. Kl. 08).

Die Prognose der Luxationslähmung ist eine im ganzen wenig günstige. Sie bildet sich zwar in der Regel teilweise oder selbst voll-

ständig wieder zurück, doch bleibt Lähmung und Atrophie einzelner Muskeln öfter dauernd bestehen. Die Regeneration kann sehr lange Zeit, selbst mehrere Jahre in Anspruch nehmen. Bei einem Patienten, der sich durch einen Fall eine Luxatio humeri zugezogen hatte, die vom Arzte übersehen und erst am dritten Tage reponiert wurde, hatte sich Lähmung und Atrophie des ganzen Armes entwickelt, die in den ersten Wochen teilweise zurückging. Am längsten blieb das Radialisgebiet und ein Teil des Ulnarisgebietes betroffen, aber selbst noch nach zwei Jahren wurde eine langsam fortschreitende Besserung wahrgenommen. Alkoholismus bildete hier eine Komplikation.

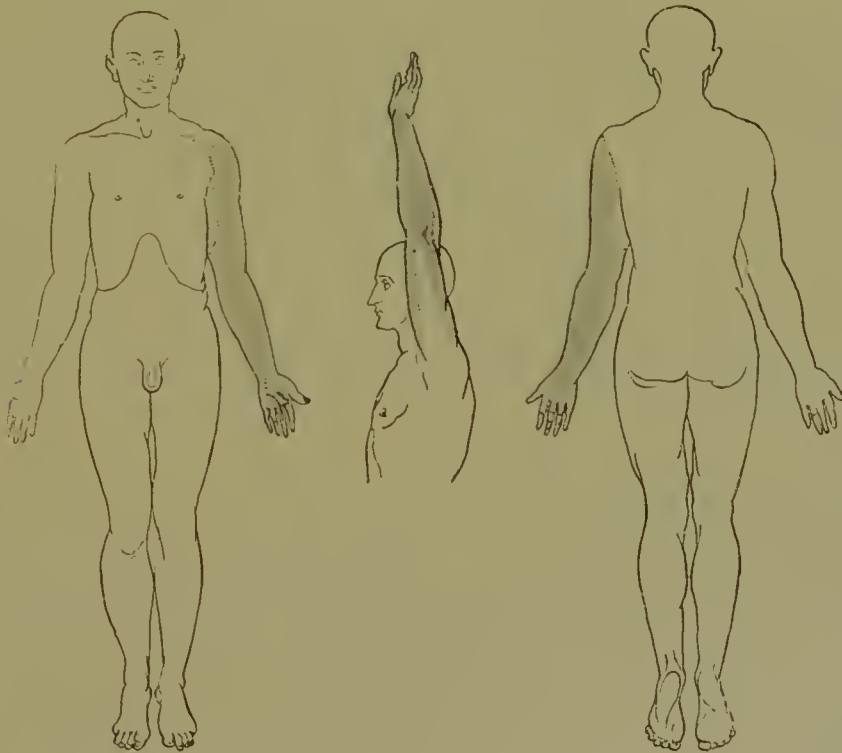


Fig. 241. Totale Wurzellähmung des Plexus brachialis. Die schraffierten Stellen bezeichnen die Verbreitung der Sensibilitätsstörung. (Nach Dejerine-Klumpke.)

Beteiligung der okulopupillären Fasern deutet zwar auf eine tiefgreifende Schädigung, gibt aber doch nicht — wie ich im Gegensatz zu Dejerine-Klumpke hervorhebe — die Berechtigung, eine infauste Prognose zu stellen.

Die Zerreißung der Nerven, ihre Einbettung in ein Narbengewebe kann operative Eingriffe erforderlich machen (Thorburn, Kennedy u. A.). Bardenheuer geht aber zu weit, wenn er den Rat erteilt, bei den schweren, mit EaR einhergehenden Lähmungen schon nach 14 Tagen zu operieren.

Die bei Fraktur der Clavicula entstehenden Plexuslähmungen sind bald eine direkte Folge der Gewalteinwirkung, bald durch den Druck des Knochenfragments oder eines Blutergusses bedingt, oder sie

werden erst durch den Callus erzeugt. Meist ist der ganze Plexus betroffen, doch bleibt der Ulnaris häufig frei (Chipault). Gewöhnlich nimmt der Pectoralis major an der Lähmung teil. Die Behandlung soll, wenn die Schwere der Erscheinungen es erfordert, eine chirurgische sein: Entfernung der Splitter, Resektion des Callus und schließlich Knochenmaht (Chipault), durch diese soll in einzelnen Fällen völlige Heilung bewirkt sein. Einen Heilerfolg erzielte auch Picqué¹⁾ durch dieses Verfahren. Über Anwendung der Neurolyse bei diesen Fällen berichtet Kramer²⁾ aus Czernys Klinik.

Die Beobachtung von Dejerine-Klumpke beweist, daß schon 30 Tage nach der Verletzung die Nerven in festes Narbengewebe eingewachsen sein können.

Die durch Anwendung des Esmarchschen Schlauches erzeugte kombinierte Armlähmung (Langenbeck, Frey, Braun, Bernhardt, Neugebauer) betrifft bald alle Armnerven, soweit sie am Oberarm tangiert werden, bald nur einzelne, wie den Medianus etc. Sie entsteht besonders bei mageren Personen sowie denen mit toxisch geschädigtem Nervensystem (eigene Beobachtungen). In der Regel ist die Lähmung eine leichte oder mittelschwere. In drei von mir beobachteten Fällen trat vollkommene Heilung ein.

Nach Ligatur der A. brachialis in der Cubita sah Mally eine Lähmung des Med., Ulnar. und Rad. eintreten, die er auf die Zirkulationsstörung zurückführen will. Vgl. zu dieser Frage H. Sehlesinger (Z. f. N. XXIX) und die Bemerkungen auf S. 537.

Halsrippen können durch Kompression des Plexus Reiz- und Ausfallserscheinungen in seinem Gebiet hervorrufen. Es sind zunächst Schmerzen und Parästhesien im Verlauf der Armnerven, der Schulternerven und des N. thorac. longus. Dazu kommen gelegentlich objektive Störungen der Sensibilität im Sinne einer Hypästhesie oder Anästhesie und die Zeichen der atrophischen Lähmung. Diese betrifft meist die kleinen Handmuskeln, in einem Falle Bernhardts waren die Erbschen Muskeln ergriffen. Die Sensibilitätsstörungen treten nur ausnahmsweise doppelseitig auf und können in ihrer Verbreitung dem radikulären Typus entsprechen. Auch vasomotorische und sekretorische Störungen kommen zuweilen vor. Fälle dieser Art sind von Bardeleben, Hirsch, Bernhardt, Borchart, Dejerine, Armand-Delille, Weissenstein, Ranzi, Howell, Russel, Thompson u. A. beschrieben und auch von uns beobachtet worden. In der Regel entwickeln sich diese nervösen Erscheinungen allmählich, oft erst um die Pubertätszeit oder Ende des zweiten Dezenniums bzw. im Verlauf des dritten; Frauen werden häufiger betroffen. Doch kommt auch eine akute Entstehung vor, bei der wohl Traumen, namentlich Zerrungen (seltener Infektionskrankheiten), auslösend wirken mögen. Für diese Genese spricht der Umstand, daß auch bei doppelseitiger Halsrippe das Leiden meist während des ganzen Lebens latent bleibt und die nervösen Symptome sich oft nur einseitig finden. Symmetrische Atrophie der kleinen Handmuskeln im Verein mit *Costa spuria* konstatierte Thompson bei vielen Mitgliedern einer Familie.

1) R. n. 09. 2) Beitr. z. klin. Chir. Bd. 28.

Der abnorme Verlauf und Ansatz der Scaleni (an die Costa spuria) soll die Schädigung der Nerven durch Kompression und Zerrung begünstigen. Abnormitäten im Verlauf der Wurzeln bzw. der Plexusbildung (Sherringtons prefixed type) fanden Hertzlet-Keith. Von der Abplattung der Nervenstämme konnten sich Coote und Fischer in vivo überzeugen.

Die Diagnose der Halsrippen stützt sich in erster Linie auf den lokalen Befund: Sicht- und fühlbarer Knochentumor in der Fossa supraclavicularis, über dessen Beschaffenheit und Verlauf die Radiographie genaueren Aufschluß gibt. Ich habe mehrere Fälle einer scheinbar spontan entstandenen Neuritis der Arme nerven gesehen, in denen bei fehlendem oder unsicherem lokalen Befunde nur die Röntgenologie zu einem deutlichen Ergebnis führte (s. Fürrohr, Die Röntgenstrahlen etc., S. 224 ff.).

Bezüglich der Topographie ist zu bemerken, daß das Capitulum der Halsrippe mit dem 7. Halswirbelkörper, das Tuberculum mit seinem Processus lateralis artikuliert, daß ferner nach Gruber vier Formen resp. Grade der Halsrippe unterschieden werden können: beim ersten erstreckt sie sich nicht über den Querfortsatz hinaus, beim vierten gleicht sie einer wahren Rippe und hat eine mit dem Knorpel der ersten Brustrippe verschmolzenen Rippenknorpel. Die häufige Verbindung der Costa spuria mit einer hochsitzenden Skoliosis verdient ebenfalls Beachtung.

Von der Länge, mehr noch von der Wölbung, dem Verlauf und den dadurch bedingten Beziehungen zum Plexus und zu der Arteria subclavia ist die Symptomatologie abhängig, indem die Kompression besonders bei starker Wölbung oder Knickung zustande kommt. Die Erscheinungen, die durch die Verlagerung und Kompression der A. subclavia bedingt werden, sind: Ungewöhnlich deutliche und lebhaft pulsation in der Fossa supraclavicularis (Fischer), Veränderungen des Radialpulses, namentlich bei der Respiration oder bei Bewegungen des Kopfes bzw. beim Erheben des Armes, Blässe der Hand, lokale Synkope bzw. Gangrän der Finger (Hodgson, Coote, Gordon) etc., aneurysmatische Erweiterung der A. subclavia (Willshire, Adams), Thrombose derselben etc. Anfallsweise auftretende vasomotorische Störungen schildert Osler.

Auch auf die hereditären und familiären Verhältnisse ist künftig mehr zu achten. So wurde das Leiden von Israel bei zwei Geschwistern beobachtet; besonders hat Thompson auf das familiäre Auftreten die Aufmerksamkeit gelenkt.

Ich habe schon in der dritten Auflage dieses Werkes darauf hingewiesen, daß die Halsrippen zu den sog. Stigmata degenerationis gehören, sich also mit Nervenleiden verbinden können, die nicht durch sie bedingt werden, sondern auf dem gemeinschaftlichen Boden der neuropathischen Diathese entstehen. So sah ich nicht nur Hysterie und Hypochondrie, sondern in zwei Fällen die Erscheinungen einer Gliosis bei den mit Halsrippen behafteten Individuen. Und hier hatte die Rekurrenzlähmung zu der Vermutung einer direkten Kompression dieses Nerven geführt. Dieses Moment ist also künftig bei der Beurteilung der nervösen Störungen sehr zu berücksichtigen.

Die Annahme einer direkten Kompression des Recurrens (Planet) läßt sich nicht aufrecht erhalten. Im Zweifel bin ich auch, ob ich die in einem solchen Falle von mir beobachtete einseitige Sympathikusaffektion auf eine direkte Schädigung des N. sympathicus cervicalis durch die Halsrippe beziehen darf. In dem von Hunt (Brit. med. Journ. 09) beschriebenen Falle, in welchem ein Singultus durch Exstirpation der Halsrippe beseitigt wurde, dürfte dieser auf Hysterie beruht haben. Das gleiche gilt wohl für den von Scrafini beschriebenen Tic rotatoire.

Die Kombination mit Gliosis wurde auch von Marburg, die mit Sclerosis multiplex von Levi beobachtet.

Die operative Entfernung der Halsrippen ist oft ausgeführt worden (Coote, Fischer, Bardeleben, Nasse, Madelung, Gordon, Quervain, Bergmann, Lexer, Borchardt, Israel, Kiderlen, Dejerine, Ranzi, Beck, Tancrast, Winkler, Seiffer, Thorburn u. A.), und in vielen Fällen haben sich die nervösen Beschwerden danach zurückgebildet. Ich habe auch bei einigen Patienten die Operation ausführen lassen und

mich dabei überzeugt, daß sie eine schwierige und kein kleiner Eingriff ist, zu dem man sich also nur bei erheblichen, hartnäckigen Beschwerden entschließen soll. In einem unserer, von Borchardt operierten Fälle wurde das Resultat zunächst durch Kallusbildung an der resezierten Halsrippe in Frage gestellt, so daß eine zweite Operation — mit Resektion der Clavicula — erforderlich wurde. Etwas Ähnliches scheint Clairmont beobachtet zu haben. Über die Erfolge der Therapie hat sich neuerdings auch Bernhardt recht skeptisch ausgesprochen unter Hinweis auf die Tatsache, daß der Eingriff nicht selten neue Lähmungserscheinungen herbeiführt.

Zur Literatur: Pilling, Über die Halsrippen des Menschen, Berlin 1894; Küster, Die klinische Bedeutung der Halsrippen, Berlin 1895; Bernhardt, B. k. W. 1895; Hertzlet-Koith, Journ. Anat. and. Phys. 1896; Garré, Z. f. orth. Chir. XI; Oppenheim, frühere Auflagen dieses Lehrbuchs und bei Fürnrohr, Die Röntgenstrahlen im Dienste der Neurologie, Berlin 03, S. 224 u. ff.; Kammerer, Annals of Surgery 01; Borchardt, B. k. W. 01; Dejerine-Delille, Arch. d. Neurol. 02; Weissenstein, W. kl. R. 03; Ranzi, W. kl. W. 03; Seiffer, N. C. 04; Bernhardt, B. k. W. 04; Winkler, Weekblad f. Genesk. 04; Helbing, Z. f. orth. Chir. XII; Thorburn, Brit. med. Journ. 04; Beck, Journ. of Amer. Assoc. 04 und 05; Meyrowitz, Beitr. z. klin. Chir. 05; Seiffer, M. f. P. XVI; Howell, Lancet 07; Thorburn, Med. Chron. 07; Gardner, Gaz. des hôp. 07; W. Krause, Fortschr. auf d. Geb. d. Röntgen. 07; Schtscherbak-Kaplan, Obosren. psych. 07; Russel, Med. Record 07; Jones, R. of N. 08; Thompson, Br. 08; Roberts, Journ. of Amer. Assoc. 08; Bernhardt, B. k. W. 09; Goodhart, Amer. Journ. of med. Sci. 09; Vedova, Arch. tal. di Chir. 09; Osler, Amer. Journ. of med. sci. 10; Flatau-Sowicki (N. C. 10).

Die Entbindungslähmung (Paralysie obstétricale)*).

Abgesehen von der durch die Applikation der Zange zuweilen verursachten Fazialislähmung sind es besonders Lähmungen der Armnerven, die intra partum entstehen. Meist handelt es sich um Geburten, bei denen Kunsthilfe notwendig war, häufiger aber um Kopf- als um Steiß- und Fußlagen. Bei Kopflagen kann die Einführung eines Fingers oder Hakens in die Axilla, wenn der Durchtritt der Schulter sich verzögert, durch direkten Druck auf die Nerven oder dadurch, daß die Schulter und mit ihr die Clavicula nach hinten und oben gedrängt wird, die Kompression herbeiführen. Auch die Anwendung der Zange kann dadurch, daß die Zangenlöffel in die Halsgegend gelangen, Plexuslähmung erzeugen, doch trifft das im ganzen nicht häufig zu. Andermalen wird der Plexus durch den Druck, der auf die Schultern ausgeübt wird, um

*) Wir betrachten hier nur die infantile, während die durch den Geburtsakt bei der Mutter erzeugten Lähmungen (die maternen) nicht hierher gehören. — Man hat den Begriff der infantilen Entbindungslähmung noch viel weiter gefaßt und von zerebralen, spinalen und peripherischen gesprochen (z. B. Köster). Bei den ersten beiden Gruppen handelt es sich namentlich um die Folgezustände von Blutungen. Daß bei schweren Geburten nicht selten Blutungen ins Rückenmark und besonders in seine Häute hinein stattfinden, ist festgestellt (Lietzmann, Ruge, Mauthner etc.). Meist sind die Kinder nicht lebensfähig, es sind aber auch persistierende Lähmungen beobachtet worden. Auch Zerreißen des Marks kommt vor (Parrot). —

Eine sehr seltene Form der peripherischen Entbindungslähmung ist die des Levat. palp. sup. und Rect. sup. durch Zangendruck (Nadaud, Berger).

Eine Kombination der Plexuslähmung mit zerebralen Veränderungen infolge des Entbindungsaktes ist von Raymond beobachtet und von seinen Schülern genauer beschrieben worden.

die Geburt des Kopfes zu beschleunigen, geschädigt. Ferner kommt sie zustande bei der Lösung des emporgeschlagenen Armes, wenn der Finger oder ein Haken eingeführt wird, um den Arm nach unten zu drängen oder Traktionen an diesem selbst ausgeübt werden. Daß die Nerven des Plexus brachialis dabei durch Kompression und Zerrung geschädigt werden können, ist oben schon dargelegt worden. Auf die Zerrung wird neuerdings das Hauptgewicht gelegt und für diese außer der Abduktion und Elevation des nach hinten gebrachten Armes die Beugung des Kopfes nach der entgegengesetzten Seite verantwortlich gemacht (Fieux, Schoemaker, Carter). Es geht aus einer Reihe von Beobachtungen hervor, daß es dabei auch zur Zerreißung der Wurzeln kommen kann. Man darf aber nicht so weit gehen, in der Zerrung und Zerreißung die regelmäßige Ursache zu sehen und die Kompression ganz zu vernachlässigen. Auch der Prager, resp. der Smelliesche Handgriff ist beschuldigt worden. In ganz vereinzelt Fällen soll die um den Hals geschlungene Nabelschnur den Plexus komprimiert haben.

Bei Geburt ohne Kunsthilfe tritt die Entbindungslähmung nur sehr selten auf, und zwar dann, wenn das Kind sehr stark, der Schulterdurchmesser sehr groß ist und der Durchtritt der Schultern sich lange verzögert. Beckenenge begünstigt das Zustandekommen der Lähmung, so daß ich unter dieser Bedingung das Leiden bei Geschwistern beobachtete.

Die typische Entbindungslähmung ist die schon von Duchenne beschriebene: betroffen sind der *M. deltoideus*, *biceps*, *brach. int.*, *sup. long.*, *sup. brevis* und *infraspinatus*. Der Humerus ist einwärts rotiert, der Unterarm gestreckt, die Hand proniert. Diese Einwärtsrollung des Armes und Pronation der Hand ist ein recht charakteristisches und konstantes Zeichen der Entbindungslähmung, an dem sie häufig auf den ersten Blick zu erkennen ist (s. Fig. 242). Zur Lähmung gesellt sich bald Atrophie. Gefühlsstörung ist bei dieser Form in der Regel nicht vorhanden, doch habe ich sie in 2 Fällen im Axillarisgebiet konstatieren können. Ein Übergreifen der Entbindungslähmung auf den *Latissimus dorsi*, *Teres major* und andere Muskeln kommt zuweilen vor.

Viel seltener (nach Stransky in 12 von 94 Fällen) entspricht sie der unteren Plexuslähmung (Fig. 243) mit den charakteristischen okulopapillären Symptomen etc.; und nur ansahnungsweise erstreckt sich die Entbindungslähmung auf den ganzen Plexus, resp. seine Wurzeln (Beob. von Seeligmüller, Jolly, Oppenheim u. A.). Es liegt ihr dann meist eine schwere Gewalteinwirkung zugrunde, bei der es zu Fraktur des



Fig. 242. Entbindungslähmung des linken Armes. Gewöhnliche Form (Typus Duchenne-Erb). Eigene Beobachtung.

Hmmerns, Acromion oder dergl. gekommen ist. Dann sind auch gewöhnlich Gefühlsstörungen vorhanden, die sich auf den ganzen Arm erstrecken können; doch ist meist das mediale Gebiet der Axilla oder selbst die ganze Innenfläche des Oberarms, für deren Innervation der Intercostohumeralis eintritt, verschont (s. o.).

Unreine Fälle, bei denen Wurzeln des unteren und oberen Plexusgebietes beteiligt sind, aber doch mit Vorherrschen dieses oder jenes Typus, werden öfter beobachtet (Huet). Nur in vereinzelten Fällen hat sich die Entbindungslähmung auf einen Nerven — z. B. den Axillaris (Oppenheim, Bollenhagen) — beschränkt.

Eine Abhängigkeit des Lähmungstypus von der Lage des Kindes ist zwar von einigen Autoren (Peters, Jolly) angenommen worden, doch lassen sich gesetzmäßige Beziehungen nicht feststellen (Stransky).

Daß in einem Falle von typischer Entbindungslähmung die Läsion den Erbischen Punkt betrifft, konnten Nonne und ich auch anatomisch nachweisen. Ich



Fig. 243. Untere Plexuslähmung rechts.
Entbindungslähmung.
(Eigene Beobachtung.)



Fig. 244 (nach Jolly). Haltung der Arme in einem Falle von atypischer Entbindungslähmung, in welchem vorwiegend die 7. Zervikalwurzel betroffen, dagegen die 5. und 6. verschont war.

fand eine Degeneration der 5. und 6. Zervikalwurzel, die sich in den Axillaris, Musculocutaneus und Radialis fortsetzte.

Selten ist die Entbindungslähmung eine doppelseitige. Einen bemerkenswerten, aber ungewöhnlichen Fall dieser Art hat Jolly¹⁾ beschrieben; hier waren gerade die vom 5. und 6. Zervikalnerven versorgten Oberarmmuskeln frei, während die des Unterarmes und der Hand zugleich mit dem Pectoralis major, Latissimus dorsi und Triceps betroffen waren. Die Kontraktion der Antagonisten (Deltoides und Biceps) bewirkte eine eigentümliche Haltung der Arme (Fig. 244). Jolly nahm eine Läsion der Rückenmarkswurzeln, besonders des 7. Paares an und vermutete, daß die der Gesichtslage in seinem Falle entsprechende

¹⁾ Charité-Annalen XXI.

Lordose der Halswirbelsäule eine Wurzelzerrung verursacht habe. Einen sehr schweren, durch zentrale Veränderungen komplizierten Fall beschrieben Philippe und Cestan¹⁾, sie konnten die Zerreißung der Wurzeln durch die anatomische Untersuchung feststellen.

Zu den Komplikationen der Entbindungslähmung gehören Frakturen des Humerus, der Clavicula, die Schulterluxation, das Hämatom des Sternocleidomastoideus, die Epiphysenlösung. Küstner meint sogar, daß die letztere in manchen Fällen das Bild der Entbindungslähmung, speziell der Lähmung des Infraspinatus vorgetäuscht habe. Auch Helbing vermutet, daß sie oft das primäre Moment bilde. Indes erzeugt dieser Zustand lokalen Schmerz und weiche Krepitation. Auf die Asphyxie als prädisponierendes Moment legt Stransky Gewicht. Schüller schreibt dem Caput obstipum diese Bedeutung zu.

Die Prognose ist eine nicht ungünstige, doch gehen über diesen Punkt die Erfahrungen der verschiedenen Forscher weit auseinander, und es wird von der Mehrzahl die geringe Tendenz zur völligen Anheilung betont. Es gibt Fälle, in denen sich die Lähmung innerhalb weniger Wochen zurückbildet, andere, in denen sie Monate und selbst ein Jahr oder mehrere besteht und dann nur noch bis zu einem gewissen Grade gebessert wird. Ich sah in sechs Fällen vollkommene Heilung eintreten (in einem war allerdings nur der Axillaris betroffen), während Seeligmüller, Bernhardt, d'Astros, Jolly, Warrington-Jones u. A. nur teilweise Restitution konstatierten. Diese ist für die schweren Formen die Regel (s. u.). Die Affektion kann auch ungeheilt bleiben. Die obere Plexuslähmung gibt eine günstigere Prognose als die untere (d'Astros) und totale: die osteoartikulären Komplikationen verschlechtern die Prognose. — Bruns meint, daß sich die Zerrungswirkung oft bis ins Rückenmark fortsetze, und daß darin der ungünstige Verlauf begründet sei.

Ich hatte Gelegenheit, einen 14jährigen Knaben zu untersuchen, bei dem die doppelseitige Entbindungslähmung nur teilweise zurückgegangen und durch die sekundären Veränderungen ein merkwürdiges Bild entstanden war. Die Lähmung war die typische (Duchenne-Erbsche) gewesen, doch hatten sich die Deltoidei nahezu vollkommen, ebenso die Bicipites erholt, dagegen waren die Supinatoren, insbesondere die longi, vollkommen geschwunden, die Infraspinati funktionierten wieder, aber nicht vollkommen, die Bicipites waren (wohl infolge des gänzlichen Schwundes des Sup. longus) in Kontraktur geraten. Durch die Beschränkung der Supination und Auswärtsrollung kamen eigentümliche Manipulationen zustande. Wollte Patient z. B. die Hand zur Nase führen, so abduzierte er zuerst die Oberarme bis zur Horizontalen etc. Im ganzen schien es mir, als ob neben dem Funktionsausfall der genannten Muskeln auch die Gewöhnung (Gewohnheitslähmung im Sinne von Ehret) bei diesen Manipulationen eine Rolle spiele. Dasselbe habe ich in einem weiteren Falle konstatiert und neuerdings eine Anzahl derartiger Individuen untersuchen können. Der Habitus war immer der gleiche (s. Fig. 245), aber bei genauerer Betrachtung waren doch auch Unterschiede zu konstatieren; so fand ich in einem Falle die Schultern durch Kontraktur des Subscapularis fixiert, dabei versagte die Funktion des Infraspinatus, während er auf den elektr. Reiz reagierte. Überhaupt habe ich mich öfter davon überzeugen können, daß nach der Rückbildung der Lähmung die Kontraktur der Antagonisten, besonders des Subscapularis und Pectoralis major, ein Haupthindernis für die Wiederherstellung der Funktion bildet. Auch die Überdehnung der Muskeln steht der Wiederherstellung der Funktion im Wege (Lorenz, Jones, Helbing).

Huet hat nach mir, aber ohne von meiner Mitteilung Kenntnis genommen zu haben (briefliche Mitteilung des Autors, s. auch R. n. 08) fast die gleichen Beobachtungen angestellt und ganz dieselbe Deutung gegeben. An einem großen Material hat er sich

¹⁾ R. n. 1900.

davon überzeugen können, daß sich bei unvollkommener Restitution diese Erscheinungen konstatieren lassen. Eine Wachstumshemmung der Knochen ist dabei auch beobachtet worden (Guillemot, Huet).

Die von Drenkhahn (D. milit. Z. 05) beschriebene „angeborene Supinationsbehinderung der Unterarme“ dürfte vielleicht in einem Teil der Fälle auch so zu erklären sein.

Die Aussichten sind weniger günstig, wenn Entartungsreaktion besteht. Doch dürfte es in den ersten fünf bis acht Wochen kaum möglich sein, die Störung der elektrischen Erregbarkeit zu erkennen (s. S. 44). Jedenfalls ist es geboten, so früh wie möglich mit der Elektrotherapie zu beginnen. Später kommt besonders orthopädische Behandlung in Frage. Bleibt die Heilung aus, so kann nach den Erfahrungen Kennedys die Neurolyse und Nervennaht ein berechtigter



Fig. 245. Entbindungslähmung. Typus Duchenne-Erb mit Beteiligung der Extensores carpi. Aufnahme im 12. Lebensjahr. (Eigene Beobachtung.)

Eingriff sein. So war in einem Falle neun Monate nach der Operation die Beweglichkeit eine fast normale. Er rät, den Eingriff vorzunehmen, wenn auch nach zwei Monaten eine Tendenz zur spontanen Rückbildung noch nicht hervortritt. Doch hat er diese Frist zweifellos zu kurz bemessen. Ausgezeichnete Resultate werden auch von Taylor berichtet. Nach seinen Erfahrungen ist das zweite Lebensjahr die günstigste Zeit für die Operation. Beachtenswert sind ferner die Erfahrungen von Warrington und Jones, von Pürckhauer, Vulpinus u. A.

In einem Falle von Geburtslähmung des N. radialis erzielte Spitzzy durch Neuroisation des Radialis vom Medianus völlige Heilung. —

Sehr beachtenswert sind die Bestrebungen, welche darauf gerichtet sind, die sekundäre Kontraktur der Einwärtsroller und Pronatoren durch Tenotomie und nachherige Fixation der Extremität in der der Kontraktur entgegengesetzten Stellung zu beseitigen. Es wird damit auch

die Funktion der überdehnten Muskeln (der Auswärtsroller) günstig beeinflusst. Über Erfolge dieser Therapie berichtet Helbing¹⁾ und zwar handelt es sich besonders um die Tenotomie des Pectoralis major (event. auch des Teres major).

Auf einem andern Wege wird dasselbe Ziel erreicht durch Osteotomie am oberen Humerusende und Fixation des Oberarms in extremer Außenrotation und rechtwinkliger Abduktion (Hoffa, Spitzzy, Vulpius, Helbing²⁾), während die Hand in maximaler Supinationstellung fixiert wird.

Die Muskel- bezw. Sehnen transplantation kann hier ebenfalls von guter Wirkung sein, so hat Helbing in einem meiner Fälle neben der Tenotomie des Pect. maj. auf meinen Rat die Sehne des Teres major durchgeschnitten und auf die Spina tuberculi majoris verpflanzt mit dem Erfolg, daß die Innenrotations-Kontraktur aufgehoben wurde und bei elektrischer Reizung des Teres major Auswärtsrollung erfolgte.

Wie notwendig eine kousequente und sachgemäß geleitete Übungstherapie ist, das geht aus den von mir und Huet mitgeteilten Beobachtungen hervor.

Der von englischen Ärzten erteilte Rat, den gesunden Arm zu fixieren, um das Kind zum Gebrauch des gelähmten zu zwingen, verdient Beachtung.

S. auch Payr, D. m. W. 08, Rohde, Z. f. Kind. 09.

Bezüglich der Prophylaxe dieser Lähmungen sind von Schoemaker die wichtigsten Maßnahmen erörtert worden.

Von welcher Bedeutung die Schulung und Tüchtigkeit des Geburtshelfers in dieser Hinsicht ist, das lehrt eine interessante Mitteilung Guillemons über ein endemisches Auftreten der Entbindungslähmung in dem Wirkungsbereich einer Hebamme.

Die Literatur zu diesem Abschnitt siehe besonders im Sammelreferat von Stransky, Über Entbindungslähmungen der oberen Extremität beim Kinde, C. f. Gr. 02, ferner Huet, R. n. 02, Stolper, W. kl. W. 01. (N. C. 03). Kennedy, Brit. med. Journ. 03. Albert-Weil, Les paralysies radicul. obstétr. etc. 05. Thoyer-Rozat, L'Obstétrique 04. Bauduy, Thèse d. Paris 05. Vigier, Des paralysies obstétr. Thèse d. Montpellier 04. Taylor, Journ. of Amer. Assoc. 07 und Journ. of Nerv. 11. Warrington and Jones, Lancet 06. Pürckhauer, Z. f. orth. Chir. XXI, Spitzzy, M. m. W. 08. Vulpius, M. m. W. 09. Trevelyan, Quart. Journ. 09.

Lähmung einzelner Schulter- und Armnerven.

Einzelne dieser Nerven werden nur selten, andere häufiger isoliert von Lähmung ergriffen.

Der N. thoracicus longus

kann durch Traumen in der Supraklavikulargrube geschädigt werden oder auch in seinem axillären Verlauf. Nach Schulterverletzungen, nach Fall, Schlag, Stoß auf die Schulter, nach Stich in die Achsel hat man diese Lähmung eintreten sehen. Das Tragen von Lasten kann ebenfalls als Trauma wirken. Ferner ist es möglich, daß der Nerv bei energischer Kontraktion der Scalenii eine Kompression erfährt. Auch infolge von Überanstrengung, namentlich körperlicher Arbeit, die unter dauernder oder stetig wiederholter Erhebung des Armes ausgeführt

¹⁾ B. k. W. 10. ²⁾ Orthopädie und Nervenkrankheiten.

wird, kann diese Lähmung sich entwickeln. Überanstrengung beim Zuschneidern im Verein mit einer Infektion wurden von Claude-Descomps in einem Falle beschuldigt. Bei turnerischen Übungen (Klimmzug) hat man sie ebenfalls zuweilen entstehen sehen.

Es ist begreiflich, daß Männer weit häufiger erkranken als Frauen, und daß die rechte Seite häufiger betroffen wird als die linke.

Im Anschluß an Diphtheritis und Typhus (Nothnagel, Bäumlcr, Souques-Castaignc), nach Influenza (Bernhardt, Rad) ist isolierte Lähmung des *N. thoracicus longus* beobachtet worden. Doppelseitige Serratuslähmung nach Flecktyphus beschreibt Schabad. Man spricht auch von rheumatischer Lähmung dieses Nerven. Einmal sah ich sie im Puerperium entstehen. An der oberen Plexuslähmung nimmt dieser Muskel gewöhnlich nicht teil. Der Annahme einer hysterischen Serratuslähmung (Verhoogen, Biro) stehe ich skeptisch gegenüber, sie kann aber durch Kontraktur der Antagonisten vorgetäuscht werden (Seeligmüller). In vielen Fällen bleibt die Ätiologie unklar.

Die Symptome sind die der Serratuslähmung (s. S. 19, Fig. 5—7); Gefühlsstörung ist in der Regel nicht vorhanden, doch kommt Schmerz im Verlauf des Nerven vor. Die elektrische Prüfung ergibt bei den schweren Lähmungen Entartungsreaktion.

Die Funktionsstörung ist bei der Lähmung des Serratus zwar nicht so erheblich wie bei der des Deltoideus, aber der Kranke ist doch nicht imstande, eine Last zu heben und mit einem schweren Werkzeug (Hammer, Beil) zu arbeiten. Oft ist die Fähigkeit, den Arm über die Horizontale hinaus zu erheben, erhalten. Steinhausen stellt das sogar als Regel hin und führt die Erscheinung auf die Verschonung der oberen Muskelbündel zurück, deren Wurzelanteil Verletzungen leichter entgehe, dem wird jedoch von Struthers auf Grund genauer anatomischer Untersuchungen widersprochen. Häufig ist der *Cucullaris*, namentlich die mittlere und untere Portion, im Verein mit dem Serratus betroffen. Souques stellt die assoziierte Lähmung des Serratus und des skapularen Trapezius sogar als den gewöhnlichen Typus dieser Paralyse hin und läßt sie durch das Zusammenwirken dieser Muskeln bei bestimmten Bewegungen zustande kommen. Auch von E. Bramwell und Struthers wird die Seltenheit der reinen Serratuslähmung hervorgehoben.

Einen isolierten angeborenen Defekt dieses Muskels beschreibt Jeremias, Z. f. N. Bd. 38.

Die Prognose ist vom Grundleiden abhängig und bei der rheumatischen und postinfektiösen Form günstig, während in den schweren traumatischen Fällen die Lähmung persistieren kann. Die Heilung tritt oft erst nach vielen Monaten ein. Erweist sich das Leiden als unheilbar, so kann die Funktionsstörung durch Transplantation des *Pect. major* auf den Serratus ausgeglichen werden.

Derartige Resultate werden von Tubby (Brit. med. Journ. 04) und Samter (D. m. W. 06 und 07) mitgeteilt. In einem unserer Fälle hat Katzenstein durch Transplantation des *Infraspinatus* und *Pectoralis major* vollen Erfolg erzielt; hier erhielt ich bei elektr. Reizung des *Pector. Serratus*wirkung. In einem anderen Falle verwandte er zur Transplantation den *Trapezius*, *rhomboideus major* und *pect. major*, indem er den Ansatz des *Trapez.* und *rhomboid.* an der Wirbelsäule durchtrennte, die Muskeln nach außen schlug und an die 7.—9. Rippe sowie an d. M. *latiss. dorsi* festnähte. Aus Antagonisten des Serratus schuf er so Synergisten etc. (B. k. W. 08).

Literatur s. bei Bernhardt in Nothmagers Handbuch, ferner Bareiro, Thèse de Paris 1895; Souques - Castaigne, Nouv. leon. XII 1899; Steinhausen, Z. f. N. XVI; Bramwell - Struthers, R. of N. 03; Struthers, R. of N. 03; Bernhardt, B. k. W. 05; Biro, Z. f. N. XXIII; Claude - Deseomps, R. n. 06; Schabad, Petersb. med. Woch. 09.

Axillarislähmung.

Fall, Schlag auf die Schulter, selbst Fall auf die Hand mit Kontusion der Schulter, Kompression des Nerven, z. B. durch Krückendruck, rheumatische und infektiöse Einflüsse können die Lähmung hervorrufen. Es gibt eine sich auf den Deltoideus beschränkende Form der Bleilähmung. Bei einem an chronischem Saturnismus Leidenden sah ich eine Axillarislähmung mit Gefühlsstörung eintreten, nachdem er längere Zeit Lasten auf der Schulter getragen hatte; die Lähmung war hier also eine toxikotraumatische. — Auch die Neuritis diabetica kann den N. axillaris isoliert befallen, ebenso die Neuritis puerperalis (Tuma, Syllaba).

Raymond¹⁾ konstatierte eine doppelseitige Paralyse dieses Nerven, die infolge anhaltender Elevation der Arme (im Schlafe) entstanden, also durch Zerrung bedingt war. Dasselbe konnte ich einigemal feststellen. Die Lähmung des N. axillaris infolge des im Schlafe ausgeübten Druckes war schon von Seeligmüller beschrieben worden; Strauß hat ebenfalls über einen Fall dieser Art Mitteilung gemacht. Die Luxationslähmung kann den N. axillaris ausschließlich betreffen, häufiger sind andere Nerven beteiligt, es kommt dabei selbst gelegentlich zu einer Zerreißung des Nerven. Ausnahmsweise beschränkt sich die Entbindungslähmung (Oppenheim) sowie die Narkoselähmung (Skutsch) auf diesen Nerven. Durch Schleuderbewegung des Arms beim Abwerfen einer Last sah Wallerstein diese Lähmung entstehen.

Die Axillarislähmung ist entweder eine rein motorische, und es besteht nur Gebrauchsunfähigkeit des Musculus deltoideus, während die Beteiligung des Teres minor sich nicht deutlich markiert — oder es findet sich gleichzeitig Anästhesie im Gebiet des Nervus axillaris. Die aus der Lähmung resultierende Funktionsstörung ist schon S. 20 beschrieben worden. Es wurde dort auch auf die von Duchenne, Kron, Kennedy, Rothmann, Loewe, Steinhausen, Hoffmann, Hasebroek und mir festgestellte Tatsache hingewiesen, daß trotz kompletter Lähmung des Deltoideus die Abduktion des Armes zuweilen durch das kompensatorische Eintreten anderer Muskeln — des Serratus antic. major, Cucullaris, des Infra-, Supraspinatus, Triceps, Biceps und Pectoralis major — bewerkstelligt werden kann. Kron hat durch methodische Kräftigung dieser Muskeln die durch Lähmung des Deltoideus bedingte Beweglichkeitsbeschränkung zum Ausgleich bringen können. Er fand die Muskeln dann hypertrophiert.

Nach Steinhausen und Dörrien (D. m. W. 08) spielt der Infraspinatus schon in der Norm bei der Abduktion des Armes eine Rolle.

Ich sah einen Fall, in welchem gleich nach Eintritt dieser Lähmung, die allerdings eine rezidivierende war, der Wettkampf zwischen den kompensatorisch eintretenden Infraspinatus, Cucullaris, Pect. major das Bild der Ataxie beim Emporheben des Armes vortäuschte. Ebenso war es von Interesse, daß hier, trotz der im übrigen normalen elektrischen Erregbarkeit, der minimalste elektrische Reiz vom Erbsehen Punkt aus

¹⁾ Leçons sur les Maladies du Système nerveux I 1896.

zunächst nur eine Auswärtsrollung des Armes bewirkte. So sehr hatte, wie mir schien, durch die früheren Lähmungen der Infraspinatus an Innervationsenergie gewonnen.

Im weiteren Verlaufe kann sich eine Erschlaffung oder auch eine Ankylose des Schultergelenks entwickeln. Ob hierbei trophische Störungen im Bereich der Gelenknerven im Spiele sind, ist zweifelhaft. Mit einer primären (rheumatischen, arthrit.) Ankylose der Schulter ist die Deltoideuslähmung wohl nicht zu verwechseln, da bei dieser der Arm im Schultergelenk fixiert ist und die Scapula den Bewegungen des Armes folgt. Auch ist Patient imstande, den Muskel zu kontrahieren, jedoch ohne lokomotorischen Effekt, ferner fehlen Entartungserscheinungen und Gefühlsstörungen. — Man darf auch die Lähmung des Nervus axillaris nicht mit der durch Schlag, Stoß gegen den Muskel hervorgerufenen direkten Muskellähmung (und Atrophie) identifizieren, bei welcher niemals EaR und Gefühlsstörung vorhanden ist.

Lähmung des Axillaris kann ferner durch Kontraktur der Adduktoren (Pect. major, Latiss. dorsi) oder durch absichtliche Anspannung dieser Muskeln vorgetäuscht werden. Die Kontraktur läßt sich aber durch Betrachtung und Betastung nachweisen. Einen hübschen Kunstgriff zur Entlarvung der Simulation einer Deltoideuslähmung beschrieben Freund und Sachs: Sie legten den Kranken mit dem Bauch auf den Untersuchungstisch und ließen den Arm senkrecht am Rande des Tisches herabhängen. Der Verletzte wollte den Arm jetzt nicht an den Rumpf bringen können, während er den passiv an den Thorax gehobenen Arm nunmehr gegen Widerstand wieder senkte.

Wenn die gewöhnliche Behandlung nicht zum Ziele führt, kann durch Muskeltransplantation, besonders des Cucullaris auf den Deltoideus (Hildebrand, Lewis), des Pect. major auf die Rückseite des Humerus (Samter) oder durch Nerven-anastomose ein Erfolg erzielt werden.

Nur in vereinzeltten Fällen (Erb, Bernhardt, Windscheid, Strauß, J. Hoffmann, A. Hoffmann, Seiffer, Fischler¹⁾, Osann²⁾) wurde eine sich auf den Nervus musculo-cutaneus beschränkende Lähmung beobachtet, einmal nach Exstirpation einer Geschwulst in der Oberschlüsselbeingrube, in einem anderen Falle infolge Luxatio humeri, in einem weiteren durch den Druck, den die scharfe Kante einer auf der Schulter getragenen Marmorplatte ausübte, hervorgerufen. Ich selbst sah sie nach einer Säbelstichverletzung der Axilla und in einem Falle bei Fraktur des Oberarmkopfes zustande kommen. In einem dritten, den ich vor kurzem sah, hatte sich die sich auf diesen Nerven beschränkende neuritische Lähmung an eine Pneumonie angeschlossen. Auf Gonorrhoe wurde sie in einem Falle von Bernhardt³⁾ zurückgeführt.

Die Erscheinungen sind: Lähmung der Unterarmbeuger mit Ausnahme des Supinator longus und Hypästhesie im Gebiet des N. cut. lateralis an der Außenfläche des Unterarms.

Der Coracobrachialis war mehrmals verschont, wahrscheinlich, weil die Läsion den Nerven unterhalb seiner Durchtrittsstelle durch diesen Muskel traf (Hoffmann). Auch der M. brachialis internus, der Zweige vom N. radialis erhält, braucht nicht gelähmt zu sein, so daß sich die Parese in einem Falle auf den Biceps beschränkte oder in einem andern sich außerdem nur auf die innere Partie des Brach. int. erstreckte. Betrifft die Lähmung, wie gewöhnlich, alle Beuger mit

¹⁾ N. C. 06. Frühere Lit. s. bei Bernhardt in Nothnagels Handbuch etc.

²⁾ D. m. W. 10. ³⁾ B. k. W. 05.

Ausschluß des *M. sup. longus*, so kann der Unterarm nur durch diesen oder unter Zuhilfenahme der Hand- und Fingerbeuger (vgl. S. 23) flektiert werden; in supinierter Stellung ist die Beugung unmöglich oder wesentlich beeinträchtigt. In dem Falle Hoffmanns wurde die Beugung durch den *Sup. long.* und äußeren Bauch des *Brach. int.* ziemlich kraftvoll bewerkstelligt; auch der *Coracobrachialis* spannte sich kräftig an. Vom Erbschen Punkt erzeugt der elektrische Reiz nur eine Kontraktion des *M. deltoideus* und *Sup. long.* (sowie des äußeren Teiles des *M. brach. int.*). Ebenso kontrahierte sich bei Reizung des *N. musculocutaneus* nur der *M. coracobrachialis* in dem Hoffmannschen Falle. Charakteristisch ist die durch den Muskelschwund bedingte Einsenkung an der Außenfläche des Oberarms zwischen dem Ansatz des *M. deltoideus* und dem Ursprung des *Supinat. longus*.

Ich fand das Supinatorphänomen in einem meiner Fälle auf der Seite des gelähmten Nerven fehlend und bezog diese Erscheinung auf die Sensibilitätsstörung im Bereich des *N. cut. lateralis*, da der Muskel selbst intakt war.

Bei einem meiner Patienten reichte die Zone der Hypästhesie nicht ganz bis an den lateralen Rand des Unterarmes heran. Andererseits lagen allem Anschein nach trophische Störungen an der Haut vor, die über die Innervationssphäre dieses Nerven hinausgingen.

Der Verlauf richtet sich nach der Schwere der Läsion. In einem Falle, in welchem Mittelform der Entartungsreaktion nachgewiesen wurde, trat Heilung unter galvanischer Behandlung nach drei Monaten ein.

Ungewöhnlich ist auch die isolierte Lähmung des *N. supra-scapularis*, die von Bernhardt, Hoffmann, Sperling, Benzler, Köster, Göbel, Steinhausen, Valentin, Krahluck, Stein, Dörrien¹⁾, Kühne²⁾, Ewald³⁾, Singer⁴⁾ u. A. und von mir in 2 Fällen beobachtet wurde. Sie wurde durch Fall auf die Schulter, Fall auf die Hand mit Schulterkontusion hervorgerufen, einmal wurde Erkältung beschuldigt. In einem meiner Fälle konnte sie auf Tragen schwerer Lasten (auf der Schulter) zurückgeführt werden. Uhlig sah sie beim Turnen am Querbaum eintreten. Auf Zerrung in der *Incisura scapulae* bei kraftvollem Vorwärtsstrecken des Armes wurde sie von Fischler⁵⁾ bezogen. Die Beziehung zur Halsrippe, auf die eine Beobachtung Bernhardts deutet, wird von diesem selbst als zweifelhaft angesehen. Dieser Autor sah sie auch einmal bei einem Tabiker auftreten. In Kombination mit Lähmung des *Axillaris* und im Geleit der Erbschen Lähmung kommt sie häufiger vor. Auch kann sie aus dieser hervorgehen, nachdem die andern Muskeln wieder funktionsfähig geworden sind. Eine kombinierte Lähmung des *Axillaris* und *Suprascapularis* sah ich als professionelle Neuritis (s. das entsprechende Kapitel) bei einem Manne auftreten, der 40 mal in der Stunde einen Signalhebel herunterzudrücken hatte.

Die Erscheinungen sind die der Supra- und Infraspinatuslähmung mit Atrophie. Der Schwund des Infraspinatus markiert sich sehr deutlich. Bei meinem Patienten war das durch den Muskelschwund bedingte Hervortreten der *Spina scapulae* besonders auffällig (Fig. 246).

1) D. m. W. 08. 2) M. f. U. 08. 3) M. Kl. 09. 4) N. C. 10. 5) N. C. 06

Auch die elektrische Prüfung läßt den Ausfall des Infraspinatus gut erkennen. Der Supraspinatus hat nach Duchenne die Aufgabe, den Oberarmkopf fest gegen die Gelenkhöhle zu drücken, wenn bei Hebung des Armes durch den Deltoideus ihm ein Zug nach unten und damit Neigung zur Luxation erteilt wird; er kann außerdem den Arm etwas nach vorn und oben erheben. Seine Lähmung markiert sich durch Erschwerung dieser Bewegung und besonders durch leichte Ermüdung (und Schmerzen) beim Heben des Armes, Tragen von Lasten etc. Die Neigung zur Subluxation hat sich in einigen Fällen bei der Abduktion des Armes deutlich bemerkbar gemacht, in andern wurde sie vermißt. Steinhausen ist der Meinung, daß die Bedeutung des Muskels für die Fixation des Humeruskopfes von Duchenne überschätzt sei; das hebt auch Dörrien hervor. Die Lähmung des Infraspinatus verhindert die Auswärtsrollung, doch ist nach Bernhardt der Teres minor imstande, den Ausfall zu decken. Auch in meinem Falle war diese Bewegung nur abgeschwächt. Nach Duchenne ist besonders das Schreiben, Nähen und jede ähnliche mit Auswärtsrollung verknüpfte Bewegung behindert.

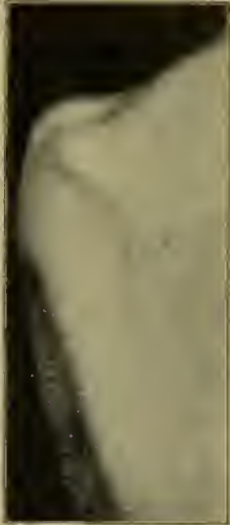


Fig. 246. (Eigene Beobachtung) Atrophie des Muse. supra- und infraspinatus infolge Lähmung des N. supra-scapularis.

Traumatische Lähmung des N. dorsalis scapulae beschreibt Jorns (M. f. U. 1899). Infolge des Ausfalls der Rhomboidei war das Schulterblatt nach oben und außen verschoben, so daß namentlich der untere Winkel von der Wirbelsäule abgerückt war; der innere Rand hob sich flügel förmig vom Thorax ab. Eine weitere Beobachtung bringt Marcus (Ärzt. Sachverst. 05). Die Anteilnahme der Rhomboidei an einer ausgedehnteren Lähmung der Schultermuskulatur wird etwas häufiger beobachtet (s. z. B. Bernhardt, B. k. W. 05).

Als Kuriosum mag noch erwähnt werden, daß nach Messerstichverletzung der Fossa supraspinata eine sich auf die Plexusfasern für den Supinator longus beschränkende Paralyse zustande kam (Bernhardt). In einem Falle von Radialislähmung durch Stichverletzung sah ich alle Muskeln bis auf den Supinator longus wieder funktionsfähig werden, die isolierte Lähmung dieses Muskels war also das Residuum einer totalen Radialislähmung. Ebenso sah ich in einem Falle von Entbindungslähmung die persistierende Lähmung und Atrophie sich auf die Supinatoren beschränken.

Die Lähmung des N. radialis*).

Der Radialis ist unter den Armnerven, ja unter den Extremitätennerven überhaupt derjenige, der am häufigsten von Lähmung ergriffen wird. Es ist das in erster Linie auf seinen eigentümlichen Verlauf und seine oberflächliche Lage zurückzuführen. Namentlich da, wo er sich

*) S. die Lit. besonders bei E. Remak in Eulenburs Real-Enzyklopädie, ferner in dem Abschnitt Neuritis etc. des Nothnagelschen Handbuchs Bd. XI und bei Bernhardt l. c.

um den Oberarm herumschlingt, liegt er zwischen Triceps und Os humeri, zwischen Brachialis int. und Sup. longus den von außen eindringenden Gewalten sehr exponiert und um so mehr, als er hier nicht von Muskelmassen bedeckt wird und auf einer knöchernen Unterlage ruht, die ihm nicht gestattet, einem Druck auszuweichen. So ist es begreiflich, daß Remak unter 242 Fällen peripherischer Nervenlähmung der oberen Extremität 105 mal den N. radialis betroffen fand. — Es ist hier ganz abzusehen von der Anteilnahme dieses Nerven an der Plexuslähmung (s. d. vorige Kapitel), vielmehr bezieht sich die Besprechung nur auf die Lähmung des aus dem Plexus hervorgegangenen Nervenstammes und seiner Äste.

In der großen Mehrzahl der Fälle ist sie traumatischen Ursprungs, und die Traumen treffen den Nerven meistens an seiner Umschlagstelle um den Oberarm. Hier genügt sogar ein einfacher Druck, um ihn leitungsunfähig zu machen. Die Drucklähmung ist gewöhnlich darauf zurückzuführen, daß der Nerv im Schlaf durch den auf dem Arm ruhenden Kopf oder durch eine harte Unterlage, gegen die der Arm angedrückt wurde, einer Kompression ausgesetzt war. Sie entsteht deshalb seltener im Bett, als beim Schlaf auf dem Erdboden, einem Brett, einer Pritsche etc. Aber noch ein weiteres Moment kommt in der Regel hinzu. Es sind, wie ich zeigte, vorzüglich Individuen, deren peripherische Nerven bereits alteriert sind, welche von dieser Lähmung befallen werden: namentlich Potatoren — und es ist nicht nur der tiefe Schlaf, in den sie verfallen, anzuschuldigen, sondern auch die bereits bestehende, wenn auch nur geringfügige Nervendegeneration. Ebenso schafft die chronische Bleiintoxikation eine Prädisposition. Auch in der Rekonvaleszenz von fieberhaften Krankheiten, in der Kachexie, im Senium kommt die traumatische peripherische Radialislähmung leichter zur Entwicklung. Die Lähmung ist also in vielen Fällen eine toxikotraumatische bzw. kachektikotraumatische. In einigen hatte die den Arm umklammernde Hand im Schlaf oder beim Tragen einer Last die Lähmung zuwege gebracht. Ebenso kann sie in der Narkose entstehen, nicht nur in der von Braun geschilderten Weise, sondern dadurch, daß der Oberarm während tiefer Narkose gegen eine harte Unterlage (Stuhlkannte in meinem Falle) gepreßt wird. Die polizeiliche Fesselung — die Umschnürung der Oberarme — kann ein- oder doppelseitige Radialislähmung hervorrufen. Nur ausnahmsweise betrifft sie andere Armnerven (Oberndörfer¹⁾). In analoger Weise können Druckverbände, z. B. bei Bierscher Stauung (Schäfer), schwere Lasten, die auf dem Arm ruhen, eiserne Krüge, deren Henkel vom Oberarm getragen wird, die Kompression etc. bewirken. Aber auch eine heftige Muskelaktion, besonders eine plötzliche Streckung des Armes, vermag den Nerven so zu schädigen, daß er vollständig gelähmt wird, z. B. bei einer brüsken Wurfbewegung. Ich behandelte einen Mann, der in der Gefahr, von einer Leiter herabzustürzen, den Arm gewaltsam ausstreckte, um sich festzuhalten, sein Ziel jedoch verfehlte. Durch die Kontraktion des Triceps, vielleicht auch durch die Nervenzerrung, war eine Radialislähmung erzeugt worden. Bei einem andern stellte sich die Lähmung in dem Moment ein, als er ein in

¹⁾ B. k. W. 08.

Rotation befindliches Schwungrad fixieren wollte (dasselbe Individuum, früher dem Potus ergeben, hatte ein Jahr vorher an einer toxikoprofessionellen Medianuslähmung gelitten). Ähnliche Beobachtungen teilt Gowers mit, auch Bernhardt, und besonders hat Gerulanos¹⁾ nachgewiesen, daß eine plötzliche heftige Kontraktion des M. triceps, namentlich seines äußeren Kopfes, der dem N. radialis direkt aufliegt, eine Lähmung des Nerven hervorbringen kann. Auf diese Weise kann die Radialislähmung auch im epileptischen Anfall zustande kommen (Adler).

Auf die berufsmäßige Kontraktion des M. supinator brevis beim Führen des Taktstocks wurde die partielle Lähmung des N. radialis in einem von Guillain-Courtellemont beobachteten Falle zurückgeführt (Presse méd. 05). Wegen Zerrungslähmung des Nerven bei forzierter Pronationshaltung etc. s. Debove, Méd. mod. 1892.

Bernhardt berichtet, daß auch der Fall auf den Rücken der Hand zur Lähmung des N. radialis führen kann.

Daß der Nerv durch Stich, Hieb, Schuß etc. verletzt werden kann, bedarf kaum der Erwähnung. Besonders sei aber noch darauf hingewiesen, daß er bei Frakturen des Humerus sowie der Vorderarmknochen durch die Knochenfragmente, durch Splitter, sowie durch den Callus nicht selten geschädigt wird. Bei Schrägbruch des Humerus handelt es sich meist um seine Einklemmung zwischen die Fragmente (Mühsam²⁾). In einem Falle, den ich behandelte, wurde er durch einen Splitter gespannt gehalten wie die Saite auf dem Stege. Bei Luxationslähmungen wird er selten allein, zuweilen im Verein mit dem Axillaris gequetscht, umgekehrt können gerade diese Nerven frei bleiben. Ungewöhnlich ist es, daß sich die Entbindungslähmung auf diesen Nerven beschränkt oder ihn vorwiegend betrifft, doch habe ich das beobachtet. Auch eine „amniotische“ Radialislähmung kommt vor. Cassirer³⁾ hat einen interessanten Fall dieser Art, den auch ich gesehen habe, beschrieben. Und Spiller⁴⁾ hat eine Beobachtung so gedeutet. Bei der Krückenlähmung wird der Radialis ebenfalls nur ausnahmsweise allein getroffen, hier handelt es sich um eine totale, auch den Triceps beteiligende Paralyse. Soca⁵⁾ bezieht sie auf Wurzelverletzung durch Zerrung. Gewöhnlich sind es schlechte, nicht gepolsterte Krücken, die einen so starken Druck ausüben.

Gegenüber der ätiologischen Bedeutung des Traumas treten die anderen Momente in den Hintergrund. Die Überanstrengung der vom Radialis innervierten Muskeln kann namentlich bei bestehender Disposition eine Lähmung herbeiführen, wie ich das z. B. bei einem Weber, dessen Arbeit mit steten Streckbewegungen der linken Hand verknüpft war, beobachtete (vgl. das Kapitel Arbeitsparesen). Eine Angler-Lähmung dieses Charakters beschreibt Féré.

Durch rheumatische Einflüsse wird diese Lähmung jedenfalls nur selten erzeugt. Häufiger schon sind es Infektionsstoffe, die eine Neuritis oder degenerative Atrophie des Nerven hervorrufen. So ist Lähmung des N. radialis im Verlauf der Typhus exanthematicus (Bernhardt), im Puerperium, nach Gelenkrheumatismus (Kast)

1) Z. f. Chir. Bd. 47. 2) Z. f. kl. Chir. Bd. 95. 3) D. m. W. 05. 4) N. C. 04.
5) Nouv. Icon. XIX.

Pneumonie (Varnali) beobachtet worden; auch da scheint die Infektionskrankheit den Nerven nur empfänglich zu machen und die Lähmung selbst durch ein leichtes Trauma ausgelöst zu werden. Ich sah sie bei einem Potator im Verlauf des Typhus abdominalis entstehen. Im Beginn der Tabes ist in vereinzelt Fällen eine meist schnell vorübergehende Radialislähmung konstatiert worden.

Radialislähmung bei Leprosen beschreiben Gougerot - Beurmann, *Nouv. Icon.* XXIII.

Die toxischen Neuritiden beschränken sich mit Ausnahme der saturninen, die an anderer Stelle besprochen werden, nur selten auf diesen Nerven. Bei der chronischen Arsenikvergiftung und der Argyrie (Gowers) kann die Neuritis allerdings die vom N. radialis innervierten Muskeln allein betreffen, doch ist das ungewöhnlich. Nach Michaut kommt sie auch bei Opiumrauchern vor. Auf eine direkte chemische Alteration des Nerven ist die bei subkutaner Äther- (seltener bei Chloroform-, Alkohol-, Antipyrin-, Osmiumsäure-) Injektion am Vorderarm wiederholentlich beobachtete Extensorenlähmung zurückzuführen. Nicht eine Verletzung des Nerven durch die Injektionsspritze ist hier im Spiele, sondern der Äther ruft die entzündlichen und degenerativen Veränderungen im Nerven hervor.

Als Neuritis ascendens wurde die Radialislähmung in einem von Kausch beobachteten Falle aufgefaßt. Auch ich sah einen Fall, in welchem sich im Anschluß an eine Verwundung des Daumens eine Radialislähmung entwickelt hatte. Patient hatte die Wunde mit Urin behandelt. Zu einer Eiterung war es aber nicht gekommen. Die Beurteilung war jedoch dadurch erschwert, daß Influenza vorausgegangen war (vgl. S. 548).

Die Symptome der Radialislähmung sind in etwa abhängig von dem Orte, an welchem die Läsion stattgefunden. Bei der gewöhnlichen Drucklähmung, bei welcher der Nerv nach dem Abgang der Trizepsäste komprimiert wird, sind betroffen: die Supinatoren, die Strecker der Hand, der Extensor dig. comm. nebst Indikator und Extensor digit. minimi, die Extensoren und der lange Abduktor des Daumens. Verschont ist also nur der Triceps und Anconaeus quartus. Die Stellung der Hand kann den Lähmungszustand sofort verraten (Fig. 247). Die Hand ist nämlich im Handgelenk nahezu ad maximum gebeugt und fällt, wenn man sie aus dieser Stellung herausbringt, sofort in sie zurück. Ebenso sind die Finger in den Metakarpophalangealgelenken gebeugt*); der Daumen befindet sich in Oppositionsstellung und ist etwas nach vorn gesunken. Die Hand kann nicht gestreckt werden, ebenso wenig die Grundphalanx der Finger, während die Streckung der übrigen Phalangen nicht beeinträchtigt ist, da sie unter der Herrschaft der nicht gelähmten Interossei steht. Es läßt sich das am deutlichsten nachweisen, wenn man die Grundphalangen passiv in Streckstellung bringt. Wenn der Ext. digit. comm. nach Herzog (s. S. 23) auch an den Streckbewegungen der zweiten und dritten Phalanx beteiligt ist, fällt diese

*; Auch wenn die Hand ad maximum supiniert wird, so daß die Handfläche nach oben schaut, brauchen die Finger nicht in die Streckstellung zu gelangen, da sie durch die Beuger in Flexion festgehalten werden. Ich führe das ausdrücklich an, weil ich in einem der Simulation verdächtigen Falle zunächst irrtümlich von der Voraussetzung ausgegangen war, daß unter diesen Verhältnissen die Finger der Schwere folgend herabfallen müßten.

Wirkung doch so vorwiegend den Interossei-Lumbricales zu, daß der Ausfall des Extens. dig. comm. hierfür nicht wesentlich ins Gewicht fällt. Die Spreizung und Adduktion der Finger ist erhalten, tritt aber infolge der Beugstellung der Finger erst im vollen Umfang hervor, wenn die Hand und die Finger auf einer Unterlage ruhen. Um nachzuweisen, daß die Seitwärtsbewegungen im Handgelenk beeinträchtigt sind, ist es erforderlich, die Hand in Streckstellung zu bringen, da auch der Gesunde nur dann diese Bewegung ausgiebig auszuführen vermag.

Die Beugebewegungen der Hand und Finger sind in normaler Weise erhalten. Dennoch ist der Händedruck wesentlich abgeschwächt. Es beruht das aber nur auf der abnormen Beugstellung der Hand und Finger, da die Flexoren sich nur dann energisch kontrahieren können,



Fig. 247. Haltung der Hand bei Radialislähmung. (Eigene Beobachtung.)

wenn infolge Hyperextension der Hand ihre Ansatzpunkte so weit als möglich voneinander entfernt sind. Der Händedruck erreicht so auch bei Radialislähmung die normale Stärke, wenn die Hand passiv überstreckt gehalten wird. Aber das kraftvolle Fortstoßen von Gegenständen (Schieben eines Wagens etc.) ist dem Kranken nicht möglich. Am Daumen fehlt die Abdnkton, oder sie ist nur gering und die Hyperextension. Die Lähmung des Supinator longus prägt sich darin aus, daß die Beugung des Unterarms etwas abgeschwächt ist. Auch treten die Konturen des Muskels nicht hervor, wenn der Kranke den Unterarm unter Widerstand kraftvoll zu beugen versucht. Eine wesentliche Schwäche des Brach. int., der einige Äste von Radialis empfängt, ist in der Regel nicht zu konstatieren. Besonders deutlich ist die Lähmung des Sup. long. daran zu erkennen, daß bei einer Stellung des Unterarms in der Mitte zwischen Pro- und Supination, die kraftvoll — unter Widerstand — aus-

geführte Beugung den Muskelbauch des Supinator longus nicht hervortreten läßt (s. Fig. 8 S. 22). Der Ausfall des Supinator brevis bewirkt Unfähigkeit, die Hand bei gestrecktem Unterarm zu supinieren; sie befudet sich deshalb gewöhnlich in Pronationsstellung und es kann die Supination nur bei gebeugtem Unterarm durch den Biceps bewerkstelligt oder durch eine Auswärtsrollung des Oberarms (Infraspinatus) bis zu einem gewissen Grade ersetzt werden. Der Triceps ist fast nur bei Krickenlähmung, manchmal auch bei Luxationslähmung beteiligt. Eine isolierte Trizepslähmung sah Seeligmüller bei Fractura humeri zustande kommen, ich bei Überanstrengung dieses Muskels, Gumpertz nach einem Trauma.

Nur ausnahmsweise kommt es vor, daß bei der gewöhnlichen Entstehung der Drucklähmung doch nur ein Teil der entsprechenden Extensoren von der Paralyse betroffen wird, wie in einem Falle Suchiers (D. m. W. 02).

Sitzt die Läsion am Vorderarm, so können die Supinatoren, auch die Extensores carpi verschont bleiben. So sind bei der Ätherlähmung in der Regel nur der Extensor dig. comm. oder einzelne Zweige desselben, z. B. der Extensor indicis proprius und der Abduct. pollic. long., nicht selten auch sensible Hautäste, betroffen. Bei einer Säbelverletzung des Unterarms, die den tiefen Ast des Nerven durchschnitten hatte, fand ich eine Lähmung des Extensor dig. comm., Indicator, Ext. dig. min., der langen Daumenmuskeln, während die Extensores carpi radiales sowie die Supinatoren verschont waren. S. auch Leremboire (Thèse de Paris 05).

Nur in seltenen Fällen trifft eine Kompression den Nerven unterhalb der Abgangsstelle der Supinatorenäste. Bei Luxationslähmung kann der Supinator longus frei bleiben. Bei Bleilähmung sind die Supinatoren regelrecht verschont, manchmal auch der Abductor pollicis longus.

Die Lähmung ist bei der gewöhnlichen, durch Druck entstandenen Form eine einfache, d. h. Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit fehlen fast immer, nur in wenigen Fällen wird eine einfache Abnahme oder auch eine leichte Steigerung der Erregbarkeit gefunden. Übrigens habe ich auch zuweilen bei sonst normalem Verhalten eine Steigerung der direkten galvanischen Erregbarkeit und eine Verlangsamung der Zuckung gefunden. Dagegen ist auch bei dem normalen Verhalten der Erregbarkeit der oberhalb des Ortes der Läsion applizierte elektrische Reiz wirkungslos (Erb). So kontrahiert sich bei der Reizung des Radialis in der Achselhöhle — am oberen Ende des inneren Randes vom M. coraco-brachialis — nur der Triceps, bei Reizung des Erbschen Punktes fehlt die Supinator-Kontraktion. Ich habe jedoch auch vereinzelte Ausnahmen von dieser Regel gesehen. Bei schweren Läsionen des Nerven (Verwundung, Zerreißung, Quetschung durch dislozierte Knochen etc.) entwickelt sich natürlich EaR. Ist die Verletzung eine mittelschwere — Krickenlähmung, leichte Form der Luxationslähmung, in seltenen Fällen auch die Drucklähmung —, so ist partielle EaR der gewöhnliche Befund. Diesen Störungen parallel geht das Verhalten der Muskelnahrung: die Muskeln behalten bei leichter Lähmung ihr normales Volumen, bei schweren kommt es zu mehr oder weniger beträchtlicher Abmagerung, die sich an der Streckseite des Unterarms deutlich markiert. Zuweilen wird eine Schwellung der Sehnscheiden am Handrücken

— vielleicht infolge der durch die Hyperflektion bedingten Zerrung —, auch wohl Gelenkschwellung, seltener Hyperostose eines oder einiger Metakarpalknochen beobachtet.

Die Störungen der Sensibilität sind meistens auffallend geringfügig und fehlen bei der Drucklähmung in der Regel völlig. Der Patient empfindet wohl Kriebeln und Taubheitsgefühl im Innervationsgebiet des N. radialis, besonders an der Dorsalfäche des Daumens und ersten Metacarpus. Diese Parästhesien können sogar der Entwicklung der Parese kurze Zeit vorausgehen. Objektiv findet sich aber keine oder nur eine geringfügige Abstumpfung des Gefühls in einem umschriebenen, selten im ganzen Bezirk des N. radialis. Viannays Erklärung, daß die sensibeln Fasern im Innern des Stammes verlaufen und dadurch vor Insulten mehr geschützt seien, dürfte kaum zutreffen (s. S. 533). Selbst bei schweren Verletzungen und völliger Durchschneidung des Radialis kann die Anästhesie fehlen; meist ist unter diesen Umständen jedoch Gefühlsstörung vorhanden und findet sich, wenn sie das ganze Innervationsgebiet betrifft, am Rücken der Hand bis etwa zur Mitte, an der Dorsalfäche des Daumens inkl. des lateralen Bezirkes seines Ballens, an der Rückseite der ersten drei Finger, ausgenommen die Dorsalfäche der letzten oder beider Endphalangen, die fast immer vom N. med. versorgt wird — am Unterarm, innerhalb eines an der Streckseite gelegenen schmalen Streifens (N. cut. post. inf.). Nach Head und Sherren¹⁾ ist eine so ausgedehnte Sensibilitätsstörung nur zu erwarten, wenn auch der N. cutan. ext. antibrachii lädiert worden ist. Doch bleibt dieses Gebiet bei der Verletzung des Nerven an der Umschlagstelle gewöhnlich frei. Ist der Nerv hoch oben lädiert, so kann auch das Gefühl an der Außenfläche des Oberarms im Gebiet des Cut. post. superior herabgesetzt sein (s. Fig. 29, S. 67). Bei einer durch Fraktur des Humerus bewirkten kompletten Radialislähmung fand ich Anästhesie nur an der Dorsalfäche der ersten Phalanx des Daumens.

Vasomotorische Störungen spielen bei der Radialislähmung keine große Rolle. Für die Gefäßreflexe des Armes kommt nach Simons (A. f. An. u. Physiol. 10) vorwiegend oder ausschließlich der Medianus und Ulnaris in Frage.

Eine anatomische Untersuchung, die sich auf einen Fall typischer Drucklähmung bezieht, konnten Dejerine-Bernheim anführen. Wie zu erwarten stand, fanden sich nur sehr geringfügige Veränderungen.

Die Radialislähmung bei Humerusfraktur kann sofort eintreten als Folge der Gewalteinwirkung oder der Läsion durch die dislozierten Bruchenden. Die Lähmung ist dann meist mit Schmerzen verknüpft, die bei Bewegungsversuchen besonders heftig werden. Oder sie hat den Charakter der Kalluslähmung, d. h. der Kallus ruft durch Kompression des Nerven, durch seine Umschließung oder Verwachsung mit dem Knochen bzw. den neugebildeten Bindegewebsmassen die Lähmung hervor. Diese entsteht dann allmählich, und zwar gewöhnlich in der Weise, daß sich zunächst Schmerzen und Parästhesien, dann Atrophie mit den entsprechenden Störungen der elektrischen Erregbarkeit und schließlich die Paralyse (seltener auch Anästhesie) einstellen.

¹⁾ Br. 05.

Die Prognose der Radialislähmung ist in der Mehrzahl der Fälle eine durchaus günstige. Bei der leichten Drucklähmung, bei welcher die elektrische Erregbarkeit nicht herabgesetzt ist, tritt Heilung — sogar ohne Behandlung — in einigen, durchschnittlich 4—6 Wochen, ausnahmsweise selbst in einigen Tagen ein; es können aber auch wohl einige Monate bis zu ihrem Eintritt vergehen. Jedenfalls ist es ganz ungewöhnlich, daß diese Lähmung bestehen bleibt, wie ich es in einem Falle gesehen habe und wie es von Suchier erwähnt wird. Auch die Krückenlähmung pflegt sich meistens schnell zurückzubilden. Bei den mittelschweren Formen vergehen 2—3 Monate oder auch eine längere Frist, ehe die Funktion wiederhergestellt ist, doch kommen Fälle vor, die jeder Voraussetzung spotten. Weniger günstig sind die Chancen für die durch Messerstich, durch Knochenfragmente, den dislozierten Humeruskopf etc. bedingten Läsionen des N. radialis. Findet sich komplette EaR, so bleibt die Lähmung überhaupt bestehen oder bessert sich nur langsam; eine Heilung ist vor dem Ablauf vieler Monate nicht zu erwarten. Auch die durch Umschnürung hervorgerufene Lähmung kann eine schwere sein. Bei völliger Durchschneidung oder Zerreißung des Nerven ist Heilung wohl nur durch Wiedervereinigung der Stümpfe und auch dann erst nach langer Zeit herbeizuführen (vgl. S. 531 u. 541). Die Ätherlähmungen heilen in der Regel innerhalb eines Zeitraums von 1—4 Monaten vollständig.

Im Kindesalter kann nach unserer Erfahrung die Prognose durch das Hinzutreten der „Gewohnheitslähmung“ im Sinne Ehrets, resp. durch den Verlust der entsprechenden Bewegungsvorstellungen — wie ich annehme — getrübt werden. So behandelte ich ein 7-jähriges Mädchen, das 9 Wochen vorher von einer Drucklähmung des linken N. radialis befallen war. Diese schien nach der Haltung und dem Fehlen der entsprechenden willkürlichen Bewegungen noch eine vollkommene zu sein. Es fiel mir aber auf, daß im Anschluß an die durch den elektrischen Reiz erzielte Streckung der Hand und Finger diese eine Weile in der Stellung verharrten, daß auch beim Händedruck die Hand in Hyperextension geriet, und daß auch einigemal bei automatisch ausgeführten Bewegungsakten die Hand oder die Finger gestreckt wurden. Versuchte das Kind jedoch auf Geheiß diese Bewegungen auszuführen, so spannte es statt dessen den Triceps oder die Beuger der Hand an. Daß eine echte peripherische Radialislähmung vorgelegen hatte, zeigte die elektrische Exploration, indem die direkte galvanische Erregbarkeit noch erhöht und die Zuckung etwas verlangsamt war (auch ASZ > KaSZ). Ich konnte die Erscheinung nur so deuten, daß das Kind durch die mangelnde Übung die entsprechenden Bewegungen verlernt hatte, ein Verhältnis, das hier durch die Imbezillität (früher Epilepsie) und Indolenz begünstigt wurde. Durch eine entsprechende Therapie wurde die Lähmung ziemlich rasch beseitigt.

T. Cohn (N. C. 12) beklagt sich, daß ich diese seine Idee vernachlässigt und die Inauguraldissertation von Sossinka übersehen hätte; er wird nun erkennen, daß ich diese Theorie auf Grund eigener Erfahrungen schon in der IV. Aufl. d. Werkes (1905) S. 426 u. 462 aufgestellt habe.

Ehret hat unseres Erachtens den Begriff der Gewohnheitslähmung noch zu eng gefaßt.

In bezug auf die Therapie ist auf S. 539 u. f. das wesentlichste angeführt. Prophylaktisch ist vor jeder Anwendung eines stärkeren und dauernden Druckes auf den so empfindlichen Nerven zu warnen, namentlich bei der Applikation von Verbänden, bei Anwendung des Esmarchschen Schlauches, bei der Bierschen Stauung etc. Bei der subkutanen Ätherinjektion vermeide man die Durchstechung der Faszie und führe die Spritze erst unter die Haut, nachdem eine Falte emporgehoben ist.

Gerade in bezug auf die elektrische Behandlung der Radialislähmung und deren Erfolg verdanken wir E. Remak sehr genaue Angaben. Er empfiehlt für die typischen Fälle die stabile Kathodenbehandlung: die Kathode eines schwachen konstanten Stromes von zirka 20—30 qcm Querschnitt wird entsprechend der Druckstelle — etwas nach oben und außen von der gewöhnlichen Reizungsstelle des N. radialis am Oberarm — aufgesetzt, die andere kommt an eine indifferente Stelle (Sternum). Die Stärke des Stromes wird durch Einschleichen allmählich so weit gesteigert, bis der Kranke beim Versuch die Hand zu strecken, eine Erleichterung verspürt. Es ist dazu gewöhnlich eine Stromstärke von 6—8 Milli-Amp. erforderlich. Remak hat nachgewiesen, daß der durchschnittliche Verlauf bei dieser Art der Behandlung ein kürzerer ist. Die durchschnittliche Dauer der Lähmung betrug dabei 12—20,5 Tage, in den nicht behandelten Fällen jedenfalls mehr als 30 Tage.

Die Kalluslähmung kann namentlich, wenn sie eine unvollkommene ist, unter dem Einfluß der Massage und der elektrischen Behandlung zurückgehen, wie ich das selbst gesehen habe. Auch eine komplette Lähmung dieser Art, die seit 1½ Jahren unverändert bestand, habe ich unter dieser schonenden Behandlung zurückgehen sehen. In der Regel macht sie aber eine chirurgische Behandlung erforderlich.

Die Nervennaht und die Neurolysis ist gerade am N. radialis häufig mit gutem Erfolge ausgeführt worden (Busch, Wölfler, Czerny, eigene Beobachtungen, Borchardt, Bräuniger, Purves, White, Reisinger, R. Mühsam, Bérard). Nach Exstirpation einer dem Nerven angehörenden Geschwulst nahm Monod die Naht vor. Eine durch traumatischen Defekt in diesem Nerven bedingte Lähmung sahen Sick und Sänger nach Vernähung seines peripheren Endes mit dem Medianus zurückgehen. Selbst bei großer Distanz der Schnittenden haben Trendelenburg u. A. nach Resektion des Humerus die Naht mit gutem Erfolg vornehmen können.

Eingehender sind die Indikationen für die chirurgische Therapie von Riethus, Neugebauer (Beitr. z. kl. Chir. 1896), Blencke (M. f. U. 03), Borchard (Z. f. Chir. Bd. 87), Auffenberg (A. f. kl. Chir. 07) besprochen worden. Über gute Resultate berichtet auch Nurmänn (Dissert. Kopenhagen 04). Mühsam (Z. f. kl. Chir. Bd. 95) rät, bei äußeren Wunden abzuwarten, bis die Wunde sich gereinigt hat, dagegen bei subkutanen Frakturen frühzeitig zu operieren, event. gleichzeitig die Knochennaht vorzunehmen, um die Nerven nach der Naht bzw. Neurolyse durch Umpolsterung vor neuer Schädigung zu schützen. S. auch Krabbel, Z. f. Chir. Bd. 99, Els, Beitr. z. kl. Chir. 10.

In einem Falle von Kalluslähmung des N. radialis trat Heilung ein, als sich nach einer neuen Verletzung eine Fraktur an dieser Stelle entwickelt hatte.

Auch die Nervenplastik (Spitzzy) sowie die Muskelüberpflanzung ist bei veralteter Lähmung in diesem Gebiete mit Erfolg ausgeführt worden (Franke, Vulpius, Müller, Cappeln, Scheffler, Gray, Keen-Spiller). Meist ist der Flexor carpi ulnaris dabei als Kraftgeber benutzt worden.

Gegen die durch die Flexionsstellung, durch das schlaffe Herabhängen der Hand und Finger bedingte Funktionsstörung, welche in der mangelhaften Leistungsfähigkeit der Hand- und Fingerbeuger besteht, sind mancherlei Apparate empfohlen worden, unter denen der von Hensner

beschriebene besondere Beachtung verdient: Eine feste Lederkapsel umschließt Vorderarm und Hand bis zu den Fingerwurzeln und stellt das Handgelenk in leichter Streckstellung fest, während der Metacarpus des Daumens größtenteils frei bleibt. Auf dem Rücken des Gurtes sind vier Gummischmüre befestigt, welche in breite Gummibändchen auslaufen, die um die Basalglieder der vier Finger gelegt sind. Diese halten die vier Finger in Streckstellung, ohne jedoch der Aktion der Beuger einen besonderen Widerstand entgegenzusetzen. Die genauere Beschreibung und Abbildung findet sich D. med. Wochenschrift 1892 S. 115. Auch Hoffa, Bogatsch u. A. haben derartige Apparate empfohlen.

Die Lähmung des N. medianus*).

Die sich auf den Medianus beschränkende Lähmung kommt wegen der geschützten Lage des Nerven nicht häufig vor und ist fast ausschließlich traumatischen Ursprungs. Im Verein mit den andern Armnerven wird er öfter bei Luxations- und Strangulationslähmungen etc. betroffen. Dahin gehört auch die seltene, durch amniotische Einschnürung des Armes bedingte angeborene Lähmung dieses Nerven (Stiefler¹⁾). Bei Anwendung des Esmarchschen Schlauches kann er auch isoliert ergriffen werden. Durch Stich-, Schnitt-, Hiebverletzung etc. kann er am Oberarm, in der Ellenbeuge oder in seinem weiteren peripherischen Verlauf lädiert werden. Am häufigsten scheint er in seinem Verlauf am Unterarm, besonders in der Nähe des Handgelenkes durch Glassplitter, Scherben und dergleichen getroffen zu werden. Bei Frakturen des Humerus wird er selten, häufiger bei Bruch der Vorderarmknochen direkt oder durch den Callus geschädigt. Wenn die durch den Callus hervorgebrachten Spätlähmungen auch meist den Ulnaris (s. das nächste Kapitel) betreffen, sind sie doch auch am Medianus beobachtet worden (s. z. B. Bernhardt²⁾). Eine forzierte Kontraktion des Pronator teres soll die Lähmung ebenfalls hervorrufen können. Auf den Entstehungsmodus durch Zerrung verweist Kron³⁾. Ich sah eine sich auf die sensiblen Äste beschränkende, in wenigen Tagen zurückgehende Affektion dieses Nerven bei einem jungen Menschen, der beim Tanzen die Hand stundenlang in hyperflektierter pronierter Stellung fixiert gehalten hatte. In einigen Fällen wurde sie auf Kompression durch Halsrippen zurückgeführt. Nach starker Distorsion des Handgelenks sah Gowers die Lähmung eintreten.

Eine isolierte nicht-traumatische Neuritis des N. medianus kommt ziemlich selten vor, doch lokalisieren sich die sogenannten professionellen Paresen mit Vorliebe in diesem Gebiet; so sind bei Plätterinnen, Tischlern, Schlossern, Melkerinnen (Remak), Zigarrenwicklern (Coester, Bittorf), Teppichklopfern (Reinhardt), Zahnärzten usw. Lähmungserscheinungen im Bereich des Medianus beobachtet worden. Bei Schneidern sah ich durch den fortgesetzten Gebrauch der Schere eine partielle Medianuslähmung entstehen. Eine degenerative Lähmung durch professionelle

*) Literatur zu diesem und den folgenden Kapiteln s. bei Bernhardt, Nothnagels Handbuch etc. XI.

1) W. kl. W. 08. 2) N. C. 10. 3) D. m. W. 09.

Neuritis im Medianus (und Ulnaris) konnte ich ferner zweimal bei Cellisten konstatieren. Die sogenannte Trommlerlähmung kann nach Bruns den *M. flexor pollicis* (aber auch andere Daumenmuskeln) betreffen. Indes ist nach Düms und Stendel (s. auch Verth¹⁾) nicht Lähmung dieses Muskels, sondern eine Zerreißung der Sehne des *Musculus extensor pollicis longus* die Ursache der entsprechenden Beschwerden. Wahrscheinlich kommt beides vor. Die toxischen Formen der Polyneuritis ergreifen zuweilen auch den Medianus. Die puerperale Neuritis bevorzugt den Medianus und Ulnaris. Geschwülste können sich im Medianus entwickeln und seine Lähmung verursachen.

In einem Falle von chronischer degenerativer Neuritis beider *Nervi mediani* konnte ich nichts anderes feststellen, als daß Pat. seit 20 Jahren an Anfällen lokaler Synkope gelitten hatte.

Symptome. Ist der Nerv am Oberarm betroffen, so sind folgende Muskeln gelähmt: die Pronatoren, die *Flexores carpi* (mit Ausnahme des *Flexor carpi ulnaris*), der *Flexor digit. sublimis* und *profundus* (mit Ausnahme der Muskelzweige für die letzten drei Finger), der *Opponens pollicis*, der *Flexor pollicis longus et brevis*, der *Abductor brevis* sowie die ersten beiden *Lumbricales*. Wird er über dem Handgelenk verletzt, so sind nur die kleinen Handmuskeln gelähmt. Die Stellung der Hand ist nicht wesentlich verändert, doch wird sie durch die überwiegende Wirkung des *Flexor carpi ulnaris* gewöhnlich ulnarwärts gewandt und wegen der fehlenden Pronation leicht-supiniert gehalten. Die Beugung der Hand wird mit geringer Kraft ausgeführt und unter Ablenkung nach der ulnaren Seite. Die Finger können in den ersten Interphalangealgelenken überhaupt nicht ordentlich gebeugt werden, während die Beugung der Endphalangen nur an den letzten drei Fingern ausführbar ist. Die Beugung der Grundphalangen ist nicht beeinträchtigt. Der Daumen ist dem Zeigefinger genähert, gestreckt und steht in gleicher Flucht mit ihm; die Opposition des Daumens ist aufgehoben, ebenso die Beugung der Endphalanx. Patient vermag die Hand nicht zu pronieren und versucht, die Pronation durch Einwärtsrollung des Oberarms zu ersetzen (bei hohem Sitz der Medianus-Läsion). Gegenstände können mit den Fingerspitzen nicht ordentlich gefaßt und nicht mit Kraft festgehalten werden.

Der Ausfall der beiden *Lumbricales* markierte sich in den von mir untersuchten Fällen nicht durch deutliche Funktionsstörungen, auch gelang es mir nicht, an diesen Muskeln Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit nachzuweisen, wenn die Interossei intakt waren.

Bittorf (M. m. W. 05) behauptet aber, daß ihm das gelungen sei; auch Head gelang die Reizung des *Lumbricalis* bei Schwund des *Interosseus primus*. — In einem Falle von schwerer Verletzung des *N. medianus* am Oberarm, den ich sah, war zur Zeit der Untersuchung, die mehrere Monate nach der Verletzung stattfand, die Lähmung im gesamten Gebiet des Nerven eine komplette und mit vollständiger Entartungsreaktion verknüpft, dagegen konnten die drei letzten Finger in allen Gelenken mit voller Kraft gebeugt werden; es schien also der *Flexor digit. prof. den sublimis* ganz zu ersetzen. Schwer zu erklären war aber die Tatsache, daß im ganzen *Flexor digit. sublimis* und *profundus* Entartungsreaktion bestand. Die Annahme, daß ursprünglich auch der *N. ulnaris* beteiligt gewesen und für den Willen wieder erregbar geworden war, war

¹⁾ Z. f. Chir. Bd. 102.

zwar nicht von der Hand zu weisen, aber es blieb doch auffällig, daß sich die degenerativen Veränderungen dabei nur im Flexor digit. prof. entwickelt hatten.

Das Verhalten der elektrischen Erregbarkeit ist abhängig von der Schwere der Läsion (in der für den N. radialis angegebenen Weise). Leichte Drucklähmung kommt indes am Medianus weit seltener vor als am Radialis, die Verletzung ist in der Regel eine ernstere und somit finden sich meist schwerere Störungen der Erregbarkeit.

Schmerzen, Hyperästhesie, besonders aber Gefühlsabstumpfung, sind meistens vorhanden, und die Anästhesie kann das ganze Innervationsgebiet: d. h. die Vola manus bis zum 4. Metacarpus, die Volarfläche der drei ersten und die Radialseite des 4. Fingers, sowie die Dorsalfläche der 2. und 3. Phalanx am Daumen (?), Zeige- und Mittelfinger betreffen. Gerade in bezug auf die Innervation der Haut an der Dorsalfläche der Phalangen kommen recht erhebliche individuelle Schwankungen vor. So war in einem unserer Fälle die Dorsalfläche des Daumens nicht in den Bereich der Anästhesie gezogen, dagegen der dorsale Bezirk aller drei Phalangen des Mittelfingers und der beiden Endphalangen sowie des anstoßenden Gebietes der Grundphalanx am Zeigefinger. Allerdings war in diesem Falle die Arteria brachialis unterbunden.

An der Innervation des äußeren Drittels des Daumenballens beteiligen sich auch der N. radialis und Cutaneus externus (Head).

Die Empfindungslähmung kann auch fehlen und selbst bei Durchschneidung des Nerven gering und auf ein kleines Gebiet beschränkt sein, doch sind wir über diese Frage durch die Untersuchungen Heads (l. c.) zu anderen Anschauungen gelangt (vgl. S. 533). Bernhardt fand bei einer Verletzung des N. medianus über dem Handgelenk deutliche Gefühlsstörungen, während die Motilität trotz bestehender Entartungsreaktion nahezu intakt war. Ich habe dasselbe nachher in mehreren Fällen konstatiert. Bernhardt¹⁾ glaubte zuerst eine unvollkommene Durchschneidung des Nerven beschuldigen zu sollen, hat aber in einem späteren Falle die Erscheinung dadurch zu erklären gesucht, daß der N. ulnaris durch eine zwischen seinem tiefen Ast und dem die Daumenballenmuskeln innervierenden Zweig des Medianus bestehende Anastomose vikariierend für den Medianus eintreten könne.

Die von mir beobachtete Scheren-Lähmung der Zusehneider ist eine partielle Medianusparese, sie erstreckt sich auf die Beuger des Daumens und Zeigefingers sowie auf den Interosseus und Lumbricalis primus und verknüpft sich mit einer Hypästhesie in einem Teil des Medianusgebietes oder im ganzen. Außer der professionellen Überanstrengung schien jedoch in einem meiner Fälle Kompression oder Zerrung während des Schlafes im Spiele zu sein.

Vasomotorische und trophische Erscheinungen an der Haut und an den Nägeln kommen bei der traumatischen Neuritis des N. medianus weit häufiger vor als bei der des N. radialis. Sie werden schon von Weir Mitchell genau beschrieben und besonders haben die Untersuchungen von Simons die Tatsache dem Verständnis näher gerückt. Die Haut ist namentlich in den späteren Stadien zyanotisch, fühlt sich kühl an, das Unterhautgewebe kann infiltriert sein. Herpes- und pemphigusähnliche Blasen entwickeln sich zuweilen und hinter-

¹⁾ S. auch Bernhardt - Zondek, M. Kl. 09.

lassen schlecht heilende Geschwüre; Glanzhaut, Verdünnung der Endphalangen, abnormes Nägelwachstum, Längsriefung der Nägel, Alopecia unguium (bei einer Einbettung des Nerven in eine Narbe bildete diese das einzige Symptom; allerdings will Head für die Störungen des Nägelwachstums andere Faktoren beschuldigen) und dergl. kommt vor; zuweilen auch Hyperidrosis, häufiger Anidrosis der Vola manus und der Finger. In einem meiner Fälle von partieller Medianusläsion erstreckten sich die trophischen Störungen auch auf den Nagel des Ringfingers, und die vasomotorischen (Zyanose) traten an der Volar- und Dorsalfäche des 2. und 3. Fingers hervor.

Interessante Beobachtungen über die trophischen Veränderungen nach Medianusverletzung, besonders den Knochenschwund an den Endphalangen, verdanken wir Cassirer (Deutsche Klinik 05), K. Hirsch (D. m. W. 06), Wandel (Z. f. N. XXXI).

Der Verlauf und die Prognose ist abhängig von der Schwere der Läsion, und es gelten für ihre Beurteilung sowie für die Therapie die bereits an anderer Stelle angeführten Gesichtspunkte.

Sehr genaue Angaben über die zeitliche Wiederkehr der sensiblen Funktion nach Ausföhrung der Nervennaht finden sich bei Head (Br. 05). Die erste Besserung zeigt sich durchschnittlich am 65. Tage; nach zirka 200 Tagen ist die Analgesie überall ausgeglichen, während erst nach durchschnittlich 387 Tagen die Empfindung für feine Beröhrungen etc. im ganzen Gebiet wiederkehrt. Die Lähmung beginne sich nach durchschnittlich 272 Tagen zurückzubilden, in der Regel ungefähr gleichzeitig mit dem Wiedereintritt der farad. Erregbarkeit. Handelt es sich um sekundäre Nerven-naht, so falle der Beginn der Besserung bezüglich der Motilität in eine weit spätere Zeitperiode.

Die Lähmung des N. ulnaris.

Literatur bei Bernhardt, l. c. S. ferner Singer, M. f. P. XXX.

Sie wird häufiger beobachtet als die des N. medianus. Er kann zunächst im Verein mit den übrigen Armnerven, z. B. bei Luxationslähmung getroffen werden. In seinem weiteren Verlauf wird er besonders in Gemeinschaft mit dem N. medianus am Ober- und Unterarm bei Verwundungen, Frakturen und deren Folgezuständen verletzt. Eine isolierte Läsion dieses Nerven kommt bei Frakturen des Condylus internus humeri, bei Fractura supracondyloidea, sei es durch die primäre Gewalt oder durch die Repositionsversuche, namentlich aber dadurch zustande, daß das Knochenfragment auf den Nerven drückt, hin aufspißt, ihn quetscht, während eine Zerreißung wohl nur höchst selten dadurch herbeigeföhrt wird. Ebenso kommt es vor, daß erst der Callus die Nervenläsion bedingt, sei es, daß der Nerv durch ihn von der Unterlage abgehoben, abgeplattet und gespannt wird, oder daß er vom Callus selbst umschlossen wird. Bei einer von mir behandelten Frau entwickelte sich die Kalluslähmung erst zwei Jahre nach dem Eintritt der Fraktur im Anschluß an eine brüske Bewegung, bei einem anderen meiner Patienten lag ein Zeitraum von fast zwei Dezennien und bei einem dritten selbst ein Intervall von 25 Jahren zwischen der Verletzung (mit Kallusbildung) und dem Eintritt der Lähmung, die durch eine Überanstrengung oder Zerrung ausgelöst wurde. Bei einer Frau, die in der Kindheit im Anschluß an Pocken von einer eitrigen Affektion des Ellenbogengelenks befallen wurde, entwickelte sich 30 Jahre später

eine Neuritis des entsprechenden Ulnaris. E. Weber¹⁾ hat diese Fälle aus meiner Poliklinik beschrieben und die Aufmerksamkeit wieder auf diese wenig beachteten, aber schon Panas und Seeligmüller bekannten Spätlähmungen gelenkt. Nach uns haben Broca und Mouchet, Huet, Guillemain und Mally, Brassert²⁾ u. A. über Beobachtungen dieser Art berichtet. In vielen Fällen war es ein Narbengewebe, mit welchem der Nerv verwachsen gefunden wurde.

S. die entsprechende französ. Literatur bei Guillemain-Mally, Gaz. hebdomadaire 1899, Huet, Arch. d. Neurol. 1900; Mouchet, Gaz. d. hôp. 02; Vacquerie, Thèse de Paris 02, Savariand, Arch. gén. d. Méd. 03.

Am Vorderarm wird er durch Schnitt (Glasscherben), Hieb, Stich, etc. oft isoliert getroffen, angeschnitten oder völlig durchtrennt.

Indes kommen auch leichte Drucklähmungen vor. So kann der Nerv durch eine harte Unterlage gedrückt werden, wenn die Innenfläche des Ellenbogens oder der Kondylengegend auf dieser ruht. Namentlich ist bei bettlägerigen, abgemagerten Personen dieser Entstehungsmodus der Ulnarislähmung beobachtet worden; doch behandelte ich einen kräftigen, dem Potus nicht ergebenden Arbeiter, bei dem sich eine leichte Parese des N. ulnaris entwickelte, als er mit dem aufgestemmtten Ellenbogen des rechten Armes seinen tiefen Mittagschlaf hielt. Der erste Anfall endigte in neun Tagen in Genesung; eine erneute Lähmung, die sich unter derselben Bedingung einige Jahre später einstellte, war ebenfalls eine leichte. Fälle von Schlaf-Drucklähmung beobachteten auch Erb, Gowers u. A. Braun führt die Schlaf- und Narkoselähmung des N. ulnaris auf den Druck zurück, den er bei erhobenem und abduziertem Arm durch den Oberarmkopf erleide; für die Schlaflähmung trifft diese Deutung jedoch nicht immer zu. Auch eine Luxation und Subluxation des N. ulnaris mit Schmerzen und Lähmungserscheinungen kommt vor. Sie entwickelt sich bei Individuen, bei denen die Kondylenrinne, in der der Nerv verläuft, zu flach ist. Es bedarf dann eines Traumas, um die Luxation zur Entwicklung zu bringen; eine kräftige Kontraktion des Triceps soll das zuwege bringen können (Wilms). Die Beschwerden erwachsen erst aus der sich hinzugesellenden Neuritis (Momburg³⁾, Haim⁴⁾). — In vereinzelten Fällen, z. B. einem von Nasse beschriebenen, konnten die Erscheinungen der Ulnarisläsion auf Halsrippen (s. d.) zurückgeführt werden. Eine langanhaltende oder gewaltsame Beugung des Unterarms soll in einigen Fällen eine Lähmung des Ulnaris hervorgerufen haben. Direkte Kompression des Nerven durch Anpressen des Kleinfingerballens und gleichzeitige dauernde Einwirkung von Kälte wurde von H. Curschmann in einem Falle beschuldigt. Die professionellen Paresen (s. das entspr. Kapitel) lokalisieren sich im Gebiete dieses Nerven häufig (Duchenne, Leudet, Ballet, Simpson, Lannois, Hunt⁵⁾). Dahin gehört eine bei Glasbläsern sowie eine bei Xylographen (Brunns) konstatierte Parese; bei Radfahrern (Bernhardt-Zondek), Bäckern (Huet) und Telephonisten (Menz) soll etwas Ähnliches vorkommen. In 2 Fällen habe ich dasselbe bei Cello-Spielern beobachtet. Doppelseitige Lähmung

¹⁾ Z. f. N. XV. ²⁾ M. m. W. 08. ³⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 70. ⁴⁾ Z. f. Chir. Bd. 74. So ferner Quadflieg (M. m. W. 08). ⁵⁾ Journ. of nerv. 08.

des N. ulnaris sah ich bei einem Telegraphisten sich entwickeln, der an Alkoholismus und Diabetes litt.

Interessant ist auch folgende Beobachtung: Ein Mädchen, das seit Kindheit an einer Lähmung des Medianus litt und infolgedessen gezwungen war, beim Plätten das Bügeleisen mit den drei letzten Fingern zu halten, wurde von einer neuritischen Parese des Ulnaris befallen.

Eine sich auf diesen Nerven beschränkende primäre spontane Neuritis ist recht selten, aber nach akuten Infektionskrankheiten, besonders Typhus konstatiert worden (Nothnagel, Vulpius, Wolf, Liepelt, Lasarew¹⁾). Eine doppelseitige Zoster-Neuritis dieses Nerven beobachtete ich selbst. Bei manchen Formen der Polyneuritis nimmt der Ulnaris an der Lähmung teil. Die puerperale kann sich auf den Ulnaris beschränken (Möbius), betrifft aber meistens den Medianus und Ulnaris. Die syphilitische Neuritis bevorzugt diesen Nerven und ergreift ihn nicht selten isoliert (Ehrmann, Gaucher, eigene Beobachtung). Zuweilen läßt sich da eine spindelförmige Auftreibung des Nervenstammes nachweisen. Häufiger liegt jedoch eine syphilitische Meningitis und Radiculitis der entsprechenden Wurzeln der Lähmung zugrunde. — Auch anderweitige Geschwülste, z. B. Sarkome, können sich am N. ulnaris entwickeln. Im Verlaufe der Recklinghausenschen Krankheit (s. d.) sah ich eine Lähmung des Ulnaris (und Radialis) entstehen. Eine traumatische Zystenbildung beschrieben Bowlby und zum Busch. Eine ascendierende Neuritis beobachtete Cenas. Eine Kompression durch eine exostosenartige Entwicklungsanomalie am Humerus erwähnt Féré.

Symptome: Bei vollständiger Lähmung ist der Flexor carpi ulnaris, der Flexor dig. prof. für die drei letzten Finger, der Adductor pollicis, es sind die Muskeln des Kleinfingerballens, die Interossei und die letzten beiden Lumbricales außer Funktion gesetzt.

Nach Bardeleben und Frohse wird auch der III. Lumbricalis und der Flexor digit. sublimis zuweilen vom N. ulnaris, andererseits der Adductor pollicis zuweilen vom N. medianus innerviert.

Der Kranke vermag zwar die Hand noch zu beugen, aber nur unter Radialabduktion. Er kann die Endphalangen der drei letzten Finger nicht in Beugstellung bringen, den Daumen nicht adduzieren, auch seine Opposition kann etwas beeinträchtigt sein, da der Flexor pollicis brevis bei der Opposition des Daumens unterstützend wirkt (Duchenne). Am evidentesten ist die durch den Ausfall der Interossei und Lumbricales bedingte Bewegungsstörung: die Grundphalangen können nicht genügend flektiert, die Mittel- und Endphalangen nicht gestreckt werden. Durch das Übergewicht des Extensor dig. communis und der langen Fingerbeuger entwickelt sich die Greifenklau. Die Krallenstellung (Fig. 9 und 10, Seite 24) ist am ausgeprägtesten am V. und IV. Finger und nimmt von da nach dem II. ab, weil am I. und II. die vom Med. versorgten Lumbricales noch eine leichte Streckung der beiden letzten Phalangen vermitteln können. Auch die Spreizung und Adduktion der Finger ist nicht ausführbar oder auf ein Minimum

¹⁾ M. f. P. XXV.

beschränkt. Ebenso sind die entsprechenden Bewegungen des kleinen Fingers aufgehoben. In schweren Fällen gesellt sich Atrophie hinzu, die in besonders ausgesprochener Weise an den Interossei und dem Kleinfingerballen hervortritt.

Ist die Leitungsunterbrechung keine vollkommene, so kann bei aufgebobener Lateralebewegung der Finger die Streckung der Phalangen erhalten sein, wie ich das unter anderem in einem Falle von Kalluslähmung festgestellt habe, welche ich 10 Jahre nach der Verletzung zu untersuchen Gelegenheit hatte. Es ist aber im Auge zu behalten, daß nach den Feststellungen von Herzog (Z. f. N. Bd 41) und Foerster (s. S. 23) der Extensor digit. comm. an der Streckung der Mittel- und Endphalangen bis zu einem gewissen Grade beteiligt ist.

In einem weiteren Falle von Ulnarislähmung machte ich die merkwürdige Beobachtung, daß die Interossei und Lumbricales überhaupt verschont waren, aber nicht vom Ulnaris aus, sondern vom N. medianus aus durch den elektrischen Strom zu erregen waren. Ob es sich hier von vornherein um abnorme Innervationsverhältnisse gehandelt hat oder erst nach Eintritt der Ulnarisläsion der Medianus mittels einer ungewöhnlich entwickelten Anastomose für den Ulnaris eingetreten ist, wage ich nicht zu entscheiden.

Bezüglich der elektrischen Erregbarkeit wäre das in den vorigen Kapiteln Angeführte nur zu wiederholen. Bei den leichten Drucklähmungen kann sie ganz normal bleiben.

Gefühlsstörungen werden bei Ulnarislähmung selten vermißt. Schmerzen, Hyperästhesie und Anästhesie können nebeneinander bestehen, die Reizerscheinungen besonders in den Fällen, in denen ein Trauma die Bedingungen für eine andauernde Kompression des Nerven geschaffen hat. Die Abstumpfung des Gefühls kann, wenn der Nerv am Oberarm oder im oberen Bereich des Unterarms lädiert wurde, im ganzen Innervationsgebiet vorhanden sein, also an der Vola manus, entsprechend dem V. und der Mitte des IV. Fingers, am kleinen Finger und der Ulnarseite des Ringfingers; an der Dorsalfläche der Hand bis zur Mitte sowie an der Rückseite des V., IV. und der ulnaren Hälfte des III. Fingers im Bereich der Basalphalanx. Die Dorsalfläche der Endphalangen des Mittelfingers fällt aber wieder ins Medianusgebiet, manchmal auch noch die Radialseite an der Dorsalfläche der Endphalanx des IV. Fingers.

In einem Falle, in welchem sich die Hypästhesie auf die Ulnarseite des Unterarms bis fast zum Ellenbogen erstreckte, war wohl der N. cut. med. mitbetroffen. Es ist zu beachten, daß der Ramus dorsalis N. uln. schon an der Grenze von mittlerem und unterem Drittel des Unterarms sich zwischen Ulna und Flexor carpi ulnaris auf die Dorsalseite begibt, so daß Schnittwunden an der Volarfläche im untern Drittel des Unterarms die Sensibilität auf dem Dorsum der Hand und der Finger nicht mehr beeinträchtigen. Allerdings erhält die Dorsalfläche der Endphalanx des kleinen und ein Teil desselben Gebietes am Ringfinger auch Zweige vom Volarast des Ulnaris. — Meist beschränken sich die Anomalien der Sensibilität überhaupt auf ein weit engeres Gebiet, als man im Hinblick auf die anatomischen Verhältnisse erwarten sollte. So kam bei vollständiger Ulnarislähmung die Anästhesie resp. Hypästhesie angeschlossen am Kleinfingerballen und am kleinen Finger bestehen.

Nach Head hat das aber nur für die Störung der protopathischen Sensibilität Gültigkeit (s. S. 533), deren Ausdehnung nach Ulnarisdurchschneidung eine sehr variable

ist, während für die epikritische ein „overlapping“ zwischen Medianus und Ulnaris sich nur auf kleinem Gebiete geltend macht.

In einigen der von mir beobachteten Fälle wurde über ein peiniges Kältegefühl am kleinen Finger geklagt. In einem hob sich die Haut des Ulnarisgebietes durch eine tiefrote Färbung deutlich von der Umgebung ab. Temperaturerniedrigung an der Haut der gelähmten Finger konstatierte Hesse. Verlangsamung der Empfindungsleitung wurde von Erb nachgewiesen. Bei einer Schußverletzung des Nerven bestanden nur Gefühls-, vasomotorische Störungen und degenerative Atrophie, während Bewegungsstörungen nicht vorhanden waren (eigene Beobachtung). Bei einem meiner Patienten war die Thermanästhesie eine so vollständige, daß es zu einer Verbrennung kam, als er sich die Hand am heißen Ofen wärmte (das Symptom ist bei peripherischer Nervenlähmung so selten, daß ich zuerst an Gliosis dachte).

Ich sah auch einen Fall von leichter Drucklähmung, in dem Parästhesien die einzige subjektive Beschwerde bildeten und bei normaler Motilität und Sensibilität eine partielle Entartungsreaktion in den ulnaren Handmuskeln das einzige objektive Zeichen war.

Trophische Störungen an der Haut treten nicht selten in die Erscheinung. Die Dupuytren'sche Fasziokontraktur wurde einigemale (Eulenburg) im Geleit einer und von mir im Anschluß an eine Neuritis des N. ulnaris gefunden.

Trifft die Verletzung den Nerven über dem Handgelenk, so bleiben die langen Muskeln: der Flexor carpi ulnaris und der Flexor digit. prof. natürlich von der Lähmung verschont. Das gleiche kann aber auch bei einer den Nerven höher oben treffenden Kompression vorkommen (E. Remak). Auch kann der Ast für den M. flexor digit. prof. den gemeinschaftlichen Stamm schon hoch oben verlassen.

In den seltenen Fällen (Bregman, N. C. 04), in denen die Läsion den Ramus volaris profundus n. ulnaris allein betrifft, beschränkt sich die Lähmung auf die Interossei, den 3. u. 4. Lumbricalis, den Adductor pollicis und den tiefen Kopf des Flexor pollicis brevis, während die Muskeln des Kleinfingerballens verschont sind und die Sensibilität im wesentlichen erhalten bleibt.

Bei leichter Drucklähmung kann Heilung in wenigen Wochen erfolgen. In den schweren Fällen ist der Verlauf ein langwieriger und sind häufig erst durch die Kunsthilfe (Entfernung der Knochenfragmente, Neurolyse, Nervennaht etc.) die Bedingungen für die Heilung herzustellen, die dann aber selbst noch nach jahrelangem Bestehen der Lähmung erfolgen kann. So fand Chaput die Nervennaht in einem Falle noch nach 14 Jahren wirksam.

S. auch Sherren, Ed. med. journ. 08, Spitzzy, M. m. W. 08 u. A. Genauere Angaben über den Zeitpunkt der Rückbildung der Anästhesie und Lähmung bei erfolgreich ausgeführter Nervennaht siehe bei Head (Br. 05). Er berücksichtigt auch die gleichzeitige Verletzung des Medianus und Ulnaris.

Bei Luxation des N. ulnaris wird er durch einen die Kondylenrinne überdachenden, von dem Olecranon gebildeten Knochenperiostlappen fixiert. Mit Erfolg wurde diese Operation von F. Kranse, Cordua, Pauchet, Momburg u. A. ausgeführt. Vernähung mit der Trizepssehne hatte ein ungünstiges Resultat in einem Falle Krauses, ein günstiges bei einem Patienten Grunerts¹⁾.

¹⁾ M. Kl. 10.

Nach Exstirpation eines Neurofibroms aus dem Nerven und Nervenbahn sah Goldmann sowie Anerbach-Brodnitz Heilung erfolgen.

Zusatz: Es gibt angeborene Muskeldefekte im Gebiet der kleinen Handmuskeln, die die für die Lähmung der Interossei charakteristische Stellung bedingen und fixieren können. Merkwürdigerweise kann sich der Prozeß aber auch noch, wie ich sah, in den ersten Lebensjahren zurückbilden, ein Umstand, der auf eine verzögerte Entwicklung dieser Muskeln hindeutet (vgl. S. 280).

Die peripherische Lähmung der Interkostalnerven.

Während über die peripherische Lähmung der oberen Interkostalnerven nicht viel bekannt ist (eine Beobachtung Thomeyers scheint mir unsicher), hat die der unteren und die durch sie bedingte Paralyse der Bauchmuskulatur in den letzten Jahren größere Beachtung gefunden. Die grundlegenden Schilderungen von Duchenne und Erb beziehen sich freilich auf die bei zentralen, besonders spinalen Erkrankungen auftretende Bauchmuskellähmung. Dagegen hat Bernhardt unter Hinweis auf eine Beobachtung Taylors der peripherischen Entstehungsart Erwähnung getan. Eingehend ist diese Affektion aber erst von mir¹⁾ besprochen worden, und es sind dann ähnliche Erfahrungen von Minkowski²⁾, Lichtheim³⁾, Pelnár⁴⁾ mitgeteilt worden.

Immerhin ist die sich auf die vier unteren Interkostalnerven beschränkende Neuritis peripherica ein seltenes Leiden*).

Sie kann sich im Geleit des Herpes, auf dem Boden der Malaria, des Typhus und vielleicht auch des Alkoholismus, der Gicht und des Diabetes entwickeln.

Ihre Symptome sind ein- oder doppelseitige Schmerzen im Bereich des Abdomens, Druckschmerzhaftigkeit der entsprechenden Nervenstämme, Parästhesien. Dazu kommt die ein- oder doppelseitige Areflexie des Abdomens, die Anästhesie und die degenerative Lähmung der Bauchmuskulatur. Bei der häufigeren unilateralen Lähmung deviiert der Nabel nach der gesunden Seite, die kranke Seite ist etwas stärker gewölbt, besonders aber bancht sie sich beim Husten, Schreien, Pressen sowie beim Versuch der unter Widerstand ausgeführten Rumpfbiegung kugelförmig vor, und der Nabel verzieht sich stärker nach der gesunden Seite (s. Fig. 18 und 19 S. 31). Die elektrische Prüfung ergibt vollständige oder unvollständige EaR. Die degenerative Lähmung kann sich auch auf einzelne Muskeln beschränken und die partielle Banchmuskellähmung kann geradezu das Bild einer Bauchwandhernie (Pseudohernia ventralis lateralis) vortäuschen (Leischner⁵⁾). Wegen des weit häufigeren spinalen Ursprungs der Lähmungserscheinungen vgl. die entsprechenden Kapitel.

Die peripherische Lähmung der Nerven an der Unterextremität.

Erkrankungen des Plexus lumbalis und sacralis kommen weit seltener vor als die des brachialis. Ebenso werden die Beinerven selbst nicht entfernt so häufig von Lähmung befallen als die Nerven des Armes.

¹⁾ Z. f. N. Bd. 24. ²⁾ D. m. W. 05. ³⁾ D. m. W. 06. ⁴⁾ Casop lek. 04.

⁵⁾ Mitt. a. d. Grenzgeb. XVIII.

*) Wegen der multiplen syphilit. Wurzelneuritis dieses Gebietes vgl. das entsprechende Kapitel.

Die Beobachtungen, welche sich auf Lähmung des N. cruralis und obturatorius beziehen, sind besonders spärlich. Gewöhnlich waren Tumoren, die von der Wirbelsäule, den retroperitonealen Lymphdrüsen, dem Becken und seinen Eingeweiden, dem Femur ausgingen, die Ursache; auch Psoasabszesse können den Cruralis lädieren, wie überhaupt die Nachbarschaft des Psoas den Cruralis gefährdet. Die im Anschluß an Appendicitis beobachtete Neuritis des N. cruralis ist so gedeutet worden (Raimond-Guillain, Apelt¹⁾). Eine primäre spontane Neuritis des Cruralis hatte ich nur zweimal zu konstatieren Gelegenheit, sie wurde in dem einen Falle auf Durchmässung zurückgeführt. In dem andern war sie gichtischen Ursprungs. Diese Ätiologie wird auch von Riegel angegeben. Doppelseitige Kruralisneuritis im Geleit der Pentosurie beobachteten Cassirer und Bamberger²⁾. Bei einem Knaben bestanden die Erscheinungen der Kruralislähmung (Fig. 248) seit der Geburt und mußten darauf zurückgeführt werden, daß diese in Steißlage erfolgt war. Bei der Alkoholneuritis sind die sensiblen Kruraliszweige häufig betroffen, aber auch eine totale doppelseitige Kruralislähmung kommt bei Alkoholismus zuweilen vor. Bruns³⁾ sah bei Diabetes mellitus Kruralislähmung unter neuralgischen Schmerzen auftreten, sie schwand unter antidiabetischer Diät; in zwei andern Fällen betraf sie den Cruralis und Obturatorius und sprang von dem einen Bein aufs andere über. Mir sind derartige Fälle auch vorgekommen, und einmal konstatierte ich bei dem Sohne eines Diabetikers eine Neuritis des N. cruralis, für die eine Ursache nicht nachweisbar war. Auf infektiöser Grundlage entwickelt sich die isolierte Lähmung des N. cruralis nur äußerst selten.



Fig. 248. Angeborene Lähmung des linken Cruralis infolge Steißgeburt. (Eigene Beobachtung.)

Gegen Verletzungen liegt der Nerv ziemlich geschützt, doch wird die traumatische Paralyse desselben bei direkter Verwundung, bei Frakturen der Oberschenkel-Beckenknochen etc. ab und zu beobachtet. Ausnahmsweise kommt sie bei der Reposition des kongenital-luxierten Hüftgelenks zustande (s. Bernhardt⁴⁾, Peltessohn⁵⁾).

Eine Narkoselähmung dieses Nerven erwähnt Gumpertz; in seinem Falle war das Bein in brücker Hüftbeugung längere Zeit fixiert gewesen, ferner sah sie Turney auf diesem Wege bei Steinschnittoperationen entstehen. Mendel-Wolff (B. k. W. 08) führen die von ihnen unter gleichen Bedingungen beobachtete doppelseitige Paralyse des N. cruralis auf die Hyperflektion des Oberschenkels zurück, bei der der Nerv einen Druck durch das Ligam. inguinale erleide. Cruralis und Obturatorius waren in dem Klempnersehen Falle betroffen (N. C. 06).

¹⁾ C. f. Gr. 09. ²⁾ D. m. W. 07. ³⁾ B. k. W. 1890, s. ferner Z. f. N. XXXIV.
⁴⁾ B. k. W. 04. ⁵⁾ Z. f. orthop. Chir. XXI11.

Einmal sah ich diesen Nerven unter dem Druck eines von der A. femoralis ausgehenden Aneurysmas erkranken.

Die Symptome sind: 1. Lähmung des Ileopsoas, welche fehlt, wenn der Nerv außerhalb des Beckens oder auch nach dem Abgang der diese Muskeln innervierenden Zweige im Becken von der Noxe getroffen wird, des Extensor cruris quadriceps, des Sartorius und Pectineus. Infolgedessen besteht bei totaler Lähmung Unfähigkeit, die Hüfte zu beugen, den Unterschenkel zu strecken. Das Gehen ist bei doppelseitiger Lähmung dieses Nerven sehr erschwert, bei einseitiger müssen die Patienten vorsichtig — unter Vermeidung der Kniebeugung — gehen. Ich sah aber vor kurzem eine Patientin Bisalskis, die bei totaler Lähmung beider Quadriceps ziemlich gut zu gehen vermochte. Der Ausfall des Pectineus (dieser wird nach Bardeleben-Frohse bald vom Cruralis, bald vom Obturatorius versorgt) ist kein vollständiger und markiert sich ebensowenig wie der des Sartorius durch deutliche Störungen. 2. Anästhesie resp. Hypästhesie im Gebiet der Nn. cut. femoris ant. et intern. und des N. saph. major: an der Vorder- und Innenfläche des Oberschenkels, abgesehen von dem oberen Drittel desselben (siehe Fig. 28 S. 66), an der Innenfläche des Unterschenkels und dem inneren Fußrande bis fast an die große Zehe. 3. Fehlen des Kniephänomens.

Über das Verhalten des Kremasterreflexes bei dieser Lähmung fehlt es an zuverlässigen Beobachtungen.

Die Kompressionslähmung leitet sich in der Regel mit Reizerscheinungen ein, mit Schmerzen, die der Bahn des Cruralis und des Saphenus folgen. Muskelatrophie und Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit sind stets vorhanden, wenn die Nervenaffektion eine schwerere ist.

Bezüglich der Therapie ist auf die vorhergehenden Kapitel zu verweisen. Die definitive Lähmung könnte die Transplantation der Beuger auf die Quadrizepssehne etc. erforderlich machen, doch ist die Operation bisher fast nur bei poliomyelitischer Entstehung dieser Lähmung ausgeführt worden (s. S. 278). Der interessante Versuch Maraglianos (s. S. 280) verdient hier Erwähnung.

Eine isolierte Lähmung des N. obturatorius kommt noch weit seltener vor (Quetschung bei schweren Geburten, durch Beckengeschwülste, Hernia obturatoria). Sie kennzeichnet sich durch Lähmung der Adduktoren des Oberschenkels — auch die Auswärts- und Einwärtsrollung ist beeinträchtigt — und Gefühlsstörung an der medialen Fläche des Oberschenkels im obersten Drittel, ev. auch tiefer hinab bis zum Knie.

Als zielbewußte Operation sah ich die Durchschneidung des Ramus anterior dieses Nerven Borchardt ausführen. Bei einer Untersuchung des Patienten, die ich einige Wochen später anstellte, fand ich einen Funktionsausfall in den Adduktoren und Einwärtsrollern des Oberschenkels, sowie Entartungsreaktion in diesen, ganz verschont war aber der Adductor magnus, auch der Pectineus schien nicht betroffen zu sein. Die Beurteilung war aber dadurch etwas erschwert, daß es sich um Little'sche Krankheit (s. S. 227) handelte.

Auf eine isolierte Erkrankung des N. cut. femoris externus haben vor einer Reihe von Jahren Bernhardt¹⁾ und Roth²⁾ die Aufmerksamkeit gelenkt. Sie zeigten, daß Schmerzen, Parästhesien und Gefühlsstörungen im Gebiete dieses Nerven nicht so selten vorkommen. Die Beschwerden stellen sich besonders, manchmal ausschließlich beim Stehen und Gehen ein, wahrscheinlich weil die Faszie da am stärksten angespannt ist. Objektiv findet sich eine mehr oder weniger beträchtliche Gefühlsabstumpfung an der Außenfläche des Oberschenkels, namentlich in seinem unteren Bezirk. Genaue Angaben über das Verhalten der Sensibilität macht Hedenius³⁾; er fand immer den Wärmesinn herabgesetzt. Das von Roth als Meralgia paraesthetica, von Anderen als Bernhardtsche Sensibilitätsstörung oder malum Bernhardtii bezeichnete, auf einer Neuritis des N. cutaneus fem. ext. beruhende Leiden kommt vorwiegend bei Männern vor. Die Personen, die ich an ihm behandelte, waren zum Teil Alkoholisten; bei einigen ließen sich auch neuritische Erscheinungen an andern Nervenstämmen nachweisen. Doch sind auch andre Momente beschuldigt worden, nämlich Traumen. Überanstrengung der Beine, Infektionskrankheiten, Druck von Kleidungsstücken und besonders von Leibgurten, Adipositas, Gicht, Gravidität (Dufour-Cottenot). Die bei Kompression des Nerven durch Tumoren (Dopter) bedingten Beschwerden sollte man nicht hierherrechnen. In einzelnen Fällen (Roth, Esca) wurde ein Übergreifen der Sensibilitätsstörung auf die Vorderfläche des Oberschenkels festgestellt und eine Beteiligung des N. cruralis (Neisser-Pollack⁴⁾). Lasarew⁵⁾ spricht von einer Meralgia paraesthetica anterior, die sich im N. cut. fem. med. (Cruralis) lokalisiert. In einer Zusammenstellung von Sabrazès und Cabannes⁶⁾, die 62 Fälle aus der Literatur umfaßt, wurde das Leiden 14mal auf Traumen, 22mal auf eine Infektionskrankheit (Syphilis, Typhus, akuter Gelenkrheumatismus etc.), 8mal auf Alkoholismus, 2mal auf die Einwirkung kalter Duschen, 7mal auf Obesitas zurückgeführt. Auch beim Diabetes kommt es vor (Mohr). Neuerdings wurde auf Beziehungen dieses Leidens zum Plattfuß hingewiesen (Pal, Kahane, Ehrmann).

Anatomische Veränderungen sind in einem Falle von Nawratzki⁷⁾ nachgewiesen worden, nämlich die Zeichen einer Perineuritis und Neuritis mit erheblicher Atrophie der Nervenfasern; der Nerv erschien schon makroskopisch an seiner Umschlagsstelle spindelförmig verdickt. Meistens dürften die Veränderungen weit geringfügiger sein. Bei Resektion des Nerven wurden anatomische Veränderungen sogar einige Male vermißt. (Souques) Neisser und Pollack konnten in einem Falle nachweisen, daß der inguinale Bandapparat einen Druck auf den Nerven ausübte und durch Einschneiden des scharfen Randes das Leiden beseitigen. Sie sind geneigt, diese Ätiologie zu verallgemeinern. Das Übel ist meist harmlos. Bei einem meiner Patienten besteht es seit 25 Jahren, ohne daß irgendeine weitere Erscheinung hinzugetreten wäre. Bei einem andern schwanden die subjektiven Beschwerden unter

1) N. C. 1895 2) Meralgia paraesthetica Berlin 1895. S. Karger. 3) N. C. 03.
4) Mitteil. aus d. Grenzgeb. d. Med. X. Siehe hierzu ferner das Sammelreferat von H. Schlesinger im C. f. Gr. 1900. 5) Z. f. N. XXXIV. 6) Revue de Méd. 1897. S. auch Sicard Leblanc, R. n. 12. 7) Z. f. N. XVII.

elektrischer Behandlung in wenigen Monaten, aber es ist noch jetzt, nach 9 Jahren, die Anästhesie nachweisbar. Natürlich ist die Prognose nicht mehr günstig, wenn die Erscheinungen zur Symptomatologie eines zentralen Leidens gehören. So kann eine Geschwulst, welche die entsprechenden Rückenmarkswurzeln komprimiert, Beschwerden dieser Art hervorbringen. Ebenso können sich im Verlauf der Tabes Schmerzen und Anästhesie im Gebiet des N. cut. fem. ext. einstellen. Brissaud beobachtete eine Form der „claudicatio intermittens“ (s. d.), die sich im Gebiet des N. cutaneus femoris lokalisierte und auf Gefäß-erkrankung beruhte.

In therapeutischer Hinsicht werden Antineuralgica, Elektrotherapie, Ableitungsmittel, Schwefelbäder, Heißluftbehandlung (Götz) etc. empfohlen. Einigemal entschloß man sich zur Durchschneidung und Resektion des Nerven (Wandsbeck, Sonques, Chipault, Sollier, Manclair, Brisard, E. Bramwell) oder zur Durchschneidung des den Nerven komprimierenden inguinalen Bandapparates (Neisser-Pollack).

Ich bin in der Mehrzahl der von mir beobachteten Fälle ohne dieses Verfahren ausgekommen, habe durch die angeführten Maßnahmen häufig Besserung, namentlich Rückbildung der subjektiven Beschwerden erzielt. Nur in einem sehr reinen Falle empfahl ich die Resektion, die zur Heilung führte.

Von den Nerven des Plexus sacralis ist der Ischiadicus mancherlei Schädlichkeiten ausgesetzt; doch wird die Lähmung dieses Nerven in allen seinen Zweigen immerhin nur selten beobachtet^{*)}. Fast alle diejenigen Momente, die die Neuralgia ischiadica (Ischias, vgl. das entspr. Kapitel) hervorrufen, können auch Symptome der Lähmung im Bereich dieses Nerven produzieren, die aber dann nur ausnahmsweise einen hohen Grad erreicht, sich vielmehr gewöhnlich auf eine degenerative Parese des N. peroneus beschränkt.

Knochenfragmente bei Brüchen der Lendenwirbel, des Kreuzbeines, des Beckens, Beckengeschwülste und Exsudate können die Nervenwurzeln komprimieren. Bezüglich der in dieser Höhe lokalisierten Prozesse ist auf S. 515 (Erkrankungen der cauda equina) zu verweisen. Von besonderem praktischen Interesse sind die intra partum auftretenden Lähmungen (Basedow, Bianchi, Weir-Mitchell, Lefèbvre, Ballet-Bernard, Thomas, Hösslin u. A. haben sie beschrieben), die durch die Applikation der Zange erzeugt werden, aber auch ausnahmsweise ohne jede Kunsthilfe spontan — und besonders bei Beckenge (Hünemann, Charpentier), bei allgemein verengtem Becken — entstehen können, infolge des Druckes, den der Kopf des Kindes auf den Nerven ausübt. Meist handelt es sich um Schädellagen, einmal wurde sie auch bei Geburt mit nachfolgendem Kopf und bei Gesichtslage beobachtet. Mehrfach ist der Ischiadicus bei dem Repositionsversuch des kongenital-luxierten Hüftgelenks so stark gezeurt worden, daß es zu

^{*)} Bezüglich der neueren Literatur über diesen Gegenstand ist auf Bernhardt (l. c.), Daus, Die Pathol. d. Peroneuslähmungen, klin. Sammelref. M. f. P. XIII, Hösslin, Die Schwangerschaftslähmungen der Mütter, A. f. P. Bd. 40. zu verweisen.

Lähmungserscheinungen kam (Lorenz, Taylor, Bernhardt¹⁾, Peltessohn²⁾). Im und am Nerven selbst können sich Geschwülste (Neurome, Sarkome, Syphilome etc.) entwickeln und eine mehr oder weniger vollkommene Leitungsunterbrechung verursachen; daß aber auch bei völliger Umwachsung des Nerven — es war der *Tibialis posticus* — die Leitung nahezu erhalten bleiben kann, lehrt eine Beobachtung Buchanans. Die durch Infektionskrankheiten und Intoxikationen hervorgerufene Neuritis ergreift den *Ischiadicus* und seine Zweige mit Vorliebe. Die Gonorrhoe kann eine Neuritis des *N. ischiad.* hervorbringen, wenn sie auch häufiger eine einfache Ischias im Gefolge hat. Auf Beziehungen der Neuritis *N. ischiadici* zur Nephritis deuten Beobachtungen von Lapinsky u. A.

Es ist hier auf die merkwürdige Tatsache hinzuweisen, daß in den Fällen, in denen die Kompression oder eine andere Schädlichkeit den Nerven im Becken trifft, die Lähmungssymptome sich auf das Gebiet des *N. peroneus* beschränken oder hier am stärksten ausgesprochen sein können. Man hat angenommen, daß die für den *N. peroneus* bestimmten Fasern schon im Becken zusammenliegen und direkt auf dem Knochen ruhen, einer Drucklähmung also besonders ausgesetzt sind³⁾. Daß die Fasern des *N. peroneus* schon im Becken sich zu einem besonderen Nerven gruppieren, wird auch von Aeby hervorgehoben. Auch nach der Darstellung Schwalbes, Bardeens u. A. findet eine Sonderung schon hoch oben statt⁴⁾, wenn die beiden Nerven auch noch in einer gemeinschaftlichen Scheide verlaufen. Eine ungewöhnlich hohe Teilung des Nerven in die beiden Hauptzweige ist ebenfalls beobachtet worden. Von anderen Autoren wurde die Vermutung ausgesprochen, daß die für den *Peroneus* bestimmten Fasern eine besondere Empfänglichkeit für krankmachende Einflüsse besitzen und weniger widerstandsfähig sind. So zeigte D. Gerhardt, daß nach dem Tode des Tieres die Strecker des Fußes schneller unerregbar werden und wies auch experimentell nach, daß Läsionen, die den *Ischiadicus* treffen, zuerst den *Peroneus* zur Entartung bringen. Vielleicht ist allen diesen Momenten eine Bedeutung beizumessen. Daß die infektiösen und toxischen Neuritiden den *Peroneus* mit Vorliebe ergreifen, ist feststehende Tatsache. So lehrt die Zusammenstellung von Dans, daß ungefähr alle Infektionskrankheiten eine *Peroneuslähmung* im Gefolge haben können. Die puerperale Neuritis kann sich im *Ischiadicus* etablieren. Ferner können parametritische

1) B. k. W. 04. 2) Z. f. orthop. Chir. XXIII u. B. k. W. 09. 12.

3) Es wird darauf hingewiesen, daß der *N. peroneus* im wesentlichen aus dem *N. lumbosacralis*, d. h. dem aus dem IV., V. Lenden- und 1. Sakralnerven gebildeten Plexuszweig entspringt, welcher direkt auf dem Knochen der *Linea innominata* liegt, während der übrige Anteil des Plexus auf dem *M. pyriformis* gelegen ist. — Es können bei diesen Geburtslähmungen aber auch andere Äste des Plexus *lumbosacralis*, besonders der *N. glutacus superior*, der den *Musc. glut. med.* und *min.* versorgt, und der *N. obturatorius*, der die *Linea innominata* ebenfalls kreuzt, betroffen werden. M. Hofmann (A. f. kl. Ch. Bd. 69) weist darauf hin, daß die arterielle Versorgung des *N. peroneus* eine weit ungünstigere ist als die des *Tib. post.*, so daß es bei Zerrung hier leichter zu Ischämie komme. Andere Momente (oberflächliche Lage etc.) werden von Hartung (M. m. W. 06) beschuldigt.

4) Daß die Differenzierung der Fasern in den Nervenstämmen viel weiter geht, als man früher annahm, ist in neuester Zeit von Stoffel (M. m. W. 11) dargetan worden.

und septische Prozesse im Becken auf die Sakralnerven und speziell auf den Ischiadicus übergreifen (Leyden, Winckel, Pilliet, K. Mills, Mc. Donald, Guttenberg, Literatur s. bei Hösslin).

Der sog. Wurzelschias (Lortat-Jacob-Saburéanu¹), Camus, Stursberg²), beruht auf einer neuritischen, meist von den Meningen ausgehenden Affektion der Wurzeln; am häufigsten scheint ihr Syphilis zugrunde zu liegen. Wegen ihrer klinischen Verwandtschaft mit der Ischias wird sie dort berücksichtigt werden.

In seinem peripherischen Verlauf ist er traumatischen Einflüssen mancherlei Art ausgesetzt. So ist durch subkutane Äther-, Sublimat-, Salvarsan-Antipyriminjektion (Kühn) und durch die bei Ischias empfohlenen Alkoholinjektionen (Erb-Fischler), durch Dehnung und durch anderweitige Verwundungen, bei Luxation im Hüftgelenk, bei Fraktur des Femurs eine vollständige oder unvollständige Lähmung des Ischiadicus erzeugt worden.

Ich habe einen Fall gesehen, in welchem ein hysterischer Beinschmerz, irrtümlich als Ischias oder Kompressionsneuritis des Ischiadicus gedeutet, Anlaß zur operativen Freilegung des Nerven und Ätzung mit roher Karbolsäure gegeben hatte. Die Folge war, daß sich eine tiefgreifende Erkrankung des Ischiadicus mit vollkommener degenerativer Paralyse des N. peroneus einstellte, die, als ich nach Monaten hinzugezogen wurde, noch unverändert fortbestand. Dasselbe sah ich im Anschluß an eine „unblutige Nerven-Dehnung“, die von einem Chirurgen wegen Ischias ausgeführt worden war.

Von den Unterschenkelnerven wird der N. peroneus weit häufiger von Lähmung erfaßt als der Tibialis posticus. Außer den bereits angeführten ätiologischen Momenten sind noch folgende hervorzuheben: Bei Fraktur der Fibula kann der Peroneus direkt oder durch Kallusbildung lädiert werden. Eine doppelseitige traumatische Paralyse dieses Nerven sah ich bei einer schweren Verletzung, bei welcher beide Beine von einem Schwungrad ergriffen wurden, entstehen. Beim Springen, Fehltreten kann sie durch Zerrung hervorgerufen werden (Charcot, Remak, Daus). Besonders kann die plötzliche, gewaltsame Supination des Fußes eine Zerrung bedingen, von der, wie Redlich meint, der N. peroneus superfic. gemeinlich stärker betroffen wird als der profundus. Eine Zerrungslähmung dieses Nerven beschreiben auch Raymond-Brühl. Bei einer Frau stellte sich nach der Entbindung, nachdem wegen schwerer Blutung und Kollaps außer Adrenalinjektionen eine Autotransfusion an den suspendierten Beinen vorgenommen war, eine Lähmung der Unterschenkelnerven ein, die ich in erster Linie auf die Zerrung (verbunden mit Ischämie) zurückführen zu müssen glaubte. Bei einem Alkoholisten sah ich eine Lähmung des Peroneus bei einer einfachen kraftvollen Streckung des Unterschenkels zustande kommen. Von einem meiner Patienten, der an Ischias litt, wurde die Entwicklung der Peroneuslähmung auf eine in gewaltsamer Weise ausgeführte Massage zurückgeführt. Bei Operationen in der Kniekehle kann der Peroneus und Tibialis verletzt werden, wie z. B. in einem Falle Mallys. Weinlechner sah sie als Narkoselähmung bei Laparotomie (Hochlagerung nach Trendelenburg) entstehen, auch Boucht. Vereinzelt sind die Beobachtungen von Peroneuslähmung durch Applikation des Esmarchschen Schlauches (Wiesmann), durch Stelzendruck (Bergonié). Auch die Gerhardt'sche Beobachtung, nach welcher sie sich bei einem Manne,

¹) Revue de Méd. 05. ²) M. m. W. 10. S. ferner Dejerine et Regnard (R. n. 12) sowie den Widerspruch Sicards.

der mit übergeschlagenen Beinen geschlafen hatte, entwickelte, steht vereinzelt da. Infolge Fesselung der Beine sah Jolly diese Lähmung eintreten.

Bei Arbeiten, die in hockender Stellung ausgeführt werden, wie Kartoffelbuddeln, Asphaltarbeit, Rübenversetzen, Rohrlegung etc. kann sich eine Lähmung des N. peroneus entwickeln (Zenker, Roth¹⁾, Bernhardt, Hoffmann, Kron, Schultz²⁾, Curschmann³⁾). Wahrscheinlich ist hier eine Kompression, die der Nerv — zwischen Sehne des M. biceps und Fibularköpfchen — erleidet, die Ursache der Lähmung.

Auch bei Überanstrengung durch Arbeit an der Nähmaschine kann sie sich entwickeln (Charcot-Meige, Seeligmüller). In einem unserer Fälle entstand sie bei einer schlechtgenährten Näherin, nachdem sie den ganzen Tag intensiv gearbeitet, plötzlich. Die Lähmung war eine degenerative, verschonte die Musculi peronei, während sich die Empfindungsstörung auch auf die Plantarfläche des Fußes und der Zehen erstreckte.

Überanstrengung beim Radfahren soll eine Neuritis der Unterschenkelnerven, besonders des Tib. post. hervorbringen können (Levi-Wormser).

Nach akutem Gelenkrheumatismus mit Chorea sah Jolly, nach traumatischem Tetanus Schlippe⁴⁾ eine Peroneuslähmung entstehen. Bei Arthropathie des Kniegelenks wurde sie von Finkelnburg beobachtet. Bei der Polyneuritis und namentlich der Alkoholneuritis wird der Peroneus mit Vorliebe befallen, und hier kann die Lähmung des Nerven dauernd bestehen bleiben, nachdem die übrigen Krankheitserscheinungen zurückgegangen sind (eigene Beobachtungen). Die Arseniklähmung betrifft diesen Nerven ebenfalls häufig. Ergreift die Bleilähmung die unteren Extremitäten, was im Kindesalter öfter vorkommt, so lokalisiert sie sich im Gebiet des N. peroneus. Neuritis N. peronei nach Kohlenoxydvergiftung beschreibt Maczkowski. Peroneuslähmung nach Salvarsaninjektion in die Schultergegend beobachtete Woltenhofer⁵⁾. Die Neuritis diabetica erfaßt diesen Nerven nicht selten (vgl. auch den Abschnitt Polyneuritis). Einmal sah ich Peroneuslähmung nach Appendicitis auftreten, aber Patient war Tabiker.

Die Lähmung des Tibialis posticus kann traumatischen oder toxisch-infektiösen Ursprungs sein. Bei einem Kinde, das durch einen Rohrstuhl hindurchfiel und mit der Kniekehle in dem Gestell hängen blieb, konstatierte ich eine Lähmung dieses Nerven, die sich nicht vollständig zurückbildete. Beim Rübenversetzen kann sich eine Lähmung des Peroneus und Tib. post. entwickeln (Hoffmann⁶⁾). In einem Falle meiner Beobachtung beschränkte sie sich auf den Tib. post., in einem anderen war auf der linken Seite Peroneus und Tibialis post., auf der rechten nur der Peroneus befallen, aber es fehlte auch hier das Fersenphänomen. Bei einem sonst gesunden Manne, bei dem ich die Zeichen einer Neuritis (ohne Lähmungszustand) in beiden Nn. tib. postici fand, war als Ursache nur Überanstrengung der Beine beim Treppensteigen und ein unbedeutendes Trauma bei unglücklichem Absteigen von der Pferdebahn festzustellen. Die Polynemitis beteiligt diesen Nerven relativ häufig. In einem Falle von Dermatomyositis, den ich beobachtete, griff diese Affektion, indem sie ein starkes Ödem in der Kniekehle erzeugte, auf den N. tibialis posticus über.

1) B. k. W. 1883. 2) A. f. kl. M. Bd. 80. 3) D. m. W. 05. 4) D. m. W. 09.
5) M. Kl. 11. 6) Z. f. N. IX.

Symptome der Peroneuslähmung. Gelähmt sind die Strecker des Fußes und der Zehen, die Abduktoren und von den Adduktoren der *Tibialis anticus*. Die Fußspitze hängt der Schwere nach herab; der Fuß befindet sich in Varo-Equinusstellung, er kann nicht gehoben, die erste Zehenphalanx nicht gestreckt werden. Bleibt die Lähmung bestehen, so kann der Fuß durch sekundäre Kontraktur des *Triceps surae* in Spitzfußstellung fixiert werden. Auch in den Interossei kann sich Kontraktur entwickeln, die die Grundphalangen der Zehen in Beugestellung festhält. Das Gehen ist erschwert, die Fußspitze schleift am Boden, wenn nicht der Kranke das Bein in Hüfte und Knie übermäßig flektiert. Der Fuß berührt zuerst mit dem äußeren Rande und der Spitze den Erdboden. Die Lähmung ist meistens eine degenerative.

Bei der Neuritis des *N. peroneus* kann die Lähmung eine partielle sein, z. B. den *M. tibialis anticus* oder den *M. peroneus longus* lange verschonen bzw. den *N. peroneus prof.* oder *superficialis* allein betreffen. Selbst auf den *Extensor hallucis longus* kann sich bei Neuritis des *Peroneus* die Lähmung beschränken (Bernhardt, Oppenheim). Eine nur den *Peroneus prof.* betreffende Lähmung traumatischer Entstehung wurde von Bartels¹⁾ beschrieben: Während die *Musculi peronei* und die Interossei in normaler Weise funktionierten, waren der *Tib. anticus* und die Extensoren der Zehen völlig gelähmt, der Fuß befand sich in Equinusstellung. Die Sensibilität war intakt. Bartels führt die Lähmung auf eine Zerrung zurück, die der Nerv da, wo er den *M. peron. long.* perforiert, erfahren habe. Ich habe diesen Symptomenkomplex im Anschluß an eine Zerrung des Fußes und einmal nach *Brisement forcé* des Kniegelenks sich entwickeln sehen. Auch sonst ist die isolierte Lähmung des *N. peroneus prof.* öfter beschrieben. Namentlich kann sich die materne Geburtslähmung auf den *Peroneus profundus* beschränken (Winckel, Vinay nach Daus).

Das Gebiet des *Peroneus superficialis* pflegt dagegen die sich bei schmerzhaften Zuständen zuweilen ausbildende Gewohnheitslähmung des Fußes (Ehret) zu betreffen.

Die neuritische Lähmung geht in der Regel mit Schmerzen und Parästhesien einher, doch können diese Erscheinungen bei der toxischen Form ganz fehlen. Bei den intra partum entstehenden ist das wichtigste Symptom ein mit jeder Wehe oder mit jeder Traktion der Zange auftretender Schmerz in der Nervenbahn, an den sich dann gleich nach der Geburt die Lähmung anschließt (Hösslin). Auch bei der spontanen Neuritis habe ich einigemale ruckweises Einsetzen der *Peroneuslähmung* unter heftigen Schmerzen beobachtet.

Die Sensibilität kann auch bei einer den Stamm des *N. peroneus* ergreifenden Affektion erhalten bleiben. Bei völliger Kontinuitätsunterbrechung sind jedoch immer Störungen zu erwarten, deren Ausdehnung von dem Orte der Durchtrennung (Beteiligung des *Cutaneus lateralis* etc.) abhängig ist. Einige Angaben über diesen Punkt macht Head (l. c.). Ist Anästhesie vorhanden, so findet sie sich in einem schmalen Bezirk an der Vorderfläche des Unterschenkels über der *Crista tibiae* und nach außen von dieser (in der unteren Hälfte) sowie an der

¹⁾ N. C. 01.

Dorsalfäche des Fußes und der Zehen, dagegen nicht am äußeren und inneren Fußrande (siehe Fig. 33 und 34 auf S. 68), indes kommen hier mancherlei individuelle Abweichungen vor (Frohse).

Vasomotorische und trophische Störungen sind zuweilen vorhanden.

Die Lähmung des *Tibialis posticus* äußert sich durch den Ausfall der Plantarflektion des Fußes und der Zehen; ist der *Popliteus* beteiligt, so ist auch die Einwärtsrollung des gebeugten Unterschenkels behindert. Die Lähmung der *Mm. interossei* kann eine Krallenstellung der Zehen (*ped en griffe*) erzeugen; ebenso ist die Spreizung der Zehen behindert, doch wird dadurch keine wesentliche Funktionsstörung bedingt, zumal diese Bewegung auch bei Gesunden oft eine ganz unvollkommene ist. Der Patient kann sich nicht auf die Fußspitze erheben. Die Gehstörung ist eine erhebliche. Durch das Übergewicht der Antagonisten kann sich *Pes calcaneus*, auch *Pes valgus* entwickeln (siehe S. 26 ff.).

Bei der Lähmung dieses Nerven erfolgt der Zehenreflex im Sinne der Dorsalflektion —, das Babinskische Phänomen hat dann also nicht die ihm sonst zukommende Bedeutung. Das Fersenphänomen fehlt; schon eine leichte Neuritis kann diese Areflexie bedingen, so habe ich bei Alkoholismus und Diabetes dieses Symptom öfters als einziges Zeichen der Nervenaffektion gefunden und auf Neuritis bezogen.

Das Gefühl ist an der hinteren äußeren Fläche des Unterschenkels, am äußeren Fußrande, an der Fußsohle und an der Plantarfäche der Zehen herabgesetzt oder aufgehoben.

Mehrfach wurde bei Kompression, Stich- oder Geschloßverletzung dieses Nerven, bzw. des *N. ischiadicus* und seiner Wurzeln das Mal perforant konstatiert (Duplay, Fischer, Matthieu, Sonnenburg, Sattler¹⁾ u. A.).

Ist der *Ischiadicus* in toto betroffen, so sind außer den vom *Peroneus* und *Tib. post.* versorgten Muskeln auch die Beuger des Unterschenkels gelähmt. Nach Bardeleben-Frohse innerviert er auch zuweilen den *Adductor magnus*. Die Gehstörung ist eine erhebliche, kann aber durch geeignete Stützapparate gemindert werden.

Bei Kontinuitätstrennung des *N. ischiadicus* kann die Nerveunnaht erforderlich sein, doch ist sie an diesem Nerven bislang nur einigemal (Langenbeck, Dallas-Prath, Cervera, Courtin-Bossnet, Sherren²⁾) ausgeführt worden. Die Lähmung des *N. peroneus* und *tib. posticus* wird nach den schon angeführten Grundsätzen behandelt. Besonders wichtig ist die Verhütung der sekundären Kontrakturen durch Bekämpfung der Spitzfußstellung etc. Bleibt die Lähmung ungeheilt, so kann das Verfahren der Transplantation erforderlich werden.

Isolierte Lähmung der *Nervi glutei* kommt außerordentlich selten vor. Dagegen werden sie im Verein mit dem *Ischiadicus* bei Erkrankungen des Kreuzbeins und Beckens — Fraktur, Geschwulst, Caries mit Abszeß, wie in Beobachtungen von Laehr, Bartels (vgl. das Kapitel Erkrankungen der *Cauda equina*) — auch bei den maternen Geburtslähmungen (Lefébyvre, Hösslin) nicht so selten betroffen. Die Lähmung dieser Nerven äußert sich durch Parese und Atrophie der *Mm. glutei*, des *M. pyriformis* und *tensor fasciae latae*. Behindert sind die Ab-

¹⁾ W. kl. R. 03. ²⁾ Brit. med. Journ. 08.

duktion und Einwärtsdrehung des Oberschenkels und besonders die Streckbewegungen im Hüftgelenk, also das Treppensteigen etc.

Die Lähmung des Glutaeus medius und minimus bewirkt eine Neigung des Beckens nach der gesunden Seite beim Stehen (Trendelenburgsches Symptom, s. Hepner, M. f. U. 08, Quensel M. f. U. 12).

Die peripherische Lähmung der Hirnnerven.

Die Erkrankungen des 1. und 2. Hirnnerven stehen in so inniger Beziehung zu den Gehirnkrankheiten, daß sie im Verein mit diesen besprochen werden sollen.

Die Lähmung der Augenmuskelnerven*)

wird hier nur insoweit berücksichtigt, als sie durch eine Affektion der Nerven selbst in ihrem extrazerebralen Verlauf an der Hirnbasis oder in der Augenhöhle bedingt wird, wenn auch die Grenze zwischen dieser und der zentralen nicht scharf gezogen werden kann. Diese Lähmungen sind häufig Teilerscheinung einer Allgemeinerkrankung oder einer Erkrankung des zentralen Nervensystems, sie sind ferner vielfach sekundärer Natur, d. h. durch einen Prozeß in der Nachbarschaft hervorgerufen und stellen nur relativ selten ein primäres selbständiges Leiden dar. Es ist deshalb empfehlenswert, die entsprechenden Abschnitte dieses Lehrbuches wie das Kapitel Ophthalmoplegie und besonders auch das im allgemeinen Teil Angeführte in Betracht zu ziehen.

Unter den Ursachen ist zunächst die Erkältung zu nennen. Die rheumatische Augenmuskellähmung wird freilich immer seltener diagnostiziert, seitdem man in der isolierten Augenmuskellähmung einen häufigen Vorboten eines zentralen Nervenleidens und eine nicht ungewöhnliche Folgeerscheinung einer Infektionskrankheit kennen gelernt hat. Trotzdem ist daran festzuhalten, daß sich unter dem Einfluß einer Erkältung eine fast immer einseitige Lähmung des Nervus abducens, des Oculomotorius oder einzelner seiner Zweige entwickeln kann, die nach akutem Verlauf meistens in Genesung endet. Eine vollständige einseitige Ophthalmoplegie auf rheumatischer Basis ist ebenfalls beschrieben und von einem entzündlichen Prozeß in der Gegend der Fissura orbit. sup. abgeleitet worden. Es ist sehr wahrscheinlich, daß der rheumatischen Lähmung eine Neuritis zugrunde liegt, wie es ja durch zahlreiche Beobachtungen erwiesen ist, daß die Augenmuskelnerven an den Lähmungs-

*) S. für Literatur besonders: Mauthner, Die Lehre von den Augenmuskellähmungen; Mauthner, Diagnostik und Therapie der Augenmuskellähmungen, Wiesbaden 1889; Uhthoff, Unters. über die bei der Syphilis d. Zentralnervensyst. vork. Augenstörungen, Graefes Arch. 1893; Uhthoff, Die Augenveränderungen bei Vergiftungen und Erkr. d. Nervensyst. Handbuch der ges. Augenheilk. XI 04; Marina, Über multiple Augenmuskellähmungen etc. Wien 1896, Wilbrand und Saenger, Die Neurologie des Auges. Wiesbaden 1900 (u. ff.). Bumke, Die Pupillenstörungen bei Geistes- und Nervenkrankheiten. Jena 04; Schmidt-Rimpler, Die Erkrankungen des Auges im Zusammenhang mit anderen Krankheiten. II. Aufl. Wien 05. (Nothnagels Spez. Pathologie und Therapie); E. Maddox, Die Motilitätsstörungen des Auges etc. Deutsch von Asher. Leipzig 03; L. Lewin und Guillery, Die Wirkungen von Arzneimitteln und Giften auf das Auge. Berlin 05; Landolt, Diagnostik der Bewegungsstörungen d. Auges, Leipzig 07, Paris 09; Bielschowsky, Die Motilitätsstörungen der Augen etc. Graefe-Sämisch Handbuch 09.

erscheinungen der multiplen Neuritis teilnehmen können. Ich habe aus dem Material der Universitätsaugenklinik eine Anzahl solcher Fälle zu untersuchen Gelegenheit gehabt, in welchen die deutliche Erkältungsätiologie, die Entwicklung der Lähmung unter Schmerzen, sowie die sie begleitende Schmerzhaftigkeit des Orbitalrandes und des N. supraorbitalis auf den peripherisch-neuritischen Charakter hinwiesen. Dasselbe mußte ich in einem Falle annehmen, in welchem sich bei einem nichtsyphilitischen Manne nach einer Gebirgstour, die zu starkem Schwitzen und Abkühlung geführt hatte, unter heftigen Schmerzen eine Okulomotoriuslähmung einstellte. So sind auch kombinierte Lähmungen des Abducens und Facialis, des Oculomotorius, Trigemini und Facialis („multiple Hirnnervenlähmung“, „multiple selbständige Gehirnnervenneuritis“) einigemale auf eine rheumatische Neuritis bezogen worden (Hösslin, Möbius, Rad).

Die Augenmuskellähmung ist sehr oft infektiösen Ursprungs. Am bekanntesten ist die postdiphtheritische. Sie betrifft meistens den Akkommodationsmuskel — und zwar beiderseits —, nicht selten auch Zweige für die äußeren Augenmuskeln, und zwar den Abducens häufiger als den Oculomotorius, aber es kann selbst der ganze Oculomotorius und sogar alle äußeren Augenmuskeln betroffen werden. Eine Trochlearislähmung wurde unter diesen Verhältnissen nur selten beobachtet (Krauss). Wenn auch ein Teil dieser Lähmungen (vgl. den Abschnitt: Paralysis postdiphtheritica) nukleären Ursprungs ist, so sind doch Veränderungen an den Nervenstämmen selbst, z. B. Blutungen und Degeneration, einigemale, so auch von uns, konstatiert worden. Im Verlauf und besonders im Gefolge der Influenza können die Augenmuskeln von Lähmung ergriffen werden, und zwar der M. ciliaris, der Sphincter pupillae und auch die äußeren Augenmuskeln. Nur in vereinzelt Fällen wurde die Okulomotoriuslähmung beim Rheumatismus acutus beobachtet (z. B. von Michel, Bunzel, Pichler¹⁾), ebenso nur einigemale nach Scarlatina, Masern (Dreisch, Simonin), Erysipel (Séville), Pneumonie (Mauthner, Wadsworth etc.), Mumps. Während des Typhus kann sie sich ebenfalls entwickeln (Ebstein, Emerson). Im Verlauf einer akuten Nephritis sah ich in einem Falle Okulomotoriuslähmung auftreten. Neuritis des N. oculomotorius bei gonorrhöischer Conjunctivitis beschreibt Barile²⁾. Die im Gebiet des Zoster ophthalmicus entstehende Augenmuskellähmung (Brissaud, Hutchinson, Wyss, Fouchard, Désirat³⁾, Caspar⁴⁾) ist wohl auch meist neuritischen Ursprungs.

Die Syphilis ist eine der häufigsten Ursachen dieser Lähmung. Meistens sind es Gummigeschwülste oder es ist eine basale gummöse Meningitis, welche auf die Augenmuskelnerven, namentlich auf den Oculomotorius, übergreift und eine Lähmung des gesamten Nerven oder einzelner Zweige bedingt. Auch eine selbständige Neuritis syphilitica der Augenmuskelnerven kommt vor, vielleicht selbst eine primäre Atrophie auf syphilitischer Basis. Endlich können Exostosen, kann die Periostitis syphilitica der Schädelbasis oder der Orbita, sowie die Tuberkulose die Augenmuskelnerven in Mitleidenschaft ziehen. Eiterungen

¹⁾ W. kl. W. 09. ²⁾ ref. R. of N. 08. ³⁾ Thèse de Bordeaux 02/03. ⁴⁾ A. f. Aug. Bd 48.

in der Nachbarschaft können auf die Augenmuskelnerven übergreifen. Vielleicht vermögen die aus purulentem Material stammenden Gifte auch von entfernten Herden aus diese Lähmung zu erzeugen. Abduzenslähmung bei Keilbeinhöhlenkarie beschreibt Richter¹⁾, Okulomotoriuslähmung bei Empyem des Siebbeins E. Fuchs, bei Eiterungen der Nase und des Keilbeins Ziem²⁾. Eine otogene Abduzenslähmung ist oft beobachtet worden (Schwarzkopff³⁾, Köllner⁴⁾, Hedon⁵⁾, Gradenigo, Peyser, s. ferner Baldenweck⁶⁾). Sie beruht auf einer zirkumskripten Meningitis bzw. einer infektiösen Neuritis und kommt nicht auf reflektorischem Wege zustande (Bartels⁷⁾). Die Thrombose des Sinus cavernosus kann die Augenmuskelnerven ebenfalls affizieren. Augenmuskellähmung nach schweren Blutverlusten erwähnt Neuburger.

Die Beziehung dieser Lähmung zu Menstruationsstörungen ist noch zweifelhaft. Eine so gedeutete Beobachtung wurde von Winginroth mitgeteilt. Nach protrahierter Schwitzpackung will Feilchenfeld (W. kl. R. 06) Akkommodationslähmung konstatiert haben.

Was den toxischen Ursprung der Augenmuskellähmung anlangt, so kennen wir zunächst eine Reihe von Giften, die die Pupillen- und Akkommodationsnerven beeinflussen. Zweifellos kann die chronische Alkoholintoxikation lähmend auf die Augenmuskeln wirken und eine Neuritis derselben hervorrufen (die nukleäre Augenmuskellähmung alkoholischen Ursprungs wird besonders besprochen werden). Im Verlaufe des Diabetes stellt sich eine Lähmung des M. ciliaris und anderer Augenmuskeln ziemlich häufig ein. Dieulafoy⁸⁾ hat entsprechende Erfahrungen mitgeteilt. Lähmung des Akkommodationsmuskels bei Diabetes beschreibt auch Löhlein. Bei Gicht ist diese Lähmung nur höchst selten (z. B. von Galezowski) beobachtet worden. Auch ich habe einen Fall, in welchem als Erklärung für eine mit leichten Schmerzen einhergehende Abduzenslähmung außer einer schweren Gicht nichts nachweisbar war, so deuten müssen. Die saturnine Intoxikation schädigt nur ansahmsweise die Augenmuskelnerven. Die entsprechenden Beobachtungen sind neuerdings von Hammer⁹⁾ zusammengestellt worden. Die Fisch-, Fleisch- und Wurstvergiftung lähmt zuerst den M. ciliaris, dann den Sphincter pupillae und die äußeren Augenmuskeln (Beobachtungen von Cohn, Leber, Guttmann, Scheby-Buch, Ermengem, David, Bylsma u. A.). Daß auch der Methylalkohol die Augenmuskeln schädigen kann, beweisen u. A. die Erfahrungen der Berliner Massenvergiftung (s. F. Pincus¹⁰⁾). Auch auf Ansternvergiftung und Auto-Intoxikation vom Darm aus (Panas) ist die Akkommodationslähmung und Mydriasis einigemal zurückgeführt worden. Nach Champignonvergiftung wurde einigemal Ophthalmoplegie beobachtet (Weiß). Aconitinvergiftung wird auch als Ursache angeführt. Auf Atropinvergiftung vom Auge aus wurde die Lähmung in einem Falle von Baas bezogen. Die ätiologische Bedeutung der Nikotinintoxikation (Hammer u. A.) scheint mir unsicher. Bei diesen Formen der Augenmuskellähmung handelt es sich wohl meist um nukleäre Erkrankungen funktioneller oder materieller Natur.

¹⁾ Monatsschr. f. Ohr. 03. ²⁾ M. Kl. 10; hier Lit. ³⁾ C. f. Ohr. V. ⁴⁾ D. m. W. 08. ⁵⁾ Montpellier méd. 08. ⁶⁾ Annales d'oculist. 08. ⁷⁾ M. f. P. XXVIII
⁸⁾ Presse méd. 05. ⁹⁾ Z. f. N. XXIX. ¹⁰⁾ M. Kl. 12. 1.

Von hervorragendem Interesse sind die in den letzten Jahren gesammelten Erfahrungen, welche sich auf den Eintritt einer Augenmuskellähmung im Anschluß an die Lumbalanästhesie mit Stovain und Novocain beziehen.

Einen der ersten dieser Fälle, den von Loeser (Med. Klinik 06), hatte ich zu beobachten Gelegenheit. Erfahrungen dieser Art sind ferner von Adam, Feilchenfeld (D. m. W. 06), Landow, Mühsam (D. m. W. 06), Lang, Ach (M. m. W. 07) u. A. mitgeteilt worden. Meist war der Abducens, seltener der Trochlearis betroffen. Die Lähmung tritt meist erst einen oder einige Tage nach der Injektion auf.

Bei der Injektionstherapie der Trigeminusneuralgie nach Schlösser sahen Lévy-Baudouin (R. n. 07) Augenmuskellähmung eintreten.

In den letzten beiden Jahren haben wir die Augenmuskellähmung nach Salvarsaninjektion*) kennen gelernt. Ehrlich führt sie auf den syphilitischen Prozeß selbst zurück und schreibt dem Salvarsan nicht die Fähigkeit zu, eine Intoxikationsneuritis hervorzurufen.

Kompression des Nerven durch Geschwülste (Geschwulstmetastasen können aber auch durch ihre Lokalisation in den Augenmuskeln selbst Lähmungen erzeugen, wie das besonders Elschnig gezeigt hat), Aneurysmen, meningitische Exsudate, Blutungen, Knochenfragmente, periostitische Auflagerungen, Entzündung des orbitalen Zellgewebes etc. sind eine gewöhnliche Ursache dieser Lähmungen. Verletzungen der Orbita und des Schädels (Basisfraktur) lädieren die Augenmuskelnerven nicht nur durch Erzeugung von Fraktur und die diese begleitende Blutung, sondern es können auch Kontusionen ohne Kontinuitätstrennung der Knochen direkt paralyisierend wirken, wahrscheinlich dadurch, daß sie bei bestehender Disposition Hämorrhagien im Nerven hervorrufen. Auch eine isolierte Trochlearislähmung dieser Genese ist beschrieben worden (Klein). Es können selbst die Pupillenfasern durch Kontusion des Augapfels und bei Schädelverletzung allein betroffen werden (Axenfeld¹⁾). Operationen an der Schädelbasis, insbesondere die Exstirpation des Gasserschen Ganglions bei Quintusneuralgie, haben schon Gelegenheit zu Verletzungen des Oculomotorius und Abducens gegeben (Krause, Friedrich, Cushing u. A.). In einem Falle, den ich später untersuchen konnte, war der Abducens mitverletzt worden. Die operative Behandlung der Stirnhöhlenerkrankungen kann dem Muscul. obliquus superior gefährlich werden. Sehr selten entsteht die Augenmuskellähmung, und zwar die des Levator palp. sup. und Rect. sup. durch Zangendruck bei der Entbindung. Die Arteriosklerose der basalen Hirngefäße kann direkt zu einer Kompression der Augenmuskelnerven führen oder dadurch, daß die Schlingelung der Hauptarterie eine Spannung und Zerrung der Zweige und dadurch eine Quetschung und Einschnürung der über sie hinwegziehenden Nerven bedingt. Doch ist dieser Entstehungsmodus ein ungewöhnlicher. Ich habe u. a. die Kombination der Trochlearislähmung mit der Claudicatio intermittens gesehen. Und Frankl-Hochwart²⁾ hat eine Neuritis des Oculomotorius bei Arteriosklerose p. m. konstatiert.

Nur äußerst selten kommt es zu primären Blutungen in die Augenmuskelnerven, doch sind Fälle beobachtet worden, die so

*) Beobachtungen dieser Art sind von Rille (B. k. W. 10), Stern (D. m. W. 11), Mackrocki (doppels. Akkommodationslähmung, B. k. W. 11) u. A. mitgeteilt worden.

¹⁾ D. m. W. 06. ²⁾ Obersteiner 07.

gedeutet werden mußten. So sah ich bei einem jungen, nicht syphilitischen Manne, der an profusum Nasenbluten litt, unter Schwindel und apoplektiformen Erscheinungen plötzlich eine Trochlearislähmung auftreten, die sich allmählich wieder zurückbildete. Bei einer Frau, die seit Jahren an linksseitiger Hemikranie litt, stellte sich, als es auf der Höhe eines besonders schweren Anfalls zu einer Kongestion der linken Kopfhälfte kam, plötzlich eine Paralyse des linken Abducens ein. Allerdings wollte sie gleichzeitig von Zugluft getroffen sein. Bei tuberkulöser Meningitis fand Sängler Hämorrhagien im N. oculomotorius. Multiple Augenmuskellähmung sah H. Schlesinger¹⁾ im Verlauf des Skorbut auftreten.

Daß in der Symptomatologie der Tabes, der multiplen Sklerose, der Hirngeschwülste etc., der Pons- und Vierhügelerkrankungen auch die Augenmuskellähmung eine Rolle spielt, braucht hier nur angeführt zu werden. Nur ausnahmsweise beruht die tabische Ophthalmoplegie auf einer peripherischen Neuritis, wie in einem von Dejerine und Petréu untersuchten Falle.

Sichere Beobachtungen einer reflektorischen Entstehung der Augenmuskellähmung liegen nicht vor; eine Mydriasis spastica soll allerdings durch Fremdkörper im Ohre und in der Nase ausgelöst werden können (Frenkel, Moos, Bonnier, Baudelier, Sabrazès, R. n. 03).

Endlich gibt es eine kongenitale und hereditäre Form der Augenmuskellähmung, die ein- oder doppelseitig nur einzelne Zweige (Levator palpebrae sup., rect. sup.) oder seltener alle äußeren Augenmuskeln betrifft (Gräfe, Manthner, Möbins, Kunn, Gourfein, Bernhardt, Neurath, Gebb und Voss²⁾ u. A.). Über ihre anatomische Grundlage liegen nur spärliche Erfahrungen vor; es ist Fehlen oder Entartung der Muskeln nachgewiesen worden (Heuck), in andern Fällen (Axenfeld) waren sie gut erhalten, und es fand sich ein den Bulbus fixierendes elastisches Band; Kernschwund in einem Falle angeborener Ptosis konstatierte Siemerling³⁾). Dieser Befund entsprach der Anschauung Möbins' von dem „infantilen Kernschwund“. Henbner⁴⁾ ist dann der Nachweis einer Aplasie der entsprechenden Kerngebiete in einem Falle dieser Art gelungen. Ich habe mehrere Individuen gesehen, bei denen sich mit der angeborenen Augenmuskellähmung andere Entwicklungsanomalien am Auge verbanden. Auch Ziehen bringt eine interessante Beobachtung dieser Art. Bei dem Kinde einer Frau, die an doppelseitigem Kolobom und Prognathie leidet, fand ich Mydriasis, absolute Pupillenstarre und Akkommodationslähmung als angeborene Erscheinungen. Von angeborener Pupillenstarre ist auch sonst hier und da (z. B. Negro) die Rede.

Beachtenswert ist es, daß die hereditäre, familiäre Augenmuskellähmung auch noch im späteren Leben, selbst im fünften Dezennium, auftreten kann (Charcot-Dutil, Delord).

Eine sehr ungewöhnliche Kombination der angeborenen Okulomotoriuslähmung mit sich in kurzen Intervallen regelmäßig wiederholenden Krämpfen im Levator palpebrae, Sphinkter iridis und Akkommodationsmuskel beobachteten Axenfeld und Schürenberg⁵⁾ („Zyklische angeborene Okulomotoriuserkrankung“). Auch Fuchs soll ähn-

¹⁾ D. m. W. 07. S. ferner Köllner, D. m. W. 08. ²⁾ B. k. W. 10. ³⁾ A. f. P. XXIII. ⁴⁾ Über angeborenen Kernmangel. Berlin 01. ⁵⁾ Klin. Mch. f. Aug. 02 und C. f. N. 05.

liches beschrieben haben. S. ferner Franke, Kl. M. f. Aug. Bd. 47. Kongenitale Okulomotoriuslähmung mit kontinuierlichem, rhythmischem Pupillenwechsel beobachtete Lewinsohn (D. m. W. 07).

Beachtenswert ist die Feststellung Harveys (Brit. med. Journ. 07), daß der N. abducens fehlen und der M. rect. ext. dann von dem Oculomotorius innerviert sein kann.

Ich möchte noch darauf hinweisen, daß von Patienten auffallend häufig vieles (lange Zeit fortgesetztes und intensives) Weinen als Ursache einer Augenmuskellähmung, die bald den Akkommodationsmuskel, bald den Sphinkter iridis oder auch einen äußeren Augenmuskel betraf, beschuldigt wurde. Wenn ich auch meist eine andere Ursache nachweisen konnte, darf man die Möglichkeit eines derartigen Kausalnexes doch nicht ohne weiteres von der Hand weisen. Ob auch Überanstrengung der Augenmuskeln, z. B. des Akkommodationsmuskels, zu seiner Lähmung führen kann, wie z. B. Jacqucau meint, ist noch zweifelhaft.

Nicht selten vermißte ich gerade für die Akkommodationslähmung jede greifbare Ätiologie. Es gilt das für einen Teil der Fälle, die ich in Gemeinschaft mit Michel und Helbron beobachtet habe. In einem, über den Helbron berichtet hat, glaubten wir einen pyorrhoeischen Prozeß an den Alveolen beschuldigen zu dürfen, in einem anderen war nur eine kongenitale Schädelmißbildung nachzuweisen. Unter 3000 Augenkranken sah Helbron (B. k. W. 03) die isolierte Akkommodationslähmung 103 mal, davon kauen 37 Fälle auf die Diphtheritis.

Symptome. Die Zeichen der Abduzens- und Trochlearislähmung sind bereits im allgemeinen Teil beschrieben worden.

Die totale Okulomotoriuslähmung (Fig. 249 und vgl. Fig. 39 u. 40 S. 41) charakterisiert sich durch folgende Erscheinungen: Es besteht Ptosis, Lähmung des Rectus superior, inferior, internus, des Obliquus inferior, des Sphinkter pupillae sowie des Akkommodationsmuskels. — Das obere Augenlid hängt so weit herab, daß die Pupille durch es verdeckt wird. Das Lid kann nur durch Anspannung des Frontalis eine Spur gehoben werden und gar nicht, wenn die Augenbraue festgehalten wird. Der Bulbus kann nur nach außen bewegt werden, und alle Versuche, ihn



Fig. 249.
Linksseitige Okulomotorius-
lähmung.
(Eigene Beobachtung.)

aus seiner Stellung herauszubringen, führen ihn in den äußeren Augenwinkel, resp. nach außen und unten, wobei die Trochleariswirkung noch in einer Raddrehung zum Ausdruck kommt. Allmählich wird das Auge durch sekundäre Kontraktur des Rectus externus danernd in den äußeren Augenwinkel gebracht. Die Pupille ist mittelweit und lichtstarr. Atropin macht sie noch weiter. Beim Konvergenzversuch verengert sich die Pupille nicht. Auch die Beleuchtung des gesunden Auges hat keinen Einfluß auf die Pupille des gelähmten. Das Auge wird leicht geblendet. Die Lähmung der äußeren Augenmuskeln erzeugt zuweilen einen leichten Grad von Exophthalmus. Doppelsehen besteht im ganzen Blickfelde, wenn das obere Augenlid gehoben wird, und ist von den bekannten Störungen begleitet. Wo die Ptosis fehlt, schließt Patient das Auge spontan, um das Doppelsehen zu vermeiden; aus diesem Lidschluß kann sich, wie ich gesehen habe, sogar ein Fazialiskrampf entwickeln. Schmerzen begleiten zuweilen die Okulomotoriuslähmung, besonders wenn es sich um eine rheumatische oder eine Kompressionslähmung handelt.

Einer elektrischen Prüfung ist der N. oculomotorius und die von ihm versorgte Muskulatur nicht zugänglich; doch haben Wertheim-Salomonson (Psych. en neur. bladen 01) und Bregmann bei degenerativer Lähmung im Levator palpebrae superioris durch direkte galvanische Reizung der oberen Lidgegend eine träge Zuckung hervorgerufen, und wir haben das in einigen Fällen bestätigen können.

Bei einer inkompletten Lähmung des III sind die entsprechenden Bewegungen nur eingeschränkt; häufiger kommt es vor, daß einzelne Zweige ganz gelähmt, andere nur von Parese betroffen sind. Öfter noch wird die partielle Okulomotoriuslähmung beobachtet, bei welcher bald nur der Rectus superior und Levator palpebrae superioris, bald ausschließlich einer der übrigen Recti, bald alle äußeren Augenmuskeln mit Ausnahme des Levat. palpebrae sup. oder des Rectus internus, endlich zuweilen nur die Binnenmuskeln des Auges, d. h. der Akkommodationsmuskel allein oder in Verbindung mit dem Sphincter iridis, betroffen sind.

Bei kongenitaler Ptosis sind einigemal eigentümliche Mitbewegungsphänomene beobachtet worden, in dem Sinne, daß der dem Einfluß des Willens entzogene Levator palpebrae superioris bei Kontraktion der Kaumuskeln, namentlich beim Öffnen des Mundes oder bei der Kontraktion der gleichseitigen Pterygoidei in Aktion geriet, so daß das Lid gehoben wurde (Gunn, Helfreich, Bernhardt, Miller, Higier, Z. f. N. XXI, Harman, R. of N. 09, Souques, R. u. 09 (hier Lit.) u. A.). Vergl. wegen dieses von den engl. Ärzten als Jaw-winking phenomenon bezeichneten Symptoms auch S. 103.

Sölder sah in ähnlicher Weise die Innervation der Blickwender etc. auf den gelähmten Levator ausstrahlen. G. Flatau hat aus meiner Poliklinik einen Fall beschrieben, in welchem es beim Öffnen der Kiefer zu einer Konvergenz der Bulbi kam. A. Westphal (B. k. W. 04) sah in einem Falle von Lähmung der Blickheber unter dem Einfluß der energischen Orbikulariskontraktion die Bulbi nach oben treten. Bei unvollkommener Okulomotoriuslähmung beobachtete Galezowski (R. n. 10) während der Blicksenkung einen Spasmus im Levator palp. sup. und dadurch ein unechtes Graefesches Symptom. S. ferner Bielschowsky, B. k. W. 10. Tamansheff, Kl. M. f. Aug. 10.

In der Regel sind bei den Erkrankungen der Augenmuskelnerven selbst alle Muskeln vollständig oder unvollständig gelähmt, während bei den Kernaffektionen vorwiegend ein- oder meistens doppelseitige Paralyse einzelner Muskeln bei Verschonung anderer zustande kommt. So deutet eine doppelte Paralyse des Sphincter pupillae und Akkommodationsmuskels auf eine nukleäre Affektion, ebenso liegt diese wahrscheinlich vor, wenn bei vollständiger bilateraler Lähmung aller äußeren Augenmuskeln die Binnenmuskeln in normaler Weise funktionieren. Indes ist die Unterscheidung keineswegs immer eine sichere, und es kann namentlich als Residuum einer totalen peripherischen (basalen) Okulomotoriuslähmung ausschließlich eine Lähmung einzelner Zweige, z. B. des Sphincter iridis, zurückbleiben, wie ich es bei Syphilis wiederholentlich beobachtet habe. Ebenso kann bei basaler Affektion des Oculomotorius auch einmal der Sphincter iridis frei bleiben, ohne daß man deshalb (mit Adamük) an einen abnormen Verlauf der Pupillenfasern zu denken hätte. Auch haben Dammron und Mayer (ebenso Dejerine) in einem Falle, in welchem die Augenmuskellähmung ganz unter dem Bilde der Kernerkrankung verlief, eine peripherische Neuritis der Augenmuskelnerven nachgewiesen.

E. Fuchs (Obersteiner XV) hat sogar eine Reihe von Fällen zusammengestellt, in denen periphere Lähmungen des Oculomotorius ohne Beteiligung der Binnenmuskeln verliefen.

Bach spricht sich dahin aus, daß nach den neueren Erfahrungen die früher als charakteristisch angesehenen Merkmale einer nukleären Augenmuskellähmung nicht mehr

ihre volle Gültigkeit besäßen und vielfach an Stelle der nukleären der Begriff der faszikulären Augenmuskellähmung zu treten habe.

Auf den peripherischen Sitz der Erkrankung deutet die Beteiligung anderer, besonders der benachbart verlaufenden Hirnnerven.

Die Erkrankung der Augenmuskelnerven selbst erzeugt wohl niemals assoziierte Lähmung; doch ist einigemale (Thomsen, Ormerod) eine ausschließlich die Heber des Blicks betreffende Lähmung bei basaler Okulomotoriuserkrankung beobachtet worden. Fuchs und Silex¹⁾ beschreiben eine im späteren Alter eintretende, progressiv verlaufende Lähmung der Levatores palpebrae superioris, die auf eine primäre Myopathie dieses Muskels zurückgeführt wird. Senile Atrophie der Augenmuskeln wurde von Thiele und Grawitz²⁾ festgestellt. Auch die hereditäre Ptosis kommt zuweilen erst nach der Geburt oder sogar erst im späteren Alter zur Entwicklung. Eine Pseudoptosis durch Erschlaffung und Atonie der Lidhaut (Ptosis atonique, Blepharochalasis) wird von Sichel, Fuchs und Bernhardt³⁾ erwähnt. — Über Konvergenz- und Divergenzlähmung etc. vgl. S. 95.

Tozer-Sherringtons (Folia neurobiol. 10) Experimente deuten auf das Vorhandensein sensibler Fasern in den Augenmuskelnerven. Für die klinische Betrachtung ist diese Feststellung noch nicht fruchtbringend geworden.

Der Verlauf und die Prognose hängt im wesentlichen von der Ursache, von dem Charakter des Grundleidens ab. Die sog. rheumatische Augenmuskellähmung kommt fast immer und die sich im Gefolge der akuten Infektionskrankheiten entwickelnde in der Regel zur Heilung, meistens schon innerhalb weniger Wochen. Besonders gilt das für die Paralysis postdiphtheritica, doch ist auch in vereinzelten Fällen die Rückbildung der Akkommodationslähmung vermißt worden (Mühsam, Helbron, Oloff⁴⁾). Die nach Influenza auftretende Augenmuskellähmung kann allerdings sehr hartnäckig sein. Die syphilitische Form bietet im ganzen günstige Aussichten. Besteht sie noch nicht so lange, daß es bereits zur Atrophie gekommen, so ist durch entsprechende Behandlung vollständige oder unvollständige Restitution zu erzielen. Bei Verletzungen richtet sich die Prognose nach der Schwere der Läsion. Bei nicht-spezifischen Tumoren ist die Prognose ungünstig, zumal die Tumoren an der Hirnbasis (mit Ausnahme der retrobulbären) meist nicht operabel sind. Die nach Lumbalanästhesie auftretende Lähmung geht nach den vorliegenden Erfahrungen schnell spontan zurück. Die Augenmuskellähmung als Teilerscheinung der multiplen Neuritis bildet sich fast regelmäßig zurück, wenn das Gesamtleiden einen günstigen Verlauf nimmt. Die Augenmuskellähmung bei Tabes neigt namentlich in den ersten Stadien zu spontaner Rückbildung, doch kann sie auch zu den permanenten Erscheinungen gehören oder selbst einen progressiven Charakter annehmen. Die diabetische ist oft von flüchtigem Bestande (Dienlaffoy). Ein Symptom von ernster Vorbedeutung ist die isoliert auftretende reflektorische Pupillenstarre. Sie ist in der Mehrzahl der Fälle ein Vorbote der Tabes oder Dementia paralytica. Sie kann auch das einzige Zeichen einer syphilitischen Hirnkrankheit sein. Selten bildet sie ein Symptom des Alcoholismus chronicus, doch hat Nonne vor kurzem einen sicheren Fall dieser Art beschrieben.

1) A. f. Aug. XXXIV. 2) D. m. W. 06. 3) N. C. 09. 4) Kl. M. f. Aug. 12.

S. zu dieser Frage ferner Margulis, A. f. P. Bd. 47. —

Die Erfahrungen, über die Pilez (M. f. P. XXI) Mitteilung gemacht hat, sind recht auffällig und bedürfen der Berücksichtigung.

Bei Pnenmonie hat Schultze das Symptom der isolierten Pupillenstarre festgestellt, doch scheint es sich da um die Form der absoluten Starre zu handeln. Daß die reflektorische Pupillenstarre auf traumatischem Wege entstehen kann, ist ebenfalls nicht zu bezweifeln (Axenfeld). Jedenfalls gehen wir nicht so weit, wie einzelne französische Autoren (Babinski, Brissaud), die die isolierte reflektorische Pupillenstarre immer auf Syphilis zurückführen; das ist ja schon nach dem Befunde Nonnes nicht möglich.

Die spontan entstehende, mit Mydriasis und meist auch mit Lichtstarre verbundene Akkommodationslähmung ist ebenfalls von ernster Bedeutung. Ich kenne Fälle dieser Art, in denen erst nach 5 bis 10 Jahren andere Erscheinungen der Tabes oder Paralyse hinzukamen; doch kommt es auch vor, daß diese Lähmung ein schweres Leiden nicht im Gefolge hat. Ich habe eine Patientin, die wahrscheinlich infolge überstandener Hirnlues an Pupillenstarre litt, nach 15 Jahren wieder untersuchen können, ohne neue Krankheitserscheinungen bei ihr zu finden.

Ferner erinnere man sich immer, daß die Erscheinung der Mydriasis und Pupillenstarre eine artefizielle (Atropineinträufelung!) sein kann. So sah ich ein Mädchen, bei dem ich zunächst keinerlei Ursache für die maximale Pupillenerweiterung etc. finden konnte, bis ich schließlich feststellte, daß Patientin ihrer augenleidenden Mutter regelmäßig Atropin einzuträufeln hatte.

Therapie. Um der Indicatio causalis zu genügen, ist bei syphilitischen Antezedentien eine entsprechende Therapie dringend indiziert. Gegen die rheumatischen, infektiösen und toxischen Formen der Augenmuskellähmung ist nach meiner Erfahrung die Schwitzkur das wirksamste Mittel. Bei traumatischer und rheumatischer Grundlage kann eine örtliche Antiphlogose, Blutentziehung, am Platze sein; auch Vesikantien (spanische Fliegen hinter dem Ohre) sind zu versuchen. Bei Diabetes, Gicht etc. sind entsprechende diätetische Vorschriften zu erteilen.

Die Elektrotherapie der Augenmuskellähmungen leistet nichts Hervorragendes, doch ist sie da, wo die Indicatio causalis nicht zu erfüllen ist, anzuwenden. Am meisten empfohlen wird die galvanische Behandlung, bei welcher die Kathode auf den geschlossenen Bulbus, die Anode in den Nacken gesetzt wird; man kann auch beide Elektroden in die Schläfengegenden bringen oder die eine in die Nachbarschaft des gelähmten Muskels, z. B. bei Lähmung des Rectus superior in die Stirngegend über dem Auge etc. Der Strom soll so stark sein, daß bei Kathodenschließung die Gesichtsmuskeln sich kontrahieren. Dauer 2—3 Minuten. Die faradische Behandlung wird weniger gerühmt. Von den Versuchen, die Muskeln durch feine, in den Konjunktivalsack eingeführte Elektroden direkt zu reizen, ist besser ganz Abstand zu nehmen. Subkutane Strychnin-Injektionen können in vereinzelten Fällen von heilbringender Wirkung sein.

Um die aus dem Doppelsehen erwachsenden Störungen zu vermeiden, ist es ratsam, eine Brille zu verordnen, welche durch ein mattes Glas das kranke Auge von dem Sehakt ausschließt. Man kann auch das Auge durch eine Binde ganz verschließen. Die Anwendung starker

Prismen zur Vereinigung der Doppelbilder ist zu widerraten; wo die Abstände nur gering sind, ist die Verwendung schwacher Prismen erlaubt. Der therapeutische Wert der Gymnastik ist ein zweifelhafter: Ein Gegenstand wird aus dem Bezirke des Einfachsehens allmählich in den des Doppelsehens herausgeführt, während der Kranke sich bemühen soll, das Einfachsehen so lange wie möglich festzuhalten.

Wegen Verwendung des Worth'schen Amblyoskops und weiterer Fragen s. Adam (M. Kl. 11).

Bezüglich der operativen Behandlung der Ptosis und der Augenmuskellähmung überhaupt ist auf die Lehrbücher der Ophthalmologie zu verweisen*). Ein recht gutes Resultat sah ich soeben in einem von R. Mühsam mit freier Faszienplastik behandelten Falle. Die Patienten ersinnen gewöhnlich selbst irgend welche Kunstgriffe, um die gelähmten Augenlider zu heben. Ein an Ptosis duplex leidender junger Mann hatte an der Brillenfassung einen vorspringenden Bügel angebracht, der von unten her so gegen das Lid drückte, daß es dadurch emporgehalten wurde. Es sind verschiedene derartige Ptosis-Brillen empfohlen worden.

Die periodische Okulomotoriuslähmung**).

Es sind Fälle beobachtet worden, in denen sich von Zeit zu Zeit in regelmäßigen, seltener in ungleichen Zwischenräumen eine Lähmung eines Oculomotorius einstellte, die sich innerhalb einiger Tage, Wochen oder auch selbst erst nach Monaten wieder ganz oder meist unvollständig zurückbildete. Betroffen wurden besonders jugendliche Individuen, Kinder; meist war eine nervöse Belastung nicht nachzuweisen. Wir sahen jedoch — Schilling¹⁾ hat den Fall, der uns von Michel überwiesen war, bearbeitet und veröffentlicht — dieses Leiden bei einem jungen Manne (s. Fig. 250 u. 250 a), der an Stottern litt und außerdem durch den Befund markhaltiger Nervenfasern an der Papille desselben Auges seine neuropathische Anlage bekundete. In einer andern meiner Beobachtungen war der Vater des Patienten Potator, die Mutter litt an Migräne; ebenso handelt es sich in einem dritten Falle, den ich im letzten Jahre sah, um eine schwere allgemeine Neuropathie. — Mit der Lähmung, die immer denselben Oculomotorius ergreift (nicht von einer Seite auf die andere überspringt), verbindet sich fast in allen Fällen Kopfschmerz resp. Schmerz im Auge, in der Stirn oder im ganzen Vorderkopf, entsprechend der Seite der Lähmung, auch Übelkeit und Erbrechen. Der Kopfschmerz hat also gewöhnlich den Charakter des

*) Von neueren Arbeiten über diese Frage s. z. B. Landolt, Archives d'ophth. 03, Elschnig, M. Kl. 10.

**) Die entsprechenden Beobachtungen stammen von Gubler, Camuset, Saundby, Möbius, Senator, Pflüger, Vissering, Charcot, Manz, Ballet, Schweinitz, Paderstein, Mingazzini, Strzemiński, Mering, Mathis, Kollarits, Russel, Lapersonne, Ryba (W. Kl. R. 04), Spiller-Posey (Amer. Journ. of the Med. Sci. 05), Fischer (Rev. of Ophthalm. 07), Bornstein (M. f. P. XXV) u. A. S. auch Literatur bei Wilbrand und Saenger, Die Neurologie des Auges. Wiesbaden 1900, Bd. I, ferner Leclézio, Contribution à l'étude de la Migraine ophthalmoplégique. Thèse de Bordeaux. 04/05.

¹⁾ M. m. W. 03.

Migräneanfalls, wiederholt sich alle vier Wochen oder in größeren Zwischenräumen und wird jedesmal oder nur zuweilen von der Okulomotoriuslähmung begleitet. Es ist die Regel, daß er den Anfall einleitet und mit dem Eintritt der Lähmung schwindet. Im Gegensatz zur typischen Migräne kann sich der Kopfschmerz und das Erbrechen auch über einen Zeitraum von einer Woche erstrecken. Diese Lähmung betrifft meist den gesamten Oculomotorius, einigemal waren aber auch einzelne Zweige (z. B. die für die Binnenmuskeln) verschont. Ja, es kann sich die Lähmung auf den Levator palpebrae superioris beschränken (Knapp). Möbius wollte jedoch nur die Fälle mit einseitiger totaler Okulomotoriuslähmung anerkennen, ohne daß wir ihm darin zustimmen können. Eine Abstumpfung des Gefühls im Bereich des ersten Trigeminnastes wurde in einzelnen Beobachtungen (Vissering u. A.) konstatiert. Karplus sah auch den zweiten beteiligt. Hyperästhesie im



Fig. 250. Fall von periodischer Okulomotoriuslähmung im Anfall. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 250a. Derselbe Fall in der Zeit zwischen den Anfällen.

Bereich des I. Astes fand Kollarits; außerdem bestand in seinem Falle eine angeborene Amblyopie des entsprechenden Auges. Polyurie wurde bei dem Ausklingen des Anfalls von d'Astros beobachtet.

Es gibt nun Fälle von reiner periodischer Okulomotoriuslähmung und von periodisch-exazerbierender (Senator); in den ersteren ist in den Intervallen überhaupt nichts Krankhaftes nachzuweisen, in den letzteren bleibt in der Zwischenzeit eine Parese des Oculomotorius resp. einzelner seiner Zweige (Sphincter pupillae, Rectus sup. etc.) bestehen, die sich anfallsweise zur totalen Lähmung steigert. Auch kommt es vor, daß sich die Lähmung der ersten Attacken völlig ausgleicht, während sie später teilweise persistiert. In dem Schilling'schen Falle brachte gleich der erste Anfall die totale Lähmung, die in den Intervallen immer nur etwas zurückging (Fig. 250a) und sich in jedem Anfall wieder vervollständigte. In einem neuen Falle meiner Beobachtung ist die unvollkommene Paralyse des Oculomotorius seit langem eine stabile, während die Kopfschmerzattacken wiederkehren, ohne einen Einfluß auf die Lähmung zu haben. Möbius läßt die Senatorsche

Unterscheidung nicht gelten, da in der anfallsfreien Zeit meistens ein gewisser Grad von Lähmung bestehen bleibe. Auch aus der Zusammenstellung Mingazzinis geht es hervor, daß sich aus der rein periodischen eine periodisch-exazerbierende entwickelt.

Über Gelegenheitsursachen wird von den Autoren nicht viel gesagt; in einem unserer Fälle soll der erste Anfall nach einem Bade und gleichzeitiger Aufregung (Gewitter) eingetreten sein und sich mit Krämpfen verbunden haben. Bei einem von Marguliés (M. Kl. 10) beobachteten Patienten rief der Typhus die Lähmung, die 8 Jahre sistiert hatte, wieder hervor.

Über die Grundlage dieses Leidens wissen wir nichts Sicheres. Selbst über den Sitz gehen die Meinungen auseinander, indem einzelne Forscher, wie Brissaud, eine Kernerkrankung — Mingazzini eine Kern- oder Wurzelekrankung —, die Mehrzahl jedoch eine basale Affektion annehmen. In den Fällen, die zur Obduktion kamen [Gubler (?), Weiß, Thomsen-Richter, Karplus, Shionoya¹⁾] wurde ein Krankheitsprozeß am Okulomotoriusstamm gefunden, und zwar in einem ein plastisches Exsudat, in den andern eine Neubildung (Tuberkel, Fibrochondrom, Neurom, Fibrom resp. Neurofibrom).

Das Leiden hat zu mannigfachen Deutungen Anlaß gegeben. Man hat an funktionelle Störungen, an örtliche Hyperämie, Gefäßanomalien u. dgl. gedacht. Möbius, der anfangs eine Kernerkrankung annahm, meinte später, daß ein organischer Prozeß, eine Neubildung im Bereich des N. oculomotorius die Grundlage bilde; Schmidt-Rimpler ist derselben Ansicht. Charcot sprach unter Hinweis auf den innigen Zusammenhang des Leidens mit der Migräne von einer Migraine ophthalmoplégique; ich hatte mich gelegentlich einer Diskussion in der Charitégesellschaft in demselben Sinne ausgesprochen. Auch eine Beobachtung Seiffers ist so gedeutet worden. Am plausibelsten erscheint mir folgende Auffassung: Die periodische Okulomotoriuslähmung ist der Hemikranie verwandt und ebenso, wie mutmaßlich diese, auf vasomotorische Vorgänge zurückzuführen. Ein Gefäßkrampf hemmt den Blutzufuß zum Nerven und erzeugt dadurch die Lähmung, oder es handelt sich um eine Lähmung der Gefäßnerven, und die Blutüberfüllung der Gefäße bewirkt eine Kompression des Nerven. Derartige Attacken können sich oft wiederholen, ohne eine Schädigung des Nerven herbeizuführen. Schließlich aber kommt es zu degenerativen und entzündlichen Prozessen, die einer völligen Rückbildung nicht mehr fähig sind. Auch wäre es zu verstehen, daß eine derartige, sich oft wiederholende Zirkulationsstörung der Ausgangspunkt von exsudativen Prozessen und Neubildungen (besonders fibrösen) werden könnte. Oder der Sachverhalt könnte folgender sein. Das Grundlegende ist die Migränedisposition, diese führt in der Regel zu einfachen Migräneanfällen, mit denen sich ausnahmsweise (s. u.) eine Augenmuskellähmung verbinden kann. Entwickelt sich bei derartigen Individuen ein chronisch-entzündlicher Prozeß oder eine langsam wachsende Neubildung im Okulomotorius*), so kommt es zu dem Symptombild der rezid. Okulomotoriuslähmung. Eine funktionelle und eine Form auf materieller Grundlage will Strzemincki unterscheiden. Wilbrand

¹⁾ Z. f. N. Bd. 42.

*) Es ist hier auch an die eigentümliche Verlaufsart kongenitaler Hirngeschwülste zu erinnern. S. Oppenheim, N. C. 13.

und Saenger schreiben, ebenso wie Marina, dem Symptomenkomplex nicht die Bedeutung einer Krankheit *sui generis* zu. Luzenberger hat an periodische Schwellung des Sinus cavernosus gedacht, Plavec¹⁾ in demselben Sinne die Hypophysis beschuldigt. Karplus, Mingazzini und besonders Möbins haben sich gegen den Versuch, das Leiden in Beziehung zur Migräne zu bringen, ausgesprochen. Letzterer weist mit Nachdruck darauf hin, daß der Kopfschmerz, der im Geleit dieser Lähmung auftritt, nicht mit der typischen Hemikranie identifiziert werden dürfe. Er will vielmehr die Hemikranie mit Augenmuskellähmung von der periodischen Okulomotoriuslähmung gesondert wissen. — Es sind nämlich Fälle von Hemikranie (von mir, Massalongo u. A.) beobachtet worden, in denen eine temporäre oder dauernde Lähmung eines einzelnen Augenmuskels, z. B. des Levator palpebrae superioris, Sphincter pupillae etc. auftrat (vgl. das Kapitel Hemikranie).

Die Beobachtungen von Bornstein (M. f. P. XXV u. N. C. 08), Sil (ref. N. C. 08) verdienen Beachtung, können aber noch nicht sicher gedeutet werden. Bornstein hält daran fest, daß die Chareotsche Auffassung des Leidens als *Migraine ophthalmoplégique* die zutreffende sei. Auf den konstitutionellen Faktor legt auch Marguliés das Hauptgewicht und erblickt in der period. Lähmung und der Migräne koordinierte Erscheinungen.

Eine periodische Abduzenslähmung ist einmal (Schweinitz) und ebenso eine periodische Trochlearislähmung (Luzenberger, Bornstein) beschrieben worden. Beehterews Fall von doppelseitiger periodischer exazerbierender Augenmuskellähmung gehört nicht hierher, ebensowenig Demicheris alternierende Augenmuskellähmung. Unsicher scheint mir auch eine Beobachtung Trömmers von *Ophthalmoplegia interna* bei *Migraine ophthalmoplégique*.

Der Verlauf ist in einem Teil der Fälle ein progressiver, doch ist es keineswegs ausgeschlossen, daß das Leiden in einzelnen zum Stillstand kommt oder vollständig zurückgeht. Die Prognose dürfte also nur dann ernst zu stellen sein, wenn sich bei längerer Beobachtung ein Fortschreiten bemerkbar macht. Die Prognose *quoad vitam* ist immerhin eine zweifelhafte, da dem Leiden eine Neubildung zugrunde liegen kann. Die Therapie berührt sich innig mit der der Migräne und Augenmuskellähmung.

Die Lähmung des N. trigeminus.

Anatomisches. Der Trigeminus geht mit zwei Wurzeln aus der Brücke resp. der ventralen Fläche des mittleren Kleinhirnschenkels hervor, einer vorderen kleineren, die nur motorische Fasern enthält und der hinteren, bedeutend stärkeren, die rein sensibel ist. Sie legen sich aneinander, und zwar so, daß die motorische an der unteren medialen Seite der sensiblen verläuft, und treten durch eine über der Spitze des Felsenbeins gelegenen Spalte der Dura, seitlich von der Durchtrittsstelle des N. abducens in einen auf der oberen Fläche der Felsenbeinpyramide von der Dura mater gebildeten (also extradural gelegenen) Hohlraum, das *Cavum Meckelii*, der, „lateralwärts vom Sinus cavernosus gelegen, von der *Impressio trigemini* des Felsenbeins aus nach vorn und lateralwärts zum medialen Winkel der *Fissura orbitalis superior*, zum Foramen rotundum und ovale sich ausdehnt“. In diesem Raume bildet die hintere Wurzel das Ganglion Gasseri, aus dem die drei Äste des Trigeminus entspringen, während die vordere an der unteren Fläche des Ganglions vorbeizieht (ohne Fasern an dieses abzugeben) und sich erst jenseits des Ganglions mit dem aus ihm entspringenden 3. Ast verbindet. — Die sensible Trigeminuswurzel entspringt aus dem Gasserschen Ganglion und dringt in die Brücke hinein, um, von hier ins Rückenmark hinabsteigend, die spinale — früher als aufsteigende bezeichnete — Wurzel zu bilden. Sie degeneriert

¹⁾ Z. f. N. XXXII.

also in absteigender Richtung (Sherrington, Biedl, Bastianelli). Mit dem 1. Ast, dem Ramus ophthalmicus, ziehen Sympathikusfasern zum Auge resp. zum Ganglion ciliare, die den M. dilat. pupillae und glatte Lidmuskeln innervieren. Nach neueren Forschungen (vgl. Cords, Graefes A. 10) sollen die pupillenerweiternden Fasern jedoch nicht durch das Ganglion ciliare hindurchtreten, sondern vom Plexus caroticus zum Gangl. Gasseri oder ohne in dieses einzutreten distalwärts von ihm direkt in den 1. Trigeminasast gelangen, um durch den N. nasociliaris und die langen Ziliarnerven das Auge zu erreichen. Diese Lehre hat jedoch auch noch ihre Gegner (s. u.). Der 2. Ast, der Ramus supra maxillaris, steht durch den N. sphenopalatinus in Beziehung zum Ganglion sphenopalatinum, welches durch den N. Vidianus resp. N. petros. sup. major mit dem Facialis am Ganglion geniculi verbunden ist. Der 3. Ast ist mit dem Ganglion oticum verbunden; aus diesem entspringt der N. petrosus superf. minor, der einen Zweig zum Knie des Facialis schiebt und durch den N. tympanicus s. Jacobsonii, in den er sich fortsetzt, in Verknüpfung mit dem N. glossopharyngeus tritt. Es sind auch feine Verbindungsfäden zwischen dem Ganglion oticum, dem Ganglion sphenopalatinum und Gasseri nachgewiesen worden.

Nach Müller u. Dahl (A. f. kl. Med. Bd. 99) sind die genannten Ganglien nach ihrer histologischen Struktur, ihren Verbindungen mit dem übrigen Nervensystem und nach ihrer Funktion als Homologa der sympathischen Ganglien anzusehen, sie empfangen afferente Bahnen aus motor. Hirnnerven und versorgen mit ihren marklosen offerenten Fasern glatte Muskeln. Die Anregung zu ihrer Tätigkeit erhalten sie: 1. durch einen für jedes Ganglion spezifischen sensorischen Reiz, 2. durch jeden Reiz, der zu einer plötzlichen bewußten Schmerzempfindung führt, 3. durch lebhafte seelische Vorgänge. Vgl. dazu die Ausführungen im Kapitel Sympathikuserkrankungen.

Der 1. und 2. Trigeminasast enthalten nur sensible, der 3. außerdem motorische Fasern. Der 1. versorgt die Haut des Kopfes in der durch 1 (Fig. 251) bezeichneten Gegend von der Augenlidspalte bis zum Scheitel, ferner die Conjunctiva, Cornea, Iris, die Schleimhaut der Stirnhöhle und einen Teil der Nasenschleimhaut. Der Trigeminasast enthält außerdem sekretorische Fasern für die Tränenrüsen, die aber nach anderer Auffassung [Goldzieher, Jendrassik, G. Koester¹⁾] aus dem Facialis stammen und diesen mit dem N. petrosus superf. major verlassen, um durch das Ganglion sphenopalatinum in den Ramus orbitalis zu gelangen. Koester sieht aber nicht den Fazialiskern, sondern den des Glossopharyngeus bzw. die Portio intermedia als das Ursprungsgebiet dieser Fasern an. Landolt²⁾ läßt diese Frage offen. Von einzelnen Autoren (Saenger u. A.) wird eine gemischte Innervation der Tränenrüse durch Facialis, Trigeminasast und vielleicht auch durch den Sympathicus angenommen und dabei individuellen Momenten eine Bedeutung zugeschrieben. Schirmer (ref. C. f. N. 09) nimmt ebenfalls eine doppelte Innervation durch den Facialis und Sympathicus an, der erstere habe den größeren Anteil. Die Innervation durch das autonome und sympathische System (s. die Begriffe im Abschnitt Sympathicus) dürfte jetzt als gesichert gelten. Die erstere stammt aus dem Ganglion sphenopalatinum, wird diesem durch den Facialis zugeführt und ist im N. petros. superf. major enthalten; die aus diesem entspringenden (postganglionären Fasern) verlaufen mit dem N. zygomaticus u. lacrymalis zur Tränenrüse. Die sympathischen Fasern stammen aus dem Ganglion supremum cervicale, verlaufen mit dem Plexus caroticus und dann durch den Plexus ophthalm. oder cavernosus zum N. lacrymalis. S. auch die Angaben von Müller-Dahl, ferner Higier (Ergeb. d. Neurol. etc. Jena 12). Auf den Sympathicus bezieht auch Cushing³⁾ die nach Exstirpation des Ganglion Gasseri auftretende Verringerung der Tränensekretion.

Der 2. Ast versorgt die Haut des Gesichtes zwischen Lid- und Mundspalte entsprechend Fig. 251 2 (a, b, c), die Schleimhaut des Oberkiefers, den Ductus nasolacrymalis, einen Teil der Nasenschleimhaut, des Gaumens bis zum Arcus palatopharyngeus, der vom N. glossopharyngeus innerviert wird, des mittleren Ohres, der Highmorshöhle, enthält ferner sensible Fasern für die Zähne des Oberkiefers, wahrscheinlich auch Geschmacksfasern. Der 3. Ast innerviert die Haut des Unterkiefers, des äußeren Ohres und der Schläfe im Gebiet 3, die Schleimhaut der Zunge, des Unterkiefers und der Wange, der Unterlippe, die unteren Zähne, außerdem enthält er die motorischen Fasern für die Kaumuskeln, den M. tensor tympani, den M. sphenostaphylinus, den M. mylohyoidens und den vorderen Bauch des M. biventer.

¹⁾ A. f. kl. M. Bd. 72.

²⁾ Pfl. A. Bd. 98.

³⁾ Journ. of the Amer. Med.

Assoc. 05.

Es ist besonders durch Frohse und Zander der Nachweis geführt worden, daß in der Ausbreitung der sensiblen Hautäste des Trigeminus eine große Unbeständigkeit sich geltend macht. Nach Frohse findet sich namentlich an der Seitenfläche des Gesichts kein Fleckchen der Haut, das nicht bald von diesem, bald von jenem der in Frage kommenden Nerven versorgt würde. Einmal wetteifern die drei Äste des Trigeminus untereinander bezüglich der Innervation eines bestimmten Hautgebietes, andererseits nehmen die Zervikalnerven und der Auricularis vagi daran teil, so daß namentlich die Innervationssphäre des Auriculotemporalis, des Auricularis magnus und des Auricularis vagi in wechselnder Weise ineinander übergreifen. Der N. auricularis magnus versorgt oft die Haut der ganzen regio parotideomasseterica. Zander stellte noch die bemerkenswerte Tatsache fest, daß das mediane Gesichtsgebiet eine doppelte Innervation hat, indem die Hautzweige über die Mittellinie hinaustreten. — Mit diesen Anschauungen stimmen die Erfahrungen F. Krauses¹⁾ überein. Auch Davies (Br. 07) kommt in seiner gründlichen Studie zu ähnlichen Resultaten; ferner sind die Angaben von Jvy-Johnson (Univ. of Penna. 07) beachtenswert, die nach Exstirpation des Ganglion



Fig. 251. (Nach Frohse). 1. I. Trigeminsast. 2. II. Trigeminusast. 3. III. Trigeminusast. Gebiet des I. und III. quergestrichelt, das des Ramus auricul. N. vagi in der Concha auris schwarz. 2a. N. infraorbitalis. 2b. N. zygomaticofacialis. 2c. N. zygomatico-temp. 3. N. auriculo-temporalis. Wegen der weiteren Bezeichnungen vgl. S. 68.

Gasseri die Störung der tiefen Sensibilität vermißten und die Erscheinung durch Heads Theorie zu erklären suchen. Das habe auch ich bestätigen können. Siehe ferner Pruschinin (Inaug.-Dissert. Berlin 06) und Maloney-Kennedy (Br. 11), deren Resultate mit denen der anderen Autoren nicht ganz übereinstimmen.

Auch vasomotorische Fasern verlaufen mit dem N. trigeminus. Einen wesentlichen Einfluß auf die Pupille hat dieser Nerv nicht, doch nehmen in seinem ersten Ast, wie oben schon angeführt, die Fasern für den M. dilat. pupillae den Weg zum Auge.

Große Unklarheit herrscht noch über den Verlauf der Geschmackfasern (vgl. Fig. 252). Für die vorderen $\frac{2}{3}$ der Zunge sind sie in der Chorda tympani enthalten, für die hinteren Zungenpartien und den Gaumen im N. glossopharyngeus. Zweifelhafte ist nur der weitere zentripetale Verlauf dieser Fasern. Nach der Ansicht von Schiff, Erb, u. A. gelangen die Fasern der Chorda aus dem Facialis durch Vermittlung des N. petros. sup. maj. und des Gangl. sphenopalatinum in den 2. Ast des Trigeminus und mit diesem zum Gehirn. Andere, wie Zichl und Müller,

¹⁾ Die Neuralgie des Trigeminus nebst der Anatomie und Physiol. des Nerven. Leipzig 1896.

lassen die Geschmacksfasern der Chorda durch Vermittlung des *N. petros. sup. minor* und des *Gangl. oticum* in den 3. Ast des Trigeminus treten, eine Annahme, für die auch eine Beobachtung F. Krauses und ein von Kron beobachteter Fall spricht. Es sind jedoch Fälle von zentraler Erkrankung des Trigeminus ohne Geschmacksstörungen beobachtet worden. Auch Davies (Br. 07) spricht sich gegen den Übertritt dieser Fasern in die Trigemusbahn aus. — Nach anderer Auffassung (Brücke) gelangen die Chordafasern vom Ganglion geniculi durch Vermittlung des *N. petros. superf. minor*, des *Plexus tympanicus* und des *N. Jacobsonii* in das Ganglion petrosum und so in den Stamm des *Glossopharyngeus*, so daß dieser als der eigentliche Geschmacksnerv zu betrachten sei. Landois läßt die Fasern auf einem andern Wege in den *Glossopharyngeus* gelangen. Es sind aber Störungen des Geschmacks bei Läsionen des *Glossopharyngeus* bisher nur in vereinzelten Fällen (Lehmann, Ziehl, Pope) nachgewiesen worden. Und nur in dem von Cassirer (A. f. A. u. Phys. 1899 Suppl.) aus meiner Poliklinik beschriebenen hatte eine Affektion des *N. glossopharyngeus* eine totale Hemicusie hervorgebracht; er lehrt also, daß der *Glossopharyngeus* einmal alle Geschmacksfasern enthalten kann, während z. B. Beobachtungen von Bálint (N. C. 05) und Spiller

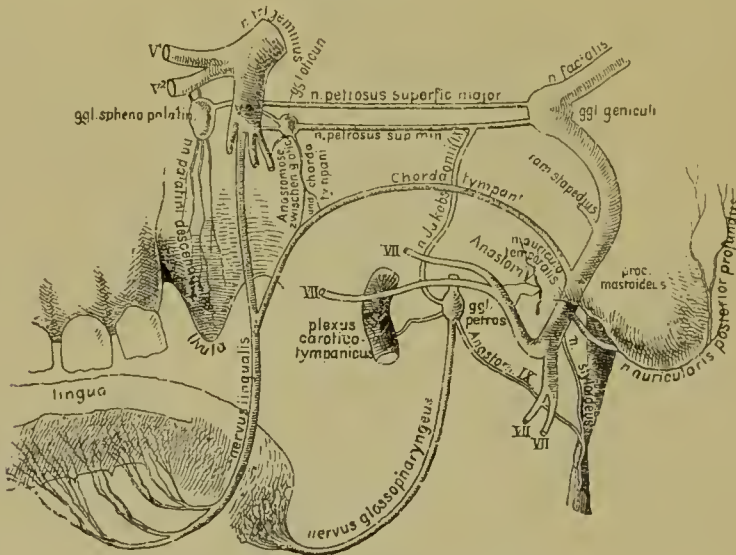


Fig. 252. (Nach Leube.) Verlauf des *N. facialis* und seine Verbindungen mit dem *N. trigeminus* und *glossopharyngeus*.

(Univ. of Penn. 03) zeigten, daß bei Zerstörung des *Glossopharyngeus* der Geschmack auf den vorderen Dritteln der Zunge erhalten bleiben kann.

Dieser Theorie steht eine weitere gegenüber, welche nicht allein die Chordafasern, sondern auch die Geschmacksfasern des peripherischen *Glossopharyngeus* durch Vermittlung des *N. petros. sup. minor* in den Trigeminus eintreten läßt (Gowers); dafür spricht auch eine Beobachtung Wallenbergs. Jedoch widersprechen dieser Auffassung einzelne Beobachtungen, wie die von Bruns (A. f. P. XX). Endlich sind dem *Facialis* bzw. dem *N. intermedius* die Geschmacksfasern zugeschrieben worden (Lussana, Kohnstamm). Den Verlauf der Geschmacksfasern der Chorda durch den *Nervus intermedius* nimmt auch Nageotte an, desgleichen Weigner (Anat. Hefte XXIX). Ebenso sprechen Beobachtungen von Funkenstein und Scholz (Mitt. aus d. Grenzgeb. 11) für diese Annahme. S. ferner Davies (Br. 07).

Auf weitere Theorien, wie die von Schulte, Stich etc., kann hier nicht eingegangen werden. Ohrenärzte (Urbantschitsch, Schlichting) haben aus ihren Erfahrungen geschlossen, daß alle Geschmacksfasern ihren Weg durch die Paukenhöhle nehmen. Bei den operativen Eingriffen innerhalb derselben werden die Fasern der Chorda und des *Plexus tympanicus* nicht selten verletzt und dadurch Geschmacksstörungen artefiziell hervorgebracht, und zwar soll nach Schlichting bei Läsion der Chorda die Agusie im vorderen Teil der Zunge in wechselnder Ausdehnung — von $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{5}$ —, bei Verletzung des *Plexus tympanicus* an den hinteren Teilen der Zunge und dem Gaumen hervor-

treten. Vgl. dazu E. Maier (D. m. W. 04). Experimentelle Untersuchungen dieser Art hat ferner Prévost angestellt.

Die Mehrzahl der Beobachtungen steht wohl im Einklang mit der Annahme von Erb und Schiff, doch kann es, besonders nach den Erfahrungen, die durch die chirurgischen Eingriffe am N. trigeminus und Gangl. Gasseri gewonnen wurden, nicht bezweifelt werden, daß der Verlauf der Geschmacksfasern individuellen Schwankungen unterworfen ist. So erklärt es sich vielleicht, daß z. B. von Cushing¹⁾ die Beziehung des Trigeminus zur Geschmacksleitung in Abrede gestellt wird, obgleich er seine Erfahrungen ebenso wie Gowers an Personen, denen das Ganglion Gasseri exstirpiert war, gesammelt hat. Davies kommt zu ähnlichen Schlußfolgerungen und vermutet, daß der Intermedius der Geschmacksnerv ist. — Vintsehgau, Köster u. A. nehmen besondere Fasern für die verschiedenen Geschmacksqualitäten an.

Über den Verlauf der Schweißfasern des Gesichts gehen die Ansichten der Autoren noch auseinander.

Primäre isolierte Erkrankungen des N. trigeminus sind sehr selten, wenn wir von den Neuralgien, auf die hier zu verweisen ist, absehen. Doch sind Fälle dieser Art von Müller, Archer, Ferrier, Schmidt, Gowers beobachtet worden. Namentlich kommt eine primäre Neuritis dieses Nerven nur höchst selten vor; so hat Hirschl eine Lähmung des gesamten Trigeminus in einem Falle als rheumatische aufgefaßt, eine Beobachtung ähnlicher Art bringt Kutner²⁾ und bezieht die Erscheinungen auf einen entzündlichen Prozeß im Ganglion Gasseri. Auch Kaufmann, Hösslin, Rad, Berger³⁾ beschrieben eine „Neuritis“ einzelner Hirnnerven, die den Trigeminus beteiligte. Ferner deutete Gruber die Affektion als rheumatische bei einem Patienten, der an einer Paralyse des Facialis und motorischen Trigeminus im Verlauf einer Otitis erkrankte. Die Polyneuritis greift ausnahmsweise, z. B. in seltenen Fällen von Paralysis postdiphtheritica, auf den Quintus und seine Äste über*). Dagegen wird er häufig in Mitleidenschaft gezogen durch die sich an der Hirnbasis entwickelnden Krankheitsprozesse, besonders durch die von den Knochen und Meningen in der mittleren und hinteren Schädelgrube ausgehenden (Fraktur, Entzündung und Neubildung). Ebenso können die einzelnen Äste in ihrem peripherischen Verlaufe durch die in der Fissura orbitalis superior, resp. der Orbita, in der Fossa sphenopalatina, in der Fissura orbit. inferior, im Ober- und Unterkiefer auftretenden Erkrankungen geschädigt werden.

Besonders sind es Tumoren und chronisch-meningitische Prozesse an der Hirnbasis, welche auf den Stamm des Trigeminus, das Ganglion Gasseri oder die Äste übergreifen. Das gilt in erster Linie für die gummöse Meningitis. Auch eine Neuritis gummosa des V. ist mehrmals konstatiert worden. Caries der basalen Schädelknochen, namentlich des Keilbeins, führt nicht selten zu Krankheitserscheinungen im Bereich des Trigeminus. Mittelohreiterungen können auf das Ganglion Gasseri übergreifen (Hilgermann). Eine Entstehung der Neuritis Quinti auf dem Boden der Tuberkulose beschreibt Vaissade⁴⁾. Doppelseitige Trigeminuslähmung durch Karzinometastase wird von E. Mayer⁵⁾ geschildert. Der erste Ast wird durch Tumoren, die sich in der Gegend der Fissura orbitalis superior entwickeln, auch durch die von der

1) Journ. of Amer. Assoc. 05. 2) M. f. P. XVII. S. auch Lévy, Presse méd. 12. 3) N. C. 05. 4) Thèse de Lyon 02. 5) B. k. W. 11 21.

*) Eine Erkrankung des Ganglion Gasseri in einem Falle von Polyneuritis stellten Burr und Mc. Carthy fest.

Hypophysis angehenden, durch Aneurysmen der Carotis interna, durch Orbitalgeschwülste, durch Thrombose des Sinus cavernosus (in einem Falle wurde ein Varix des Sinus als Ursache der Kompression gefunden) etc., der zweite und dritte durch Geschwülste am Boden der mittleren Schädelgrube und der Fossa sphenomaxillaris betroffen.

Die Affektionen des peripherischen Trigeminus sind häufig traumatischen Ursprungs. Verletzungen der Orbita, der Schädelbasis, besonders Basisbrüche können zur Zerreißung, Quetschung und Kompression des N. V. und seiner Zweige führen, abgesehen davon, daß die peripherischen Äste im Gesichte durch jedwede Verwundung getroffen werden können. Auch wird der N. trigeminus und seine Äste häufig und namentlich in neuerer Zeit durch zielbewußte chirurgische Eingriffe verletzt, sei es, daß es sich um eine Resektion, eine Exstirpation nach Thiersch oder um die Exstirpation des Ganglion Gasserii handelt. Die Injektionen in die Nervenstämmen oder ihre Umgebung nach dem Verfahren von Schlösser u. A., sowie besonders die in das Ganglion (Harris, Herter u. A.) sind zweifellos geeignet, Krankheitsprozesse neuritischer Art in den getroffenen Nerven hervorzurufen, wenn es sich auch nur ausnahmsweise um dauernde Schädigungen handeln mag.

Es soll hier nur daran erinnert werden, daß der Trigeminus bei Erkrankungen des Gehirns und Rückenmarks, besonders bei Geschwülsten, Blutungen, Erweichungen im Pons und in der Oblongata, sowie bei Tabes dorsalis, Syringomyelie etc. nicht selten affiziert wird; bei den Erkrankungen des Pons kann die sensible und die motorische Portion ergriffen sein, während die Rückenmarkskrankheiten in der Regel nur die sensible Wurzel in Mitleidenschaft ziehen.

Symptome. Ist der Trigeminusstamm in toto ergriffen, so sind Störungen der Sensibilität und Motilität, sekretorische und häufig auch trophische Krankheitserscheinungen vorhanden. Die Anästhesie erstreckt sich auf das ganze von diesem Nerven versorgte Gebiet der Haut, auf die Schleimhäute der Conjunctiva, Cornea, der Nase, auf die Mund-, Zungen-, Wangen- und Gaumenschleimhaut. Doch lehren die Beobachtungen von F. Krause¹⁾, Cushing²⁾ u. A., daß auch nach völliger Zerstörung des Quintus die Gefühlsstörung namentlich in der Folgezeit sich auf ein weit kleineres Gebiet erstreckt, als man nach der früheren Darstellung von der Verbreitung dieses Nerven erwarten sollte. Es kann hier offenbar in sehr weitgehender Weise eine Restitution durch das vikariierende Eintreten benachbarter Hautnervenäste erfolgen, so daß ich z. B. in einem Falle, in welchem Bier 3 Jahre vorher das Ganglion Gasserii exstirpiert hatte, im ersten Ast die Sensibilität fast normal fand. Künftig sollten bei diesen Prüfungen freilich die Head-schen Lehren mehr berücksichtigt werden. Auf der Seite der Erkrankung ist die Tränensekretion versiegt. Doch scheint das nur dann zuzutreffen, wenn die Affektion den Nerven im Ganglion sphenopalatinum oder in seiner peripherischen Ausbreitung trifft (s. o.). Auch die Nasenschleimhaut sezerniert nicht mehr, und infolge ihrer Eintrocknung kann der Geruch beeinträchtigt sein. Krause meint mit Magendie, der Trigeminus habe an der Geruchsfunktion selbst einen Anteil. Die Unempfindlichkeit der Augenbindehaut bedingt Fehlen des Lidreflexes. Ebenso fehlt der

¹⁾ l. e. ²⁾ The sensory distribution of the fifth cranial nerve. Johns Hopk. Hosp. 04. Siehe auch Spiller-Frazier, Univ. of Penn. 01. Davies, Br. 07.

Kornealreflex, und diese Erscheinung kann nach meiner Erfahrung das erste Zeichen einer Quintusaffektion sein. Nur ansahmsweise kommt eine auf einen Teil der Hornhaut begrenzte Anästhesie vor. Auch der Niesreflex und der Gaumenreflex pflegen zu fehlen. Die Schleimhäute sind unempfindlich gegen Salmiakdunst und ähnliche reizende Substanzen. Ein zwischen die Lippen genommenes Gefäß wird nur auf der gesunden Seite gefühlt und erzeugt die Empfindung, als ob es zerbrochen wäre. Die Patienten beißen sich leicht in die Wange. Inkonstant ist die Störung des Geschmacks. In einzelnen Fällen war er ganz aufgehoben, in andern nur auf den vorderen $\frac{2}{3}$ der Zunge, in einigen wenigen war er gar nicht beeinträchtigt (s. o.).

Bei einem älteren Herrn entwickelte sich unter Parästhesien in den Extremitäten und Schmerzen in der Zunge eine Hemiageusie und Hemianästhesie der linken Zungenhälfte, außerdem war nur noch eine Abschwächung der Sehnenphänomene nachzuweisen. Ich vermutete, daß es sich um eine durch ein unbekanntes Gift hervorgebrachte atypische Polyneuritis mit vorwiegender Beteiligung des Lingualis handelte.

Von den trophischen Störungen, die zuweilen die Erkrankungen des Trigeminus begleiten, ist der Herpes die häufigste, doch scheint er nur bei einer bestimmten Form der Neuritis vorzukommen. Die Neuritis des Ramus ophthalmicus kann zu dem sehr schmerzhaften Zoster ophthalmicus führen, der auch das Auge selbst gefährdet. Am auffälligsten und am schwierigsten zu deuten ist die als Keratitis neuroparalytica bezeichnete Erkrankung der Hornhaut, die zunächst in einer Trübung derselben besteht, auf welche eine Geschwürsbildung und Perforation und schließlich eine entzündliche Zerstörung des Bulbus folgt. Man hat diese zuerst von Magendie beschriebene Erscheinung auf die Anästhesie und die das gefühllose Auge treffenden Traumen zurückführen zu können geglaubt. Dem entsprach die Wahrnehmung, daß die Affektion ansah, wenn das Auge durch einen künstlichen Abschluß vor den eindringenden Fremdkörpern geschützt wurde. Doch erwies sich das nicht in jedem Falle als zutreffend; auch wurde die Keratitis trotz vollkommener Anästhesie nicht selten vermisst. Meissner glaubte dann in einem besonderen Faserbündel, dessen Durchschneidung die Entzündung hervorrief, die trophischen Fasern gefunden zu haben. Auch das mußte angefochten werden (Senftleben). Später wurden vasomotorische Einflüsse (Schiff, Seydel), denen neuerdings Gaglio auf Grund experimenteller Untersuchungen wieder eine wesentliche Rolle zuschreibt, beschuldigt. Andere Experimentatoren wollten den Nachweis geführt haben, daß nur die Läsion des Ganglion und der aus ihm entspringenden Wurzeln die Keratitis hervorrufe (Gaule). Von anderer Seite wurde die durch den Mangel des Lidschlags bedingte Austrocknung der Cornea (xerotische Theorie) sowie das Eindringen von Mikroorganismen ins Auge (mykotische Theorie) beschuldigt, indes darf man die durch Austrocknung bedingte Keratitis nicht mit der neuroparalytischen verwechseln. Die neueste Auffassung, die auch schon Charcot vertreten hat, stützt sich im wesentlichen auf die Experimente Turners und die von Krause (Cushing u. A.) am Menschen angestellten experimentellen Beobachtungen. Nach diesen ist es nicht der Ausfall des Trigeminus, nicht der Wegfall eines trophischen Einflusses, sondern es ist ein die Entzündung begleitender Reizzustand im Nerven, der die Keratitis

erzeugt, diese ist also nicht eine neuroparalytische, sondern eine neuritische. Die Anästhesie der Cornea macht diese allerdings weniger widerstandsfähig gegen Schädlichkeiten, so daß traumatische Affektionen langsamer heilen, aber die Durchschneidung des Trigemini erzeugt keinerlei trophische Störungen (vgl. hierzu S. 78 ff.). Dem entspricht auch die Erfahrung, daß wir diese Hornhautaffektion bei Neuritis, bei Kompression des Nerven durch Tumoren etc. am häufigsten beobachten. Wilbrand-Saenger¹⁾ haben auf Grund des gesamten, von ihnen sorgfältig gesichteten Materials diese Theorie akzeptiert und weiter festgestellt, daß die Entstehung der Keratitis neuroparalytica nicht an eine bestimmte Örtlichkeit gebunden, sondern von jeder Stelle der Trigemini aus durch einen Reizzustand hervorgebracht werden kann.

Unter ähnlichen Verhältnissen sieht man auch anderweitige trophische Störungen: Ulzeration der Wangen- und Nasenschleimhaut etc. sich bilden. Das gleiche gilt für den spontanen Ausfall der Zähne, der jedoch fast ausschließlich bei zentralen Erkrankungen (Tabes) beobachtet wurde. Lévy-Baudouin berichten über einen Fall, in dem nach Alkoholinjektion in den N. supramaxillaris eine Nekrose des Oberkiefers eingetreten sein soll. Ob die Affektionen des Trigemini durch trophische oder vasomotorische Einflüsse (Asher) — entsprechend der experimentellen Wahrnehmung von Baratoux und Berthold — auch eine Otitis hervorbringen können, ist zweifelhaft. Ich habe zwei Fälle gesehen, die die Vermutung nahelegen, daß die Läsion des Trigemini auch zu exsudativen Prozessen in der Kieferhöhle führen kann. Daß die sog. Hemiatrophia facialis (s. d.) die Folge einer Quintusaffektion sei, ist unwahrscheinlich.

Motorische Symptome treten nur bei Erkrankungen der vorderen Wurzel sowie des III. Astes des Nerven in die Erscheinung. Bei der Exstirpation des Ganglion Gasseri wird er mitverletzt. Die Lähmung des motorischen Quintus betrifft die Kaumuskeln: den M. masseter, temporalis und die Pterygoidei, während die Beteiligung der übrigen von ihm versorgten Muskeln in der Regel nicht zu merklichen Funktionsstörungen führt. Die Lähmung des Masseter und Temporalis ist daran zu erkennen, daß sich beim Kauen, resp. beim festen Kieferschluß diese Muskeln nicht kontrahieren, was durch den tastenden Finger deutlich wahrzunehmen ist. Die periphere Lähmung dieser Muskeln geht in der Regel auch mit Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit, mit Herabsetzung derselben oder Entartungsreaktion einher, die sich wenigstens an dem Verhalten der Muskelerregbarkeit bei direkter faradischer und galvanischer Reizung erkennen läßt, aber nur in vereinzelt Fällen (Marinesco und Sérienx²⁾, eigene Beobachtungen, etc.) nachgewiesen wurde. Auch kommt es im weiteren Verlauf zu deutlicher Atrophie. Der Unterkiefer kann bei einseitiger Lähmung nur nach der verletzten Seite hin bewegt werden und weicht beim Öffnen der Kiefer etwas nach dieser ab. Die von Remak bei dieser Bewegung beobachtete Subluxation des Gelenks auf der kranken Seite wurde von Krause nicht konstatiert. Die Lähmung des Digastricus und Mylohyoideus macht keine deutlichen

¹⁾ Die Neurologie des Auges etc. S. von neueren Beiträgen Köllner, M. m. W. 68.

²⁾ Arch. de Phys. 1893.

Erscheinungen. doch fühlt sich der Mundboden etwas schlaffer an als auf der gesunden Seite. Symptome, welche auf eine Beteiligung des M. sphenostaphylinus bzw. tensor veli palatini hinweisen, werden vermißt, freilich erwähnen Müller und Schmidt ein Tieferstehen des Arcus palatopharyngeus auf der kranken Seite. Der Ausfall des M. tensor tympani macht, soweit wir wissen, ebenfalls keine Symptome. Bei doppelseitiger Lähmung des motor. Trigeminus fällt das Unterkieferphänomen aus.

Es gibt Fälle, in denen ein einseitiger Kaumuskelchwund sich spontan und auf unbekannter Grundlage entwickelte (Werner, Remak).

Die vorstehende Schilderung bezieht sich auf die komplette Lähmung des Trigeminus, wie sie etwa bei totaler Zerreißung oder Durchschneidung des Nerven, bei völliger Leitungsunterbrechung zustande kommt. Bei einer einfachen Kompression sind die Lähmungssymptome unvollkommen entwickelt und mischen sich mit Reizerscheinungen: Neuralgischen Schmerzen, Hyperästhesie etc., die auch voranzugehen pflegen. Manche Autoren sind sogar geneigt, die Neuralgia Quinti immer auf eine entzündliche Affektion des Nerven oder des Ganglion Gasseri zurückzuführen (siehe das entsprechende Kapitel). Auf diese Reizerscheinungen folgt dann zunächst Hypästhesie, besonders Abstumpfung des Berührungs- und Schmerzgefühles, die erst allmählich in eine vollständige Gefühlslähmung übergeht.

Wie sich die Symptomatologie bei Affektionen der einzelnen Äste gestaltet, bedarf keiner weiteren Darlegung. Es ist aber in differentialdiagnostischer Hinsicht daran zu erinnern, daß die Verbreitung der Anästhesie bei Erkrankung der Kerngebiete, in die die sensible Wurzel des Trigeminus einmündet, durchaus abweicht von der durch die Erkrankung der peripherischen Äste bedingten Lokalisation (Lähr, Schlesinger, Söldner).

Den Versuch, eine Symptomatologie der Affektionen des Ganglion sphenopalatinum auf Grund entsprechender Beobachtungen zu entwerfen, hat Greenfield-Sluder (Americ. Journ. of med. Sci. 10) gemacht. Sie bestehe: 1. in neuralgischen Schmerzen in der Nasenwurzel, Umgebung von Auge u. Ohr ev. im Hals, Gaumen, 2. halbseitiger Anästhesie der Nase u. d. Gaumens, 3. Parese des weichen Gaumens, 4. halbseit. Geschmacksstörung im mittleren Drittel d. Zunge. Das Verhalten der Tränendrüse ist dabei nicht berücksichtigt. S. zu der Frage die Angaben von Müller-Dahl S. 620.

Die Reizung der peripherischen sensiblen Äste des Trigeminus kann auf reflektorischem Wege Fazialiskrampf, Husten und Schwindelerscheinungen auslösen.

Entsprechend der Lehre Filehnes und Exners von der sog. Sensomobilität hat man auch bei Anästhesie im Bereich des Trigeminus eine gewisse Beeinträchtigung der Gesichtsmuskelbewegungen, die sich aber nie zu einer ausgesprochenen Parese steigert, beobachtet. Bei der Quintusneuralgie (s. d.) ist es die willkürliche Unterdrückung der schmerz auslösenden Bewegungen, welche eine Parese vortäuschen kann.

Der Verlauf und die Prognose hängt von dem Charakter des Grundleidens ab und bedarf keiner besonderen Darlegung. Rückbildung einer als rheumatisch aufgefaßten Quintusaffektion beobachteten Hirschl und Gruber. Doch stehen diese nicht ganz aufgeklärten Fälle vereinzelt da. Die Behandlung hat in erster Linie das Grundleiden zu bekämpfen. In dieser Hinsicht ist besonders der Möglichkeit eines spezifischen Prozesses Rechnung zu tragen. So gelang es mir mehrmals, durch eine antisiphilitische Therapie die Erscheinungen einer totalen

Trigeminslähmung, selbst die Keratitis neuroparalytica, zur Heilung zu bringen. Die Eröffnung von Abszessen, die Exstirpation von Geschwülsten kann indiziert sein. Die symptomatische Behandlung besteht in der Bekämpfung von Schmerzen durch Narcotica und in der Elektrotherapie.

In prophylaktischer Beziehung ist bei bestehender Anästhesie der Hornhaut und Bindehaut das Eindringen von Fremdkörpern ins Auge durch Schutzvorrichtungen zu verhüten.

Die Fazialislähmung*) (Prosopoplegie).

Sie ist wohl die häufigste unter den Lähmungen, die auf das Gebiet eines Nerven beschränkt sind. Peripherisch ist sie dann, wenn der zugrunde liegende Prozeß den Fazialisstamm nach seinem Austritt aus der Brücke, in seinem intrakraniellen oder weiteren Verlauf, im Meatus audit. int., im Canalis Fallopieae, nach dem Austritt aus dem Foramen stylo-mastoideum oder die peripherischen Zweige des Nerven betrifft.

Unter den Ursachen der Fazialislähmung wird in erster Linie die Erkältung angeführt (rheumatische oder refrigeratorische Fazialislähmung). Es ist zweifellos, daß sie in einer großen Anzahl von Fällen (man rechnet etwa 73 Prozent) bei bis da gesunden Individuen im unmittelbaren Anschluß an eine Erkältung (Zugluft, Schlafen bei offenem Fenster, Kopfwaschung) auftritt. Indes machen es die Beobachtungen von Minkowski, Dejerine-Theohari u. A. wahrscheinlich, daß meistens ein infektiöser Prozeß, welcher eine Neuritis erzeugt, im Spiele ist. Freilich haben diese Autoren entzündliche Veränderungen im Neurilemm etc. vermißt und eine einfache Degeneration nachgewiesen. Alexander¹⁾ hat aber feststellen können, daß bei einfacher Degeneration des peripherischen Stammes und der Äste die Gegend des Ganglion geniculi von entzündlichen Veränderungen betroffen war. Übrigens läßt sich diese Scheidung der Entartungs- von den Entzündungsprozessen am Nervenapparat überhaupt nicht konsequent durchführen.

Erkrankungen des Mittelohres und Caries des Felsenbeins ziehen den Facialis leicht in Mitleidenschaft. Dieser Nerv liegt der Paukenhöhle so nahe, ist durch eine so dünne Knochenlamelle von ihr getrennt, daß die Entzündung sich ohne weiteres auf ihn fortpflanzen kann, oder daß er durch den Eiter, durch Fungusmassen, entzündliche Schwellung oder Knochensequester innerhalb des Canalis Fallopieae komprimiert wird. Daß bei dem Übergreifen otitischer Affektionen auf den N. facialis auch individuell wechselnde Faktoren — Weite des Canalis Fallopieae, Dicke des Knochens, spontane Dehiscenzen etc. — eine Rolle spielen, wurde besonders von Tomka hervorgehoben. Wie sich die Fazialislähmung zu einer bestehenden Otitis gesellt, so können auch beide Erkrankungen gleichzeitig durch dieselbe Ursache, z. B. die Erkältung, eine Infektionskrankheit (Influenza, Typhus) etc. hervorgerufen werden.

*) Lit. bei Bernhardt, Die Erkr. d. periph. Nerv. II. Aufl. Wien 02. S. ferner die Abhandlung von Fuchs (Obersteiner 07 und W. med. Pr. 07).

¹⁾ A. f. Ps. XXXV. Anatomische Untersuchungen sind auch von Mirallié (R. n. 06) und besonders von André-Thomas (R. n. 07) ausgeführt worden. Auf bakterielle Infektion vom Nasenrachenraum aus will auch Rengi (ref. N. C. 09) das Leiden zurückführen.

Dafür scheint ein Obduktionsbefund von Darkschewitsch und Tichonow¹⁾ zu sprechen, welche bei einer otitischen Fazialislähmung eine einfache Neuritis dieses Nerven konstatierten, die sie von dem kariösen Prozeß nicht direkt ableiten zu können glaubten. Gowers sah die Lähmung nach Angina tonsillaris, — dasselbe beobachtete ich bei einer Patientin, bei welcher die Angina mit Eisumschlägen auf die seitliche Halsgegend behandelt war — Hatschek, Dopter u. A. nach Mumps, Garnier, Thaon nach Erysipel auftreten. Einmal beobachtete ich Fazialislähmung im Anschluß an eine Mastitis. Einigemal entwickelte sie sich im Anschluß an Gelenkrheumatismus mit Erythema multiforme. Nach Wutschutzimpfung ist sie von Pfeilschmidt²⁾ und Marinesco³⁾ beobachtet worden. Es ist hier auch an die Verknüpfung der Fazialislähmung mit dem Herpes zoster zu erinnern, und zwar kann der Herpes zu den Symptomen der Fazialislähmung gehören, oder es kann sich die Fazialislähmung als postinfektiöse Neuritis im Anschluß an den Herpes entwickeln (Ebstein⁴⁾ u. A.). Auf die Beziehung des Ganglion geniculi zum Herpes oticus soll nachher eingegangen werden. Auf den infektiösen Ursprung deuten auch die Fälle, in denen die Lähmung unter Fieber und Störungen des Allgemeinbefindens einsetzt (Oppenheim, Ferenczi, Ahlfors u. A.). Auch die Gicht, der Diabetes mellitus, das Puerperium, die Diphtheritis, die Leukämie und besonders die Syphilis sind zu den Ursachen der Lähmung zu rechnen. Die Syphilis ergreift den Fazialis gewöhnlich an der Hirnbasis, indem eine basale gummöse Meningitis oder eine Gummigeschwulst den Nerven in Mitleidenschaft zieht. Der syphilitische Prozeß kann ihn aber auch innerhalb des Fallopischen Kanals komprimieren. Bemerkenswert ist, daß eine Fazialislähmung, die wahrscheinlich neuritischer Natur ist, schon im Frühstadium der Syphilis, wenige Monate nach der primären Infektion, auftreten kann (Boix, Goldflam u. A.). Ob die unter dem Einfluß der Salvarsanbehandlung verhältnismäßig häufig beobachtete Fazialislähmung als syphilitische oder neurotoxische zu deuten ist, steht noch dahin, doch spricht die Mehrzahl der vorliegenden Erfahrungen für die Annahme Ehrlichs⁵⁾, daß es sich um Syphilis handelt.

Auch andere Erkrankungen, die sich an der Schädelbasis etablieren, wie die Meningitis, die Neubildungen und Aneurysmen, greifen nicht selten auf den Fazialis über und erzeugen zuweilen eine Lähmung dieses Nerven.

Daß Traumen, die ihn irgendwo in seinem Verlauf treffen, wie Stich- und Hiebwunden im Gesicht, ins Ohr eindringende Geschosse und Fremdkörper und besonders Brüche der Hirnbasis, Blutungen in den Fallopischen Kanal, zur Lähmung führen, bedarf keiner weiteren Erörterung. Eine Schlafdrucklähmung dieses Nerven beschreibt Knapp⁶⁾. Auf Operationen, besonders die am Felsenbein, ist die Fazialislähmung in nicht wenigen Fällen zurückzuführen. Die subkutane Antipyrin-

1) N. C. 1893. Von neueren Arbeiten, die sich mit der otitischen Fazialislähmung beschäftigen, seien angeführt: Grivot, Thèse de Paris 03, Lannois - Pantet, Revue de Méd. 02, Stenger, A. f. kl. M. 04, Neumann, W. m. W. 06, Cunningham, Schulz, Arch. f. Ohr. 09. 2) N. C. 08. 3) R. n. 08. 4) V. A. Bd. 139, ferner Casassus, Thèse de Bordeaux 07/08. 5) B. k. W. 10 u. a. a. O. 6) M. f. P. XVIII.

injektion, die zwecks Heilung eines Tic convulsif vorgenommen worden war, hatte bei einer Patientin M. Blochs eine partielle Lähmung im Gefolge. Bei dem Schlósserschen Verfahren der Alkoholinjektion in die Nervenscheide zur Heilung des Tic convulsif (s. d.) ist immer zunächst eine Lähmung zu erwarten. — Bei der durch Zahnextraktion hervorgerufenen Lähmung ist der Entstehungsmodus nicht klar zu erkennen (Frankl-Hochwart, Williams). — In einem Falle Stocquarts griff ein Entzündungsprozeß von der Umgebung des Weisheitszahnes auf den Nerven über.

Die Polyneuritis, besonders die Alkohollähmung, kann auch den Facialis betreffen und eine ein- oder häufiger eine doppelseitige peripherische Lähmung desselben hervorrufen.



Fig. 253. Peripherische Lähmung des linken Fazialis (kongenitale Form). (Eigene Beobachtung.)

Die Diplegia facialis wird im übrigen besonders bei Erkrankungen des Pons und der Medulla oblongata, bei Aneurysmen der A. basilaris, bei Meningitis basilaris syphilitica, höchst selten bei doppelseitigen Erkrankungen des Felsenbeins und Mittelohrs und zuweilen auf rheumatischer Grundlage beobachtet (Romberg, Mott, Stintzing, eigene Beobachtungen, siehe Fig. 258 u. 259, Lévy, Sainton, Raymond, Panegrossi¹⁾ u. A.). Im Verlauf der Leukämie sahen Laroche-Chatelin²⁾ die Erscheinung entstehen. Eine Diplegia facialis als Teilerscheinung einer multiplen Hirnnervenlähmung beschreibt Rad. Im Geleit des Kopftetanus (s. d.) kommt ein- und doppelseitige Fazialislähmung vor.

Die Fazialislähmung kann angeboren sein oder intra partum, besonders durch Anwendung der Zange, entstehen. Die Geburtslähmung kann eine doppelseitige sein (Seeligmüller, Edgeworth). In einem Falle (Vernier) entwickelte sie sich bei Steißgeburt mit vorzeitigem Blasensprung spontan. Die angeborene Fazialislähmung ist meist eine doppelseitige und mit Augenmuskellähmung ((Möbius, Bernhardt, Cabanne) verbunden; selten beschränkt sie sich auf eine Seite (Stephan, Schultze, Bernhardt, Nonne, Comby, s. auch Fig. 253 u. ff.), dabei können auch einzelne Muskeln, wie der Orbicularis oris verschont sein*). Eine Kombination der angeborenen Diplegia facialis mit Taubheit beschreibt Thomas. Einen sich auf Platysma und Kinnmuskeln beschränkenden einseitigen Defekt erwähnt Remak. Mit der angeborenen Lähmung der Gesichtsmuskeln können sich anderweitige Entwicklungsanomalien, wie Uvula bifida, Astigmatismus, Verkrümmung oder Mangel einzelner Finger verbinden (Möbius, Bernhardt). Die Kombination mit einer Bildungshemmung des Ohres und Felsenbeins beobachteten Marfand und Delille, Heller, Goldreich-Schüller. Über die anatomische Grundlage dieser angeborenen Fazialislähmung ist noch wenig bekannt. Möbius vermutet einen kongenitalen Kernschwund, eine Annahme, die durch einen Heubnerschen Obduktionsbefund gestützt wird (s. S. 611).

Endlich ist darauf hinzuweisen, daß auch die neuropathische Belastung in der Ätiologie dieser Lähmung eine nicht zu unterschätzende Rolle spielt (Neumann). Charcot sah sie bei einer Reihe

¹⁾ Rivist. sper. di Fern. 03 (bringt Lit.-Zusammenst.). ²⁾ R. n. 11.

*) Ein Sammelreferat über die angeborene Fazialislähmung bringt das Arch. de méd. des enfants 01. Siehe auch Heller, Thèse de Paris 03. Falloux, Thèse de Paris 09.

von Geschwistern, ich ebenfalls bei Bruder und Schwester im Alter von vier bzw. sechs Jahren, Frey bei Mutter und Kind auftreten. Ob eine besondere Vulnerabilität des Nerven oder ungewöhnliche anatomische Verhältnisse (abnorme Enge des Fallop. Canals) da im Spiele sind, steht dahin. — Bei bestehender Disposition kann sie auch durch eine Gemütsbewegung hervorgerufen werden. So behandelte ich eine Patientin, bei der die Paralyse nach einem Schreck entstanden war und nach Jahren wieder nach einem Schreck rezidierte.

Die Fazialislähmung ist nicht an ein bestimmtes Alter gebunden, sie tritt aber vorwiegend zwischen dem 20. und 40. Lebensjahre auf und ist im Kindesalter selten.

Symptome. Die Lähmung entsteht plötzlich über Nacht, ohne Vorboten, oder es gehen Erscheinungen voraus, die auf das Grundleiden (Ohrerkrankung, Hirngeschwulst etc.) zu beziehen sind, und sie entwickelt sich langsamer. Auch die rheumatische oder refrigeratorische Fazialislähmung hat zuweilen Prodrome, namentlich Schmerzen, die einige Tage, selbst ein bis zwei Wochen bestehen, ehe die Lähmung hervortritt (Webber, Testaz). Diese Schmerzen werden im Ohr, hinter dem Ohr, im Gesicht, am Halse empfunden und sind auf eine gleichzeitige (neuritische?) Affektion sensibler Nerven Zweige, besonders des Trigemini, der Okzipital- und Halsnerven zu beziehen. Bezüglich der im Facialis selbst angenommenen sensibeln Fasern s. w. u. In einem unserer Fälle gingen Geschmacksparästhesien — saurer Geschmack auf der entsprechenden Zungenhälfte — dem Eintritt der Lähmung um mehrere Tage voraus. Auch eine leichte Schwellung des Gesichts, vor allem der Gegend vor und unter dem Ohre ist zuweilen im ersten Beginn des Leidens zu konstatieren, seltener handelt es sich um eine diffuse Schwellung der ganzen Gesichtseite*). Nur ansahmsweise leitet sich die Affektion mit Fieber, Kopfschmerz, Erbrechen, Ohrensausen etc. ein. Doch habe ich wiederholt bei jungen Kindern folgenden Entwicklungsgang der Fazialislähmung beobachtet: Akutes Einsetzen eines fieberhaften Zustandes, der in ein bis drei Tagen abläuft, und im Anschluß daran komplette Lähmung des Facialis mit den Zeichen einer peripherischen oder pontinen Lähmung. Keine Ohraffektion. Ich hatte schon früher die Vermutung ausgesprochen, daß dieser Form eine pontine (nukleäre) Encephalitis zugrunde liegt, und diese Voraussetzung hat sich durch die neueren Erfahrungen bei der epidemischen Kinderlähmung (s. d.) als richtig erwiesen.

Durchaus ungewöhnlich ist die allmähliche, progressiv fortschreitende Entwicklung der einfachen peripherischen Fazialislähmung; ich habe einen Fall dieser Art beobachtet. Auch Ziehen erwähnt in einem Referat eine derartige Beobachtung. Die Ätiologie war bei uns ganz unklar, Ziehen beschuldigte die dauernde Einwirkung salpetrigsaurer Dämpfe. In einem anderen, von Schaffer und mir beobachteten Falle, den ich in der dritten Auflage erwähnte, hat die weitere Beobachtung doch gezeigt, daß eine Geschwulst hinter dem Kieferwinkel zugrunde lag. Sie war so langsam gewachsen, daß die Fazialislähmung für zwei Jahre oder länger das einzige Zeichen bildete; geringfügige Schmerzen waren wohl anfangs auch vorhanden, doch konnte ihnen bei dem völligen Fehlen eines lokalen Befundes — auch die Röntgenographie hatte ein nega-

*) Die in Fig. 253 hervortretende Schwellung der linken Gesichtshälfte bei einer seit frühester Kindheit bestehenden Lähmung ist durch lokale Ansammlung von Fettgewebe verursacht und stellt einen ungewöhnlichen Befund dar.

tives Ergebnis — keine Bedeutung beigemessen werden. Erst nach 2½ Jahren wurden andere Nerven in Mitleidenschaft gezogen und konnte die Geschwulst auch durch die Palpation wahrgenommen werden. Die allmählich entstehende peripherische Fazialislähmung ist also immer mit Argwohn zu betrachten.

Die Lähmung betrifft fast regelmäßig alle vom Fazialis versorgten Gesichtsmuskeln. Infolgedessen entsteht eine Asymmetrie beider Gesichtshälften, die schon in der Ruhe hervortritt und bei alten Leuten ausgeprägter ist als bei jugendlichen Individuen (Fig. 253 bis 257).

Die Stirnfalten, namentlich die Querfalten, sind nur auf der gesunden Seite ausgeprägt, sie setzen in der Mitte plötzlich ab, während die Stirn der kranken Seite geglättet ist (Fig. 256). Das Auge steht weit geöffnet, selbst bis zu dem Maße, daß die Schleimhautfläche des unteren Lides nach außen schaut und die Tränen nicht in den Tränenkanal gelangen (Fig. 254 u. 257). Die Nase weicht nach der gesunden Seite ab, die Nasolabialfalte ist auf der kranken verstrichen und der Mund stark nach der



Fig. 254. Lähmung des linken Fazialis; beim Lachen. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 255. Lähmung des linken Fazialis; beim Versuch die Lider zu schließen. (Eigene Beobachtung.)

andern verzogen, während der Mundwinkel auf der gelähmten tiefer steht und der Mund selbst hier geöffnet ist.

Die Störungen werden nun weit deutlicher bei Bewegungen: Stirnrunzeln, Augenschluß, Schnüffelbewegungen, Artikulations- und mimische Bewegungen werden nur auf der gesunden Seite ausgeführt; durch diese wird die Asymmetrie wesentlich gesteigert. Besonders deutlich tritt die Lähmung der Lippenmuskeln beim Versuch zu lachen (Fig. 254), bei der Öffnung des Mundes und beim Zähnefletschen hervor. Die Lippen können auf der gelähmten Seite nicht geschlossen werden, der Speichel fließt aus diesem Mundwinkel heraus, manchmal auch die aufgenommene Nahrung. In zweifelhaften Fällen ist es empfehlenswert, die Kraft der Mundmuskeln zu prüfen, indem man den Finger im Mundwinkel fest ansaugen läßt oder den Versuch macht, die fest geschlossenen Lippen auseinanderzureißen. Der Buccinatorius kontrahiert sich nicht, und so wird die Wange bei der Expiration gebläht. Auch legt sie sich beim Kanen nicht mehr an die Zähne an.

Beim Versuch, das Auge zu schließen, wird durch Entspannung des Levat. palp. sup. das obere Augenlid gesenkt (Fig. 255) und der Bulbus flieht nach oben und meist nach außen, bis die Cornea verdeckt wird (Bellsches Phänomen); aber die Lidspalte bleibt infolge der Lähmung des M. orbicularis palpebrarum geöffnet (Lagophthalmus). Gewöhnlich ist sie schon in der Ruhe etwas weiter, als die der andern Seite, doch kann das durch die komplette Lähmung des M. frontalis verdeckt werden (Hirschfeld). Eine sekundäre Kontraktur des Levator palpebrae sup. wird von Dupuy-Dutemps und Berger-Loewy angenommen. Auch der Lidreflex fehlt, und so werden in das Auge eindringende Fremdkörper nicht entfernt und erzeugen Conjunctivitis. Im Schlaf bleibt das Auge ebenfalls teilweise geöffnet, doch kann der Lidschluß durch Erschlaffung des Levator palpebrae superioris ein vollkommener sein (Gru ber.,



Fig. 256. Linksseitige Fazialislähmung alle Zweige betreffend. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 257. Inveterierte rechtsseitige Fazialislähmung bei einer 75jährigen Frau. Versuch des Lidschlusses. (Eigene Beobachtung.)

Herzfeld¹⁾, Vaschide-Vurpas). Einmal ist das Gegenteil beobachtet worden, daß bei Parese des Orbicularis der Lidschluß nur im wachen Zustande ermöglicht werden konnte (Hanke). Besteht nur eine Parese des M. orbicularis palp., so kann das Auge geschlossen werden, aber ohne Kraft, es kann dann der leiseste Gegendruck genügen, um die Lidspalte zu öffnen.

Bei einem meiner Patienten war die Parese des Orbicularis so gering, daß er die Lider gleichzeitig schließen konnte, aber es fehlte der spontane, bzw. reflektorische Lidschlag, und er mußte ihn, da Beschwerden entstanden, durch aktiven ersetzen.

Die Beteiligung der Ohrmuskeln und des Platysma tritt nicht immer in die Erscheinung. Mit der Innervation des Gammensegels hat der Fazialis nichts zu tun (Gowers, Jackson, Lermoyez, Panier²⁾, Rêthi³⁾). Auf den Schiefstand der Uvula ist kein Wert zu legen, da

¹⁾ B. k. W. 01. ²⁾ Thèse de Paris 06. ³⁾ N. C. 09 s. auch Gaupp, D. m. W. 10.

er auch bei Gesunden vorkommt. Nur wenn der Gaumenbogen auf einer Seite tiefer steht und das Gaumensegel beim Phonieren weniger angespannt wird, kann man von einer Parese desselben sprechen, aber sie gehört entschieden nicht zum Bilde der unkomplizierten Fazialislähmung. Bei Diplegia facialis wurde öfter Gaumenlähmung beobachtet, so besonders von G. W. Jacoby¹⁾, doch scheint dann auch der Vago-Accessorius beteiligt gewesen zu sein; jedenfalls habe ich bei meinen Fällen von Diplegia facialis peripherica die Gaumenlähmung vermißt. — Die Artikulation ist in der ersten Zeit beeinträchtigt, indem die Lippenbuchstaben mangelhaft gebildet werden. Diese Störung gleicht sich aber bald wieder aus. Die mangelhafte Erweiterung des Nasenlochs kann eine Abstumpfung des Geruchs bedingen.

In vielen Fällen ist der Geschmack auf den vorderen Zweidrittteilen der gleichseitigen Zungenhälfte herabgesetzt oder aufgehoben (durch Beteiligung der Chorda tympani*), nur ausnahmsweise ist auch das Gefühl in diesem Gebiet etwas abgestumpft (Gowers, Bernhardt, Frankl-Hochwart, Adler, Biehl, G. Köster, letztere glauben auch auf experimentellem Wege festgestellt zu haben, daß die Chorda sensible Fasern enthält).

Mit dieser Frage beschäftigen sich die Abhandlungen von Scheiber (Z. f. N. XXVII) und Donath (N. C. 06). Besonders ist in den letzten Jahren Hunt (Journ. of Nerv. 09) dafür eingetreten, daß der Facialis ein gemischter Nerv sei, und zwar bilde die Portio intermedia seine sensible Wurzel, das Gangl. geniculi das sensible Ganglion, während die Nn. petrosi als rami communicantes zu den Ggl. sphenopalat. und otic. zu betrachten seien und für die Leitung von Reflexfunktionen zwischen VII u. V in Anspruch genommen würden; die Chorda enthalte die sensorischen (Geschmack) und sensiblen Bahnen für die vorderen $\frac{2}{3}$ der Zunge und die Paukenhöhle etc. Die Affektionen des sensiblen Systems des Facialis äußern sich durch die Symptome der Otalgie, der Herpes oticus (s. u.), der Hypästhesie im Bereich der Ohrmuschel, Paukenhöhle, Zunge etc. Mills (Journ. of Nerv. 10) will jedoch nur sensorische (gustatorische) Fasern im Facialis anerkennen. Clark-Taylor (N. C. 11) sprechen sogar von einem Tic douloureux des sensiblen Facialis und von einer operativen Behandlung desselben, ein Hinweis, der mir verfrüht erscheint.

Totale Hemiageusie wurde nur in vereinzelt Fällen von Facialiserkrankung nachgewiesen. — Manchmal kommt es zu einer Beeinträchtigung der Speichelsekretion auf der gelähmten Seite (Arnold, Romberg), und zwar meist zu einer Abnahme, seltener zu einer Steigerung (G. Köster²⁾). Köster hat gezeigt, daß auch Störungen der Schweißsekretion, und zwar besonders Anidrosis, auf der gelähmten Seite zu den häufigen Symptomen der Fazialisparese gehören, entsprechend der von Vulpian, Raymond u. A. festgestellten Tatsache, daß der Stamm des N. facialis exzitosudorale Fasern enthält. Müller glaubt nicht, daß Schweißbahnen im peripher. VII verlaufen, sie ziehen vielmehr mit dem N. petros. superficialis major zum Ganglion sphenopalatinum und von dort in den Trigemini. Außerdem haben die Schweißdrüsen eine sympathische

¹⁾ Journ. of Nerv. 07. Eine Beobachtung von Lachmund und eine ältere von Fragstein (W. kl. W. 03) ist hier auch zu berücksichtigen. ²⁾ A. f. kl. M. Bd. 68.

*) Auf die besonders von Ohrenärzten konstatierte Tatsache, daß durch Läsionen der Chorda in der Paukenhöhle die Geschmacksstörung direkt hervorgebracht werden kann, wurde schon S. 622 hingewiesen. Kniesow-Nadolezky konnte durch Reizung der Chorda einen metallisch sauren Geschmack in der entsprechenden Zungenhälfte hervorrufen.

Innervation. — Auf die Beeinträchtigung der Tränensekretion infolge von Erkrankungen, die den N. VII oberhalb des Ganglion geniculi treffen, ist schon hingewiesen worden.

Die Zunge kommt gerade hervor, nur die Verziehung des Mundes täuscht zuweilen eine Deviation der Zunge vor. Die Beteiligung des Stylohyoideus und Biventer macht keine markanten Symptome, doch hat Schultze den Tiefstand des Zungengrundes als Symptom der Fazialislähmung beschrieben und ist geneigt, die Erscheinung auf die Parese dieser Muskeln zu beziehen; ich habe das Zeichen meist vermißt.

Das die Fazialislähmung begleitende Ohrenleiden kann sich durch entsprechende Symptome äußern. Insbesondere liegt das Ganglion geniculi der unteren Schneckenwindung so nahe, daß die Affektionen dieser Gegend neben der Fazialislähmung nicht selten eine nervöse Schwerhörigkeit hervorbringen (Köster). Als Symptom der Fazialislähmung wird in seltenen Fällen eine abnorme Feinhörigkeit und besondere Empfindlichkeit gegen tiefe Töne (Hyperakusis, Oxyokeia) beobachtet (Roux, Lucae u. A.). Sie wird auf die Lähmung des Stapedius bezogen, doch hat man umgekehrt auch eine abnorme oder verstärkte Kontraktion dieses Muskels beschuldigt (Urbantschitsch). Einer meiner Patienten klagte über unangenehme, schwer zu definierende Sensationen im Ohr der kranken Seite, die sich besonders beim Kauen einstellten; ein anderer über Sausen im Ohre beim Versuch des Lid-schlusses.

Von seltenen Komplikationen ist Herpes zoster im Gebiet des Trigemini und der Okzipito-Kollarnerven sowie auf den vorderen Zweidritteln der Zunge (Chorda tympani) hervorzuheben.

Nach Hunt¹⁾ entspricht das Ganglion geniculi den Spinalganglien und kann ebenso wie diese von einem Entzündungsprozeß („Poliomyelitis posterior“) befallen werden, der sich durch Otalgie und Herpes der Ohrmuschel, des äußeren Gehörgangs und des Trommelfells (Herpes oticus) kennzeichnet. Durch Übergreifen auf den benachbarten Facialis kann Lähmung dieses Nerven, durch Beteiligung des Acusticus können Menièresche Symptome und Schwerhörigkeit hinzukommen. Auch Sekretionsstörungen können dabei bestehen.

Auch eine ödematöse Schwellung der gelähmten Gesichtshälfte kommt gelegentlich zur Beobachtung (Frankl, Hübschmann). Einigemale sah ich Drüsenschwellung im Verlauf einer Fazialislähmung (auf infektiös-neuritischer Grundlage) auftreten. Atrophie der Gesichtsknochen bei der seit früher Kindheit bestehenden Fazialislähmung erwähnt Salomonson, während Gowers meint, daß umgekehrt die Hemiatrophia facialis (s. d.) den N. facialis sekundär in Mitleidenschaft ziehen könne.

Die elektrische Erregbarkeit bleibt entweder normal (leichte Lähmung) oder es entwickelt sich im Verlauf der ersten zwei Wochen komplette, resp. partielle Entartungsreaktion. Ausnahmsweise kommt eine einfache Erhöhung der Erregbarkeit vor.

Es ist einigemale, so von Petrina, Senator, Hoffmann, Bumke die Wahrnehmung gemacht worden, daß bei elektrischer Reizung des gesunden Facialis die Muskeln der kranken Seite in Kontraktion gerieten (seltener das umgekehrte Verhalten). Die Erscheinung, die besonders bei pontiner Fazialislähmung vorkommt, ist verschieden gedeutet worden. Bernhardt wies auf die von Henle und Krause nachgewiesene Durchflechtung der Kinnmuskeln beider Seiten hin, durch welche es bedingt

¹⁾ N. C. 08 und Journ. Nerv. 09.

werde, daß bei einseitiger Reizung derselben oder ihres Nerven eine doppel­seitige Zusammenziehung erfolgen kann. Ich (B. k. W. 1899 und Mohr, B. k. W. 1900) machte die Beobachtung, daß bei Personen, die seit der Kindheit an Fazialislähmung litten, die der Mittellinie benachbarten Gesichtsmuskeln, bei Reizung von der gesunden Seite her, sich prompt zusammenzogen, und zwar bei Strömen von so geringer Intensität, daß sie auf die Muskeln der homolateralen Seite noch nicht einzuwirken vermochten. Ich habe die Erscheinung auf eine Kollateralinnervation von der gesunden Seite her bezogen, Bernhardt hat dem widersprochen. Ich muß aber ihm, Seiffer und Lipschitz gegenüber auf Grund meiner weiteren Erfahrungen unbedingt an meiner Deutung festhalten. Von einer Reflexbewegung konnte in den von mir beobachteten Fällen keine Rede sein, da die Zuckung nur auf den elektrischen Reiz als KaSZ, kurz und blitzartig erfolgte. Bergonnié, dem meine Mitteilung ganz entgangen ist, beschreibt die Erscheinung aufs neue. Valobra (Riv. neurop. 08) bringt eine bestätigende Beobachtung. Hoffmann, der die Frage aufs neue (Z. f. N. Bd. 38) behandelt hat, geht über meine Erfahrungen und Theorie stillschweigend hinweg. Die Annahme von Bossi-Jardini (ref. N. C. 08), daß eine präformierte Anastomose zwischen den beiden Nn. faciales vorkomme, verdient Beachtung. Daß ausnahmsweise bei veralteten



Fig. 258. Gesichts­ausdruck bei Diplegia facialis. (Eigene Beobachtung.)



Fig. 259. Diplegia facialis. (Eigene Beobachtung.)

Lähmungen trotz Fortbestehens der Lähmung die elektr. Erregbarkeit eine normale sein kann, haben von mir und Plaček (B. k. W. 1893) angestellte Beobachtungen erwiesen. Lipschitz (M. f. P. XX, B. k. W. 07) hat die Erscheinung im Anschluß an Jacobi durch die Annahme zu erklären versucht, daß bei der Regeneration ein Abirren der Fasern vorkommt, indem sie zu Muskeln gelangen, die von andern Kerngebieten versorgt werden, die Regeneration also dem Willen nicht zugute komme. S. dazu Bernhardt, M. f. P. XXIII.

Die Symptomatologie der Diplegia facialis bedarf keiner besonderen Schilderung; die Erscheinungen werden durch Figur 258, 259 illustriert.

Diagnose. Die Diagnose der Fazialislähmung bietet gemeinlich keine Schwierigkeiten, wenn sie vollkommen entwickelt ist*). Überaus

*) Eine leichte Asymmetrie der Gesichtsinervation kommt auch bei Gesunden nicht selten vor. In zweifelhaften Fällen ist es ratsam, Photographien aus früherer Zeit zum Vergleich heranzuziehen. Auch durch die gewohnheitsmäßige Anspannung eines Mundwinkels, z. B. beim Rauchen, besonders beim Pfeifenrauchen, kann eine solche Asymmetrie entstehen (wie sie z. B. von Fritz Reuter an dem „Joehen“ der Stromtid geschildert ist). Dadurch, daß die Zähne auf der einen Seite fehlen und der Alveolarfortsatz atrophiert ist, kann eine Asymmetrie bedingt und eine Innervationsdifferenz vorgetäuscht werden. Die physiologischen Innervationsdifferenzen der Gesichtsmuskulatur etc. hat Rava (ref. R. u. 06) eingehender behandelt.

wichtig ist es aber, den Ort zu bestimmen, an welchem die Erkrankung des Nerven sich etabliert hat. In dieser Hinsicht ist zunächst scharf zu unterscheiden zwischen den Lähmungen, welche durch eine Läsion des Rindenzentrums resp. der von diesem zum Fazialiskern führenden Leitungsbahn bedingt werden und der durch eine Affektion des Kernes sowie der von diesem ausgehenden peripherischen Nervenbahn erzeugten. Die rein schematische Figur 260 mag zur Illustration dieser Verhältnisse dienen.

Die vom Rindenzentrum des Fazialis kommende Leitungsbahn trifft sich mit den vom Aru- und Beinzentrum entspringenden Faserzügen in der Markstrahlung der inneren Kapsel, verläuft mit der motorischen Leitungsbahn der Extremitäten der gekreuzten Körperhälfte durch den Hirnschenkel und zur Brücke, um hier die Mittellinie zu überschreiten und zu dem Kern des Fazialis (Nucl. VII) zu gelangen, der in der Nachbarschaft des Abduzenskerns gelegen ist. Aus dem Kern entspringt der peripherische Nerv, der zunächst mit dem (im Schema nicht angeführten) Acusticus verläuft. Die Bahn von der Rinde bis zum N. VII im Pons wollen wir als die Willensbahn oder als die kortikonukleäre Leitungsbahn bezeichnen. Die durch ihre Läsion bedingte Fazialislähmung kennzeichnet sich dadurch, daß 1. die elektrische Erregbarkeit nicht beeinträchtigt ist, 2. der obere Fazialis, d. h. die Stirn- und Augenbranche, nicht an der Lähmung teilnehmen oder doch nicht wesentlich (nur ganz ausnahmsweise bis zum Grade eines deutlichen Lagophthalmus) affiziert sind, sei es, daß für diese ein besonderes Zentrum*) und eine besondere Leitungsbahn existiert, oder daß der obere Fazialis jeder Seite

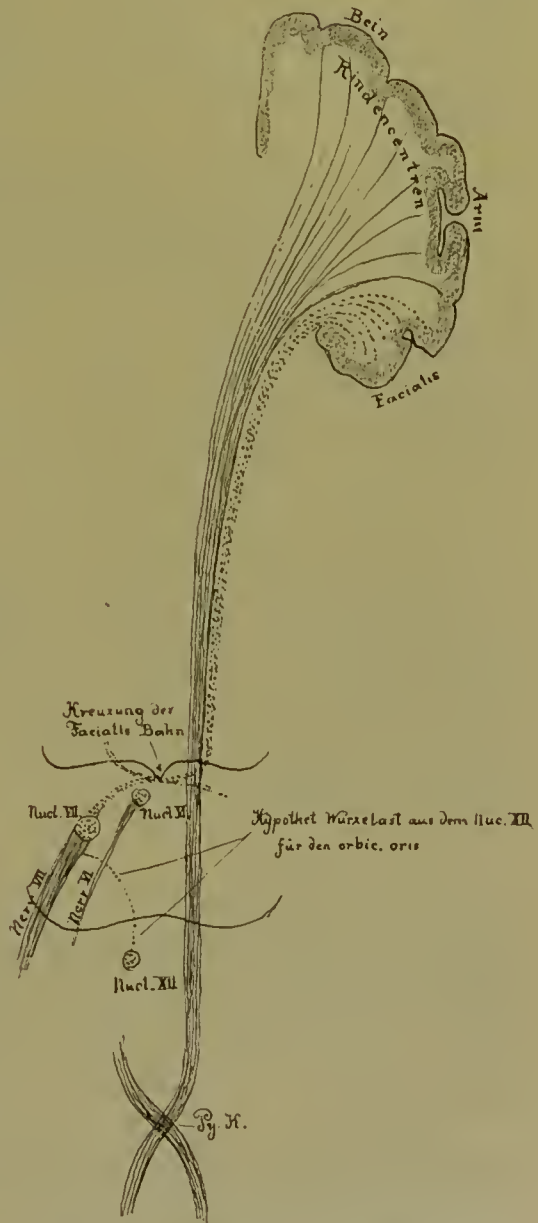


Fig. 260. Schematische Darstellung der motorischen Leitungsbahn für Fazialis und Extremitäten.

*) Selbständige kortikale Zentren haben Beevor - Horsley sowie C. u. O. Vogt nachgewiesen, ein besonderes Kerngebiet im Nucleus facialis für den oberen Ast beschreiben Gehuchten, Marinesco, Hudovernig u. A., s. Hudovernig. N. C. 08.

von beiden Hemisphären innerviert wird, 3. meistens eine gleichseitige Extremitätenlähmung besteht. Nur wenn diese Bahn auf dem kurzen Wege vom Ort ihrer Kreuzung in der Brücke bis zum Kern getroffen wird, entsteht Hemiplegia alternans, d. h. der Facialis wird auf der dem Krankheitssitze entsprechenden Seite, die Extremitäten werden auf der gekrenzten Seite gelähmt, 4. die Reflexerregbarkeit im Fazialisgebiet erhalten ist.

Bezüglich der Symptomatologie der supranukleären, pontinen Fazialislähmung vgl. den Abschnitt Erkrankungen der Brücke.

Die durch Erkrankung des Kernes und der peripheriewärts ziehenden Leitungsbahn bedingten Lähmungen unterscheiden sich von den supranukleären dadurch, daß 1. in der Regel alle Zweige betroffen sind, die oberen wie die unteren, doch bleibt auch bei den Ponsaffektionen der obere Facialis häufig verschont, 2. fast immer — nur die leichtesten Lähmungen machen eine Ausnahme — die Zeichen der Nervenentartung, insbesondere die geschilderten Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit nachzuweisen sind, da der Kern das trophische Zentrum für die vom VII. versorgten Muskeln bildet, 3. die Reflexe erloschen sind.

Es gibt jedoch auch peripherische Lähmungen des N. facialis, die sich auf einzelne Äste beschränken. Naturgemäß gilt das zunächst für einen Teil der traumatischen, so kommt es nach Exstirpation der sub- und retromaxillären Lymphdrüsen leicht zu einer Lähmung der unteren Zweige (Camillo Fürst). Ich sah einen Fall, in welchem durch einen operativen Eingriff nur der Nervenast für den M. frontalis dauernd betroffen war. Daß auch unter andern Verhältnissen, namentlich bei der kongenitalen Fazialislähmung, einzelne Muskeln, wie der Orbicularis oris und palpebrarum frei bleiben können, haben besonders Mann und Bernhardt hervorgehoben. Eine isolierte Parese des Orbicularis palpebrarum unklarer Genese beschreibt Silex.

Die Unterscheidung zwischen einer Erkrankung des Facialis (des Kernes und der Wurzel) im Pons und einer Affektion des Nervenstammes zu treffen, kann schwierig sein, doch geben die Begleiterscheinungen fast immer Aufschluß, da der Facialis im Pons fast niemals betroffen wird, ohne daß andere Gebilde dieser Gegend affiziert werden, und die Erkrankungen des Fazialisstammes fast immer durch besondere gleich zu nennende Merkmale sich von den Brückenaffektionen unterscheiden.

Es ist begreiflich, daß die pontine Fazialislähmung meistens von einer Paralyse des N. abducens begleitet ist, doch kann sich die epidemische Kinderlähmung auf den Fazialiskern beschränken; andererseits habe ich auch Fälle gesehen, in denen eine peripherische (rheumatische oder infektiöse) Lähmung des VI und VII einer Seite vorlag. Dasselbe wird von Haskovec u. A. beschrieben.

Beiläufig sei noch darauf hingewiesen, daß bei Erkrankungen der Med. obl. in der Regel der Mundfazialis zugleich mit dem Hypoglossus betroffen ist, eine Erscheinung, die zu der Annahme geführt hat, daß an der Innervation des Orbicularis oris auch der Hypoglossuskern beteiligt sei. Es ist das auf der Fig. 260 angedeutet worden, aber sehr unwahrscheinlich.

Ist der Facialis an der Hirnbasis ergriffen, so deuten eine Beteiligung des Acusticus und anderer basaler Hirnnerven sowie die

allgemeinen Zerebralerscheinungen (Kopfschmerz, Schwindel, Erbrechen etc.) auf diesen Sitz.

Für die Bestimmung des Krankheitssitzes im weiteren Verlaufe des Nerven gibt das Erbsche Schema Fig. 261 Anhaltspunkte, die jedoch als völlig nicht mehr betrachtet werden können, um so weniger, als doch auch bei Erkrankung eines Nervenabschnittes nicht alle in ihm enthaltenen Fasern gleichmäßig von dem Prozeß betroffen zu sein brauchen.

Sitzt die Läsion auf der Strecke zwischen 1 und 2, so sind die Gesichtsmuskeln allein gelähmt, zwischen 2 und 3, so sind die Geschmacksfasern der Chorda beteiligt, der Geschmack fehlt auf den vorderen Zweidritteln der Zunge, außerdem ist die Speichelsekretion und wohl auch gelegentlich die Sensibilität beeinträchtigt. Sitzt die Affektion zwischen 3 und 4, so kann ferner die Beteiligung des Stapedius sich durch Hyperakusis zu erkennen geben. Ist das Ganglion geniculi zwischen 4 und 5 oder der Nerv oberhalb desselben ergriffen, so sollte nach alter Anschauung das Gaumensegel der entsprechenden Seite gelähmt sein, weil die motorischen Fasern für die Gaumenmuskeln in der Bahn des N. petros. sup. major den Facialis verlassen und durch Vermittlung des Ganglion sphenopalat. und der Palat. descend. zum Gaumen gelangen sollten. Es ist aber schon oben gesagt worden, daß diese Ansicht nicht aufrecht erhalten werden kann. Dagegen ist vielleicht das Verhalten der Tränensekretion noch für diese Unterscheidung zu verwerten, da Störungen dieser Funktion nur bei Erkrankung des Nerven im Ganglion geniculi oder ev. oberhalb desselben zu erwarten sind (Jendrassik, G. Köster). Die Kombination der Fazialislähmung mit nervöser Schwerhörigkeit spricht ebenfalls zugunsten der Lokalisation in diesem Abschnitt; indes ist das Moment doch mit Vorsicht zu verwerten. Einigemale soll auch bei Läsion des Facialis unterhalb des Foramen stylomast. Ageusic bestanden haben; man hat sie auf die Affektion rückläufiger Chordafasern bezogen (?). Eine einwandfreie Beobachtung von Ageusic bei basaler Fazialislähmung existiert nicht.

Es ist besonders von G. Köster hervorgehoben worden, daß die verschiedenen im Stamm des Nerven zusammengefaßten Faserarten eine sehr verschiedene Widerstandsfähigkeit gegen die sie treffenden Schädlichkeiten besitzen; die vulnerabelsten seien die motorischen, die zähesten dagegen die sensiblen Fasern der Chorda etc.

Verlauf. In leichten Fällen kann sich die Lähmung innerhalb von 1—2 oder einigen Wochen ausgleichen. In schweren erstreckt sie sich über Monate oder bleibt selbst stabil. Tritt in diesen Besserung ein, lernt der Kranke die Gesichtsmuskeln wieder in Bewegung setzen, so macht sich nicht selten eine neue Störung geltend: die Kontraktur der bis da gelähmten Muskeln. Allmählich verzieht sich der Mund nach der früher gelähmten Seite, die Nasolabialfalte wird hier tiefer gefurcht, die Lidspalte kleiner — infolge einer dauernden Spannung und Ver-

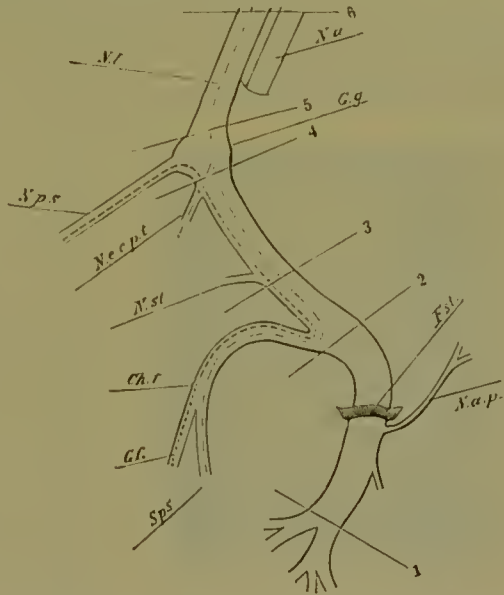


Fig. 261. Schematische Darstellung des Fazialisstammes von der Schädelbasis bis zum Pes anserinus. N. f. Nerv. facialis. F. st. Foramen stylomastoideum. N. a. p. Nervus auricularis posterior. N. p. s. N. petros. sup. maj. N. e. c. p. t. N. communicans e. plex. tympani. N. st. N. stapedius. Ch. t. Chorda tympani. N. a. N. acusticus. G. g. Ganglion geniculi.

(Nach Erb.)

kürzung der Muskeln (Fig. 262). Nun erscheint die gesunde Seite bei oberflächlicher Betrachtung als die von der Lähmung betroffene. Indes stellt es sich bei Prüfung der Beweglichkeit, besonders beim Sprechen, Lachen etc. sofort heraus, daß trotz der Kontraktur die aktiven und -emotionellen Bewegungen auf der früher von Lähmung befallenen Seite eingeschränkt sind. Täuschend können nur die Mitbewegungen wirken, die eine häufige Begleiterscheinung dieser Kontraktur sind: Beim Schließen der Augen kontrahiert sich nicht allein der Orbicularis palpebrarum, sondern auch der Zygomaticus der früher gelähmten Seite, so daß der Mundwinkel dabei übermäßig verzogen wird. Lipschitz sucht das Symptom durch Abirren der neugebildeten Fasern zu erklären. Bei einem Arzte, den ich an Fazialislähmung mit Ageusie behandelte, stellte sich mit dem Eintritt der Besserung bei jedem Versuch, die gelähmten Muskeln zu bewegen, die Empfindung eines metallischen Geschmacks auf der entsprechenden Zungenhälfte ein. Auch Tränenfluß kann in diesem



Fig. 262. Kontraktur und Mitbewegungen in dem früher gelähmten rechten Fazialis. (Eigene Beobacht.)

bzw. ihre Kerne einwirken und in dem einen Reiz-, in dem andern Lähmungserscheinungen auslösen kann.

Diese sekundären Erscheinungen*), die sich im späteren Verlauf der Fazialislähmung einstellen, werden auf einen Reizzustand im Kern zurückgeführt, der durch die vergeblichen, mit aller Anstrengung ausgeführten Innervationsversuche erzeugt werde resp. auf den besprochenen sekundären Veränderungen im Kerne beruhe. Auch die elektrische Behandlung ist beschuldigt worden, doch wohl nicht mit Recht, obgleich man sich denken könnte, daß die den Trigeminus treffenden starken Reize den Irritationszustand im Fazialiskern hervorrufen (wie ja z. B.

*) Bei einem Patienten, der infolge von Conjunctivitis an doppelseitigen Blepharolonus litt, sah ich bei Eintritt einer rechtsseitigen Fazialislähmung isochron mit dem Lidschlag des linken Auges ein Zucken des Unterkiefers nach links eintreten. Der Reiz, dem der Weg in den rechten Fazialis versperrt war, wurde somit auf den motorischen Trigeminus der gleichen Seite übertragen. Bei Diplegia facialis sah Jolly isochron mit dem Kieferschluß Mitbewegung in den gelähmten Zygomatici etc. eintreten. Bezüglich der Mitbewegungen und anderer Erscheinungen sei auch auf einen Erklärungsversuch von Lipschitz (M. f. P. XX Ergänzbd. und C. f. N. 07) verwiesen.

Stadium eintreten; bei einem meiner Patienten trante das Auge namentlich während des Essens. Engelen hat das ebenfalls gesehen. Ich bringe die Erscheinung in die Kategorie der Mitbewegungen, während sie Micas auf einen ösophagolakrymalen Reflex zurückführen will. Endlich kommen als weitere motorische Reizerscheinungen manchmal Zuckungen, die Symptome des Tic convulsif (vgl. das entsprechende Kapitel), hinzu.

In mehreren Fällen sah ich im Anschluß an die Fazialislähmung einen Tic auf der gesunden Seite entstehen, eine Erscheinung, die ich auf eine Hyperinnervation der Muskeln dieser Seite bei den Bewegungsversuchen bezog. Später haben Brissaud-Sicard-Tanon (R. n. 06) diese Kombination beschrieben.

Einzelne meiner Beobachtungen deuten darauf hin, daß dieselbe Schädlichkeit auf beide Nerven

ein Tic convulsif sich nicht selten zur Trigeminalneuralgie gesellt). Die Kontraktur etc. entwickelt sich aber auch bei Patienten, die nie elektrisch behandelt wurden. Bei einem Herrn entstand sie, nachdem die Lähmung längst geheilt war, im Anschluß an eine schmerzhaftes Lidoperation auf der entsprechenden Seite. E. Remak wies darauf hin, daß diese Spontanzuckungen in der früher gelähmten Gesichtsmuskulatur isochron mit dem Lidschlag erfolgen, was mir jedoch nicht immer zuzutreffen scheint. Auf die Lipschitzsche Theorie ist schon hingewiesen worden.

Sehr ungewöhnlich ist die allmähliche und gleichzeitige Entstehung der Parese und Kontraktur, ich habe das nur bei zentralen Erkrankungen und bei Geschwülsten, die den Nerven komprimierten, gesehen.

Négro (Gaz. degli Osped. 06) hat dieser Form des scheinbar primären Spasmus facialis, hinter der sich die Parese versteckt, eine besondere Besprechung gewidmet. Auch Hoffmann (Z. f. N. XXXVIII) schildert sie, ohne auf die früheren Erfahrungen Bezug zu nehmen. — Ein Übergreifen des Tics auf das Gaumensegel hat Lachmund in einem Falle beobachtet (M. f. P. XXI).

Die Heilung der Fazialislähmung kann auch insofern eine unvollkommene sein, als nur ein Teil der Muskeln, z. B. die Mundmuskulatur, wieder funktionsfähig wird, während der Lidschluß unvollständig bleibt — und umgekehrt.

Beachtenswert ist ferner die Tatsache, daß die Fazialislähmung rezidivieren kann, und zwar sowohl die rheumatische wie die otitische Form. Das Rezidiv betrifft häufiger den Facialis der andern Seite, so daß die Bezeichnung eigentlich nicht recht zutrifft*). In einem Falle waren die Rezidive die Folge der rekurrierenden Otitis. Ich habe diese rezidivierende, alternierende Fazialislähmung als familiäres Leiden im Verein mit Diabetes bei drei Mitgliedern einer Familie beobachtet**). Ob es auch eine rezidivierende Fazialislähmung nach Art der periodischen Okulomotoriuslähmung gibt, wie es z. B. Rossolimo behauptet, ist zweifelhaft (Möbius).

Es ist, wie ich feststellte, nicht ungewöhnlich, daß sich die peripherische Fazialislähmung mit einer gleichseitigen, hysterischen Hemi-anästhesie verbindet.

Für die Prognose ausschlaggebend ist der Charakter des Grundleidens. Wo z. B. eine der Therapie nicht zugängliche Geschwulst, eine Caries des Felsenbeins die Fazialislähmung unterhält, ist auf Heilung meistens nicht zu rechnen. In den andern Fällen, namentlich bei den rheumatischen Lähmungen, ist die Schwere der Läsion maßgebend für den Verlauf. Diese markiert sich vor allem durch das Verhalten der elektrischen Erregbarkeit, und so kann man von diesem Gesichtspunkte aus eine leichte, eine schwere und eine mittelschwere Form der Fazialislähmung unterscheiden. Leicht ist sie, wenn nach Ablauf von zirka zwei Wochen die elektrische Erregbarkeit normal oder nur wenig herabgesetzt ist, schwer, wenn sich komplette Entartungsreaktion findet, mittelschwer bei dem Befunde der partiellen Entartungsreaktion. Doch ist das Sinken der Erregbarkeit gewöhnlich erst nach einer Woche, die

*) Diese Form behandelt Emile - Paul Petit in seiner These (Paris 05). S. ferner Bernhardt (N. C. 1899), Huet - Lejonne (R. n. 07).

***) Dabei war noch von besonderem Interesse, daß zwei dieser Diabetiker ein Alter von 88 bzw. 90 Jahren erreicht haben sollen.

Steigerung der direkten galvanischen Erregbarkeit erst nach 2—3 Wochen zu konstatieren. Es gilt als Regel, daß die leichte Lähmung etwa in 2—3 Wochen, die mittelschwere in 4—6—8 Wochen, die schwere, wenn überhaupt, so doch erst innerhalb eines Zeitraumes von 3—6 Monaten zur Heilung kommt. Es gibt aber nicht wenige Fälle, die ein ganz ungesetzmäßiges Verhalten zeigen und dieser Regeln spotten. In einem schweren Falle, den ich behandelte, zeigten sich die ersten Spuren von aktiver Beweglichkeit erst nach fünf Monaten, und doch kam es noch zu einer wesentlichen Besserung (vgl. auch S. 538). Die Annahme, daß die prodromalen Schmerzen einen Anhaltspunkt für die Prognose gewähren, die neuerdings wieder von Waterman vertreten wird, hat sich nicht als stichhaltig erwiesen (Bernhardt).

Bei Mittelohrkatarrhen richtet sich die Prognose teilweise nach der Heilbarkeit dieses Leidens. Chipault und Daleine haben die Grundsätze für die Beurteilung der Prognose entwickelt, doch sind sie nicht unanfechtbar. Die durch Ätzung des Nerven mit Lapis oder Chromsäure bei Operationen in der Paukenhöhle erzeugte Lähmung ist meist eine schwere, pflegt sich aber nach der Erfahrung Jansens (mündliche Mitteilung) allmählich wieder zurückzubilden.

Die akute, scheinbar infektiöse Form der im frühen Kindesalter auftretenden Fazialislähmung scheint auf einem Prozeß zu beruhen, der, wie ich aus einem Falle schließe, das Leben gefährden kann (s. den Abschnitt epid. Kinderlähmung). Eine Beobachtung von Ahlfors (Hygiea 01) weist ebenfalls auf diese Tatsache.

Wegen der Prognose der in früher Kindheit auftretenden Fazialislähmung ist auch auf S. 538 sowie auf die Mitteilung von Cohn und Gatz-Emanuel (N. C. 12) zu verweisen.

Sehr ungünstig scheint die Prognose bei der langsam entstehenden progredienten Form der peripherischen Fazialislähmung zu sein (s. o.).

Die Therapie hat zunächst die Grundkrankheit zu bekämpfen. Wo Syphilis vorliegt oder auch nur wahrscheinlich ist, ist die spezifische Behandlung am Platze, indes ist sie keineswegs immer wirksam, da auch bei Syphilitischen die Fazialislähmung auf einer einfachen Neuritis oder Degeneration des Nerven beruhen kann. Eventuell kann die Zytodiagnose (Noica) bzw. die Prüfung von Blut und Liquor auf Wassermannsche Reaktion hier positive Anhaltspunkte liefern. Die frische rheumatische Fazialislähmung fordert zu einem diaphoretischen Verfahren auf. Auch ist es zu empfehlen, eine lokale Blutentziehung (Blutegel) an der Austrittsstelle des Facialis unter dem Ohr anzuwenden oder ein Blasenpflaster auf dieselbe Stelle resp. hinter das Ohr zu legen. Gowers empfiehlt heiße Umschläge. Bei den rheumatischen und infektiösen Formen ist Ableitung auf den Darm im ersten Stadium zuweilen von guter Wirkung. In einem Falle, in welchem sich die Lähmung an akuten Gelenkrheumatismus angeschlossen hatte, bewährte sich Salizylbehandlung.

Mit der Anwendung der Biersechen Stauungsbinde, die er 16—20 Stunden täglich am Halse appliziert, will Renyi (N. C. 09) bei rheumatischer Fazialislähmung Erfolge erzielt haben.

Bezüglich der Verhütung der Verletzungen des Nerven bei Operationen im Gesicht und am Halse, besonders des ramus marginalis mandibularis, bei Exstirpation tuberkul. Halsdrüsen etc. macht Trendelenburg (Deutsche Chirurgie, Stuttgart 08) genauere Angaben. S. auch Boekenheimer: Der N. facialis in Beziehung zur Chirurgie, A. f. kl. Chir. 04.

Eine Verletzung des Facialis kann, wenn die Stelle der Läsion zugänglich ist, die Nervennaht, die Befreiung des Nerven aus einem Narbengewebe, notwendig machen. Eine den Nerven komprimierende, operable Geschwulst ist zu entfernen. Die otitische Fazialislähmung verlangt eine sachgemäße Behandlung des Ohrenleidens, sie kann die Parazentese, die breite Eröffnung des Antrum und die Entleerung von Eiter, Granulationen, Sequestern, selbst die Eröffnung des Canalis Falloppiae erforderlich machen (Chipault, Grunert, Gellé, Monre, Alt¹⁾ u. A.). Am weitesten geht Chipault in den Vorschlägen der radikalen Behandlung.

Die einfache Nervennaht ist nur selten am Facialis ausgeführt worden, mit Erfolg von Sydenham²⁾. Über die gerade an diesem Nerven wiederholentlich ausgeführte greffe nerveuse durch seine Einpflanzung in den N. accessorius oder hypoglossus vgl. S. 543. Nach der gründlichen Bearbeitung der Frage durch Bernhardt³⁾ muß man die Operation zwar für eine berechnete, aber nicht sehr erfolgreiche erklären, da sie bislang mehr zu kosmetischen Resultaten als zum Ausgleich der Lähmung geführt hat. Es kehrt wohl ein gewisser Grad von aktiver Beweglichkeit wieder, aber diese ist mit Mitbewegungen im Bereich des Hilfsnerven verknüpft bzw. es lassen sich Gesichtsbewegungen nur im Verein mit Schulter- oder Zungenbewegungen ausführen. Besonders befriedigende Resultate wollen Frazier, Tubby, Löhlein, Sick, Bardenheuer, Lafite-Dupont erzielt haben. Doch macht Lipschitz das Bedenken geltend, ob nicht in einem Teil dieser Fälle eine spontane Regeneration des Facialis erfolgt und auf diese die Besserung zurückzuführen sei. Die ersten Zeichen der wiederkehrenden Beweglichkeit treten in der Regel nach sechs bis neun Monaten oder später hervor, aber es vergehen einige Jahre, bis der volle Effekt erzielt ist. — Im ganzen ist die Verknüpfung des Facialis mit dem Hypoglossus der mit dem Accessorius vorzuziehen, doch sind dabei auch individuelle Faktoren zu berücksichtigen. Ob es besser ist, beide Nerven völlig zu durchtrennen oder den zentralen Stamm des Kraftgebers in den angefrischten Facialis einzunähen, ist noch nicht entschieden. Auch myoplastische Operationen sind zur Korrektur der Asymmetrie in Fällen mheilbarer Lähmung ausgeführt worden. So sind Muskelbündel des Sternocleidomastoideus, des Masseter etc. in die Lippenkommissur bzw. den Orbicularis verpflanzt worden (Gersuny, Hoffa, Jiann⁴⁾, Jonnesco, Lexer). Von anderen kosmetischen Verfahren ist besonders das von Busch zu erwähnen, bei dem eine Drahtschlinge den Mundwinkel der gelähmten Seite in die normale Stellung bringt. Eine eingehende Schilderung des Verfahrens und der Erfolge gibt Momburg⁵⁾. Ich sah in der Bierschen Klinik einen Fall mit befriedigendem Erfolg. Bei Läsion einzelner Äste, z. B. des Mundfazialis, hat man selbst die

¹⁾ B. k. W. 08 (29). ²⁾ Brit. med. Journ. 09. ³⁾ Mitt. aus den Grenzgeb. XVI. u. N. C. 10. Von neueren Beiträgen zu dieser Frage s. Ito-Soyesima (Z. f. Chir. Bd. 90), Davidsohn (Beitr. z. kl. Chir. 55), SévauX, Traitement chirurg. de la Paralyse faciale, Thèse de Paris 07, ferner Vidal, Faure u. A. Congrès français de Chirurgie 07, Ballance, Lancet 09, Cushing, Clevel. med. Journ. 10. Kennedy, Brit. med. Journ. 11, und besonders Rothschild, Sammelref. (f. Gr. 11. ⁴⁾ Z. f. Chir. Bd. 102. S. ferner Eden, Beitr. z. kl. Chir. Bd. 73, der auch einen Teil des M. temporalis auf d. Orbicul. oculi verpflanzte. ⁵⁾ B. k. W. 10.

entsprechenden der andern Seite ebenfalls durchschnitten, um die Symmetrie wiederherzustellen (Wolff); ein Verfahren, das übrigens in ähnlicher Form schon von Dieffenbach und Langenbeck angewandt war.

Alle diese Methoden kommen nur dann in Frage, wenn es sich um unheilbare, veraltete Lähmungen handelt, bei denen auf eine spontane Regeneration überhaupt nicht oder nicht mehr gerechnet werden kann. Und zwar gibt Bernhardt auch unter dieser Bedingung der Myoplastik bzw. dem Buschschen Verfahren den Vorzug vor der Nerven-anastomose.

Was die direkte Behandlung anlangt, so erzielt die Elektrotherapie in frischen und manchmal selbst in veralteten Fällen eklatante Erfolge. In frischen Fällen empfiehlt sich besonders die stabile galvanische Behandlung des Nerven, indem die Kathode (10 qcm) auf den Nervenstamm, die Anode an eine indifferente Stelle, resp. in den Nacken gesetzt wird. Langsam ein- und ausschleichender schwacher Strom (1—2 MA.) 2—3 Minuten. Bei einem Arzte, den ich in dieser Weise behandelte, kehrte gleich nach der ersten Sitzung der bis da fehlende Geschmack auf der entsprechenden Zungenhälfte wieder. Auch kann es zweckmäßig sein, den Strom quer durchs Gehirn, durch die Fossae auriculo-mastoid., zu leiten. Hinzu kommt im späteren Verlauf die labile galvanische Behandlung der gelähmten Muskeln, falls diese nur auf den galvanischen Strom reagieren. Starke Ströme sind unbedingt zu vermeiden, und es ist besondere Vorsicht in schweren Fällen mit Anwendung des faradischen Stromes erforderlich. Auch ist es geraten, die elektrische Behandlung einzustellen, sobald die ersten Zeichen der Kontraktur hervortreten. Einigemale glaubte ich von der Elektrotherapie einen deutlicheren Erfolg wahrzunehmen bei Reizung der Muskeln von der Mundschleimhaut her. In manchen Fällen ist die Empfindlichkeit gegen die Elektrizität so groß, daß man mit eben fühlbaren Strömen beginnen und Öffnung und Schließung ganz vermeiden muß. Offenbar sind es die, in denen eine Neuritis der sensiblen Gesichtsnerven im Geleit der Lähmung auftrat. — Die elektrische Behandlung ist anfangs täglich, später jeden zweiten Tag anzuführen. Es ist mir gelungen, in einzelnen Fällen eine aus früher Kindheit datierende Lähmung des Fazialis durch eine im reiferen Alter vorgenommene elektrische Kur noch bis zu einem gewissen Grade zu bessern.

Gegen die sekundäre Kontraktur besitzen wir kein wirksames Mittel. Eine sanfte Massage, eine Dehnung der Wange durch in den Mund gebrachte Holzkugeln wird empfohlen. Das Elektrisieren der Muskeln auf der gesunden Seite hat keinen Zweck. In einigen Fällen habe ich den Fortschritt der Besserung dadurch wesentlich gefördert, daß ich Sprechübungen anstellen und dabei den Mundwinkel der gesunden Seite fixieren (mit der Hand oder auch mit Heftpflasterstreifen fest verschließen) ließ. Nach mir haben Andere ähnliche Maßnahmen empfohlen.

Es ist ratsam, bei bestehendem Lagophthalmus das Auge zu bedecken, um die durch die eindringenden Fremdkörper erzeugte Entzündung zu verhüten. Ferner ist der Versuch gemacht worden, bei Persistenz der Lähmung den Lagophthalmus durch Erzeugung subkutaner Narben im Umkreis der Lidspalte anzugleichen (Pflüger, Kubnt, Hoffmann) oder auf myoplastischem Wege (Eden) zu beseitigen.

Die peripherischen Erkrankungen des Acusticus.

Primäre und isolierte Affektionen des Acusticus kommen namentlich im Vergleich zu den durch Ohrenleiden bedingten Gehörstörungen nur selten vor. Relativ oft sind es die Endausbreitungen des Nerven im Labyrinth, welche durch eine Erkrankung — die auch vom Mittelohr fortgeleitet sein kann — in Mitleidenschaft gezogen werden. Auch der Nervenstamm an der Hirnbasis ist mannigfaltigen Schädigungen durch Krankheitsprozesse ausgesetzt: so können die Caries der Schädelknochen, die Periostitis, die vom Knochen und den Meningen ausgehenden Geschwülste, die Aneurysmen der dem Acusticus benachbarten Hirngefäße diesen Nerven durch Kompression oder dadurch, daß sich eine Entzündung aus der Umgebung auf ihn fortpflanzt, lähmen. Geschwülste können vom Nerven selbst resp. von seiner Scheide ihren Ausgang nehmen (vgl. das Kapitel: Hirngeschwülste und Neurofibromatosis).

Man spricht von einer rheumatischen Lähmung des Acusticus, doch scheint sie außerordentlich selten zu sein. Es sind aber einzelne Fälle (Bing, Frankl) so gedeutet worden, und besonders ist Hammerschlag¹⁾ dafür eingetreten. Auch hat man den Acusticus im Verein mit dem Fazialis und Trigemini bzw. Abducens und andern Hirnnerven erkranken sehen und eine primäre Neuritis als Ursache angenommen. Ich habe vor kurzem einen Herrn behandelt, bei dem sich unter neuritischen Erscheinungen eine peripherische Lähmung des rechten N. facialis und eine schnell abheilende des linken N. acusticus eingestellt hatte. Frankl-Hochwart²⁾ spricht in dem Sinne von einer Polyneuritis cerebri menieriformis, ihm haben sich Hammerschlag und Berger³⁾ angeschlossen. Wenn ich auch das Vorkommen dieses Leidens nicht bezweifle, kann ich doch nach den eigenen Erfahrungen nicht genug Vorsicht in der Annahme dieser primären multiplen Hirnnerven-Neuritis empfehlen, da es sich in der Regel um basale Tumoren, meningeale Prozesse oder dgl. handelt. Die Polyneuritis kann allerdings den Hörnerven beteiligen (Strümpell). Wiederholt wurde ferner eine leukämische Infiltration desselben nachgewiesen. Für das Vorkommen einer toxischen Neuritis des N. acusticus, die vorwiegend den Cochlearis betrifft und meist doppelseitig auftritt, ist neuerdings besonders Wittmaack⁴⁾ eingetreten. Er bringt sie in Analogie zur Neuritis optica, mit der sie auch durch die ätiologischen Beziehungen verwandt sei. Er hatte Gelegenheit, das Leiden im Verlauf der Tuberkulose zu beobachten und den Prozeß anatomisch zu studieren. Auch bei andern Infektionskrankheiten (Scarlatina, Typhus etc.) hat er eine Neuritis bzw. Atrophie des Hörnerven feststellen können. Eine interessante Beobachtung dieser Art, in welcher ein postskarlatinöser lokaler Entzündungsprozeß im Gebiet des Kleinhirnbrückenwinkels auf den N. cochlearis übergegriffen hatte, beschreibt F. H. Lewy⁵⁾. Nicht völlig geklärt ist bislang die unter dem Einfluß der Salvarsanbehandlung

¹⁾ A. f. Ohr. Bd. 45 und 52. ²⁾ Jahrb. f. P. XXV. ³⁾ N. C. 05. Auch Forli (N. C. 05) und Schönborn (W. kl. R. 07) haben derartige Fälle beschrieben. ⁴⁾ Z. f. Ohr. Bd. 46 und 53 u. D. m. W. 10. S. ferner Hegener, Z. f. Ohr. Bd. 55, Zytowitsch, A. f. Ohr. 11, Valentin, Z. f. Ohr. Bd. 89, Kniek-Zalosieski (B. k. W. 12). Der Einfluß akuter und chronischer Alkoholvergiftung auf die vestibulären Reaktionen bespricht Rothfeld (Arbeiten Obersteiner XX). ⁵⁾ Z. f. d. g. N. O. 11.

sich entwickelnde Affektion des N. cochlearis und vestibularis, wie sie von Finger, Rille, Beck¹⁾ u. A. beschrieben und auch von mir beobachtet worden ist. Beck konnte in mehreren Fällen ein ausschließliches Befallensein des N. vestibularis feststellen, das er im Sinne von Ehrlich²⁾ als Herxheimersche Reaktion am N. octavus zu deuten geneigt ist. Es handelt sich nach Ehrlich um eine latente Syphilis, meist im Frühstadium; es sind besonders die enge Knochenkanäle passierenden Nerven, in denen sich einzelne Spirochäten der Sterilisation entziehen etc. Doch bedarf es weiterer Erfahrungen, um eine toxische Wirkung des Salvarsan ein für allemal ausschließen zu können. Die primäre Entzündung und Atrophie des Acusticus als selbständiges Leiden kommt sonst nur selten vor; eine Verkalkung resp. eine Ablagerung von Kalksalzen in ihm wurde öfter konstatiert.

Die Erkrankung des Acusticus bei Tabes, multipler Sklerose und anderweitigen zentralen Affektionen ist an dieser Stelle nicht zu berücksichtigen.

Entzündungen, Blutungen, sklerotische Prozesse können sich gleichzeitig in beiden Labyrinthen entwickeln. Derartige Affektionen können auf dem Boden der akuten Infektionskrankheiten (Typhus, Scarlatina, Malaria, Influenza, Mumps etc.) sowie auf dem der Syphilis entstehen. Schon im Frühstadium der Lues kommen Affektionen des N. cochlearis und vestibularis nicht selten vor. Desgleichen können in den späteren Perioden syphilitische Prozesse an der Basis auf den Nervenstamm übergreifen und sich im Labyrinth entwickeln. Auch die Lues congenita bildet eine ziemlich häufige Ursache der Taubheit (s. z. B. O. Mayer³⁾). Insbesondere hat die Prüfung auf Wassermannsche Reaktion gelehrt, daß Syphilis der nervösen Taubheit oft zugrunde liegt, während der N. vestibularis weniger durch sie geschädigt zu werden scheint (Beck⁴⁾). Es kommen aber auch am Ohrapparat oft schon frühzeitig degenerative Prozesse vor, die nicht mehr den Charakter spezifischer Veränderungen haben (eigene Erfahrungen, s. ferner Grünberg⁵⁾). Auch die Nephritis, der Diabetes, die perniziöse Anämie, die Pachymeningitis haemorrhagica, die Leukämie legt zuweilen den Grund zu Erkrankungen des Labyrinths oder des Nervus acusticus (s. o.). Besonders aber greifen Krankheitsprozesse aus der Umgebung und unter diesen am häufigsten die epidemische Cerebrospinalmeningitis auf das innere Ohr über. Es scheint sogar eine Abart dieser Krankheit zu geben, bei der sich der Entzündungsprozeß überhaupt auf die Labyrinth beschränkt.

Es sind Fälle bekannt geworden, in denen eine Hämorrhagie, die in beide Labyrinth hinein erfolgte (nach Traumen), die Ursache einer plötzlichen totalen Taubheit war. Auch die durch Gifte (Chinin, Natr. salicyl., vielleicht auch Alkohol*) und Nikotin) erzeugte Taubheit kann labyrinthären Ursprungs sein, doch soll nach Wittmaack die toxische Neuritis acustica sich vorwiegend im Nervenstamm, besonders im Cochlearis sowie im Ganglion spirale lokalisieren. Es ist ihm gelungen, diesen Prozeß experimentell hervorzurufen. Durch Einführung

1) B. k. W. 10 u. M. m. W. 11, Z. f. d. g. N. III. 2) B. k. W. 10 und *Experim. Therapie der Spirillosen etc.* 3) A. f. Ohr. XXVII. 4) M. f. Ohr. 10. 5) Z. f. Ohr. Bd. 60.

*) Bezüglich der Neuritis acustica alcoholica s. Morian (M. f. Ohr. 10).

von Arsazetin in den Tierkörper läßt sich ebenfalls eine Degeneration des N. vestibularis erzeugen (Rölthig¹⁾). Die senile Involution kann das Labyrinth befallen und eine Abnahme der Hörfähigkeit bedingen, doch scheint die senile Atrophie auch den Stamm des Hörnerven ergreifen zu können.

Bezüglich der angeb. Taubstummheit enthält das Referat von Haenlein (M. Kl. 10) die wichtigsten Hinweise.

Die Affektionen des Akustikusstammes sind meistens aus den Begleiterscheinungen zu erkennen: eine basale Erkrankung beschränkt sich in der Regel nicht auf diesen Nerven, sondern greift vor allem auf den Facialis, ev. auch auf andere Hirnnerven, auf die Med. oblongata, Pons und Kleinhirn etc. über.

In der Symptomatologie vereinigen sich in der Regel die durch die Affektion des N. cochlearis und vestibularis bedingten Erscheinungen. Das Hauptsymptom ist jedenfalls die nervöse Schwerhörigkeit bzw. Taubheit (s. S. 85 u. f.), die meist mit subjektiven Ohrgeräuschen einhergeht. Dazu kommen die Vestibularissymptome: Drehschwindel, Gleichgewichtsstörung, ev. spontaner Nystagmus und die Veränderung bzw. das ein- oder doppelseitige Fehlen der sog. Vestibularisreaktionen, besonders des kalorischen Nystagmus. Das Genauere über diese Frage wird an anderer Stelle (s. allgemeine Symptomatologie der Hirnkrankheiten) besprochen werden. Auch ist auf den Abschnitt Hörprüfung im allgemeinen Teil zu verweisen.

Während nun bei Labyrinthkrankungen ein isoliertes Befallen der Schnecke oder der halbzirkelförmigen Kanäle gewiß nur ausnahmsweise vorkommt, gibt es Erkrankungen des N. octavus, die sich auf den N. cochlearis dauernd oder für lange Zeit beschränken, wie das Wittmaack und Lachmund für die toxische Neuritis acustica betonen und wie es auch bei Tuberkulose (Manasse), Sepsis (Siebenmann²⁾), Geschwulstmetastasen (Schönbach) beobachtet ist.

Für das Vorkommen einer isolierten Erkrankung des Vestibularis ist neuerdings besonders Beck³⁾ eingetreten. Unter Hinweis auf Beobachtungen von Ruttin, Neumann, Frankl-Hochwart und eigene hebt er hervor, daß sich unter dem Einfluß der Salvarsanbehandlung im Frühstadium der Syphilis reine Vestibularissymptome entwickeln können (bei intaktem Gehör).

Die toxische und infektiöse Neuritis acustica kennzeichnet sich durch die Symptome einer unter starken und meist kontinuierlichen subjektiven Ohrgeräuschen auftretenden, in der Regel doppelseitigen Schwerhörigkeit, die gewöhnlich einen rasch fortschreitenden Verlauf nimmt (Wittmaack). Labyrinth Symptome können dabei fehlen oder später hinzukommen. Gleichzeitig können andere Hirnnerven befallen sein. Die akuten Formen dieses Leidens sollen mit Schmerzen im Bereich des Ohres einhergehen.

Lachmund (M. f. P. XX. Ergänzt.) versucht den Begriff des Skotoms und der Hemianopsie auf den Acusticus zu übertragen und hofft selbst, daß es gelingen wird, in einer sich am M. tensor tympani abspielenden Reflexbewegung ein diagnostisches Hilfsmittel zu gewinnen, das für den Sitz der Erkrankung im Gebiet des Hörnerven ähnlich zu verwerten sei wie der Pupillarreflex für den Opticus (?).

1) Frankf. Z. f. Path. 09. 2) A. f. Ohr. Bd. 54. 3) Z. f. d. g. N. III.

Es ist noch zweifelhaft, ob die akuten Erkrankungen des Labyrinths und des N. vestibularis auf reflekt. Wege das Symptom der Diplopie hervorrufen können. Nach Bartols dürfte jedenfalls nur eine flüchtig auftretende Augenmuskellähmung so gedeutet werden.

Versuche, das Verhalten der galvanischen Reaktion des Acusticus für die Diagnose seiner Erkrankungen zu verwerten, haben bislang nicht zu eindeutigen Resultaten geführt (vgl. dazu Mackenzie, W. kl. W. 08). Babinski lehrte, daß der sog. Voltaschwindel, d. h. die sich bei Durchleitung des galvan. Stromes durch den Kopf einstellende Gleichgewichtsstörung in der Norm zu einer Seitwärtsbewegung des Kopfes nach Seite der Anode führe, während sie bei einseitigen Ohraffektionen nach der Seite der Erkrankung erfolge und bei doppelseitiger Labyrinthkrankheit auf organischer Grundlage eine Reaktion ganz ausfalle. Mann hat diese Angaben bestätigt und ergänzt, während Bárány sie für nicht zutreffend erklärt.

Die subjektiven Ohrgeräusche bilden ein Symptom, das bei jedweder Erkrankung des Gehörapparats — und zwar aller seiner Abschnitte — vorkommen kann; in besonders hartnäckiger Weise pflegt es bei nervöser Schwerhörigkeit aufzutreten. Ja, man darf wohl sagen, daß da, wo die subjektiven Ohrgeräusche völlig fehlen, in der Regel keine nervöse Affektion vorliegt (Frankl). Ich habe jedoch auch Ausnahmen beobachtet, z. B. bei den Akustikusgeschwülsten. Sehr häufig liegt dem nervösen Ohrensausen Neurasthenie (s. d.) oder Hysterie zugrunde. Daß auch die Anämie, Kongestionen zum Gehirn, Aneurysmen der Gehirnarterien die Erscheinung hervorbringen können, verdient in jedem Falle berücksichtigt zu werden. Sehr selten sind die durch klonischen Krampf der inneren Ohrmuskeln bedingten Ohrgeräusche. Diese und die durch Aneurysmen hervorgerufenen sind objektiv wahrzunehmen.

Als eine Ursache der Schwerhörigkeit und des Tinnitus ist noch der kontinuierliche Einfluß starker Geräusche — bei Fabrikarbeitern, Schlossern, Schmieden, Lokomotivführern und Heizern — hervorzuheben. Auf diesem Wege konnte Wittmaack¹⁾ auch experimentell Kochlearisdegeneration hervorrufen.

Die doppelseitigen, auf den Kopf übergreifenden hohen Ohrgeräusche gelten als die in prognostischer Hinsicht ungünstigsten (vgl. das Kapitel Neurasthenie). Bezüglich der Einzelheiten, der Prognose und Therapie, ist auch auf die Lehrbücher der Otiatrie zu verweisen. Nur soll betont werden, daß die nervösen Ohrgeräusche in einzelnen Fällen wesentlich gemildert werden durch den Einfluß des galvanischen Stromes (Anode auf das Ohr der leidenden Seite, Kathode an indifferenter Stelle, Ein- und Ausschleichen eines schwachen Stromes, bei welchem das Geräusch schwindet oder sich verringert. Dauer zirka 10 Minuten). Da die Akustikusaffektionen häufig syphilitischen Ursprung sind, können die spezifischen Kuren heilbringend sein. Auch Schwitzkuren mit Pilokarpin haben oft günstigen Einfluß (Beck). Ich habe jedoch den Eindruck gewonnen, daß die nervöse Schwerhörigkeit Syphilitischer oft von vornherein auf Degeneration (Metasyphilis), der spezifischen Therapie nicht zugänglichen Veränderungen beruht, oder daß die entzündlichen und gummösen Prozesse rasch zu einer sekundären Degeneration führen, die durch die spezifische Therapie nicht mehr zu beeinflussen ist.

¹⁾ Ref. D. m. W. 10.

Zur Heilung der hartnäckigen Formen des Tinnitus ist auch die Durchschneidung des Acusticus empfohlen und von einzelnen Chirurgen, wie Kränse¹⁾ und Ballance²⁾, ausgeführt worden.

Die Lähmung des N. glossopharyngeus.

Isolierte Erkrankungen dieses Nerven sind so gut wie niemals beobachtet worden, und die Unklarheit, welche über seine physiologische Stellung und seine Funktionen herrscht, ist durch die Pathologie bisher nicht gelichtet worden.

Wenn es auch feststeht, daß seine peripherischen Äste die von dem hinteren Teil der Zunge und den Gaumenbögen perzipierten Geschmacksempfindungen aufnehmen und fortleiten, so ist doch von einzelnen Forschern die Vermutung ausgesprochen, daß diese Fasern den Glossopharyngeus wieder verlassen, um zentralwärts in den Trigeminnus zu gelangen, während andere auch die Chordafasern in den zentralen Glossopharyngens eintreten lassen (vgl. S. 621 u. f.). Es war kein Fall beobachtet worden, der mit Sicherheit bewiese, daß im Glossopharyngensstamm, resp. in den Wurzeln dieses Nerven die hinteren Geschmacksfasern enthalten sind. Auch eine von Pope mitgeteilte Beobachtung, nach welcher ein auf die Wurzeln des Glossopharyngeus drückendes Aneurysma der Vertebralis u. a. eine Hemiageusie hervorrief, scheint mir nicht beweiskräftig zu sein, da der Druck und die Folgezustände auch andre Gebilde in Mitleidenschaft gezogen haben können. Es hat dann aber Cassirer³⁾ einen von uns beobachteten Fall beschrieben, welcher zeigt, daß auch einmal alle Geschmacksfasern im Glossopharyngens verlaufen können.

Sensible Fasern dieses Nerven gelangen zum Schlundkopf, den Mandeln, hinteren Gaumenbögen, zur Paukenhöhle und Tuba Eustachii, zu den hinteren Abschnitten der Zunge; doch gehört ein Teil dieses Gebiets auch zur Innervationssphäre des Trigeminnus, so daß der vom Glossopharyngens allein versorgte Bezirk nicht sicher abzugrenzen ist. Daß jedoch die sensible Innervation des Pharynx im wesentlichen dem N. glossopharyngens zufällt, ist wohl zweifellos. Den sensiblen Fasern kommt ferner die Aufgabe zu, beim Schluckakt die Atmung zu hemmen. An der motorischen Innervation der Rachenmuskeln ist dieser Nerv beteiligt, ohne daß sich jedoch sein Anteil genau fixieren läßt. Réthi läßt nur die Fasern für den Stylopharyngeus aus ihm hervorgehen. Nach Kreidl entspringen die motorischen Nerven des Ösophagus aus dem Glossopharyngens, treten aber in die Bahn des Vagus über. Daß in der Bahn dieses Nerven sekretorische Fasern zur Parotis verlaufen, ist sehr wahrscheinlich. Kohnstamm läßt sie aus einem besonderen Kern, dem Nucleus salivatorius inferior, entspringen.

Wenn wir hier von den Erkrankungen der Medulla oblongata, die ihn affizieren, absehen und nur die peripherischen Affektionen betrachten, so handelt es sich um Entzündungs- und Geschwulstprozesse in der hinteren Schädelgrube zur Seite der Medulla oblongata — be-

¹⁾ Chirurgie d. Gehirns, Bd. II, S. 502. ²⁾ Lancet 08. ³⁾ A. f. Anat. u. Phys. 1899 Suppl.

sonders sind es Syphilome, Neurome und Aneurysmen — welche ihn am häufigsten, aber fast nie allein in Mitleidenschaft ziehen. Ferner kann er bei Thrombose der Vena jugularis direkt oder durch die Periphlebitis geschädigt werden. Schließlich wird er auch in seinem extrakraniellen Verlauf von Verletzungen, komprimierenden Geschwülsten etc. zuweilen getroffen. Eine sich auf diesen Nerven beschränkende Verletzung ist meines Wissens noch nicht beobachtet worden.

Ich habe vor einiger Zeit einen bemerkenswerten, aber doch nicht ganz eindeutigen Fall dieser Art gesehen. Eine Dame konsultierte mich wegen Verlust des Geschmacks im Rachen und an den hinteren Zungenpartien, auch war es ihr aufgefallen, daß sie an diesen Stellen keine rechte Temperaturempfindung mehr hatte, besonders peinlich war es ihr, daß ihr bei der Atmung die wohltuende Empfindung des kühlen Lufthauchs und beim Schlucken die des Wassers fehlte. Die objektive Untersuchung ergab außer einer sehr geringen Parese des Gaumens und der Rachenmuskeln mit herabgesetzter Reflexerregbarkeit Ageusie am weichen Gaumen, am Rachen und der hinteren Zungenregion sowie Verlust des Temperatursinns in diesen Gebieten, während die taktile Empfindung erhalten war. Das Leiden hatte sich nach Influenza, und zwar, wie Patientin bestimmt angibt, nachdem sie mit Protargol-Einspritzungen in den Nasenrachenraum behandelt war, entwickelt. Wenn nun auch Verlust des Geruches und Geschmacks nach Influenza vorkommt, so hat es doch den Anschein, als ob hier eine chemische Einwirkung auf die Endigungen des Glossopharyngeus das Leiden hervorgerufen hätte.

Eine Degeneration des Nerven, resp. seiner Wurzeln kann, wie ich feststellte, bei Tabes vorkommen.

Als Zeichen einer peripherischen Affektion des N. glossopharyngeus haben wir Anästhesie der oberen Pharynxhälfte, ev. Ageusie im hinteren Bereich der Zunge, am Gaumen etc. und Schlingbeschwerden infolge Lähmung eines Teiles der Rachenmuskeln zu erwarten, außerdem erloschene Reflexerregbarkeit an der Rachenschleimhaut. Diese Erscheinungen gehören u. a. zur Symptomatologie der postdiphtheritischen Lähmung, doch fehlt hier gewöhnlich die Geschmacksstörung. Auch bei einfacher Angina sind ein- oder doppelseitige Lähmungszustände in einem Teil der Gaumenmuskulatur gelegentlich beobachtet worden (Réthi, Erben).

Es wird behauptet, daß Erkrankungen der Paukenhöhle zu einer in der Bahn des N. Jacobsonii aufsteigenden und auf den Glossopharyngeus übergreifenden Neuritis führen können. Bei Erkrankungen des Mittelohrs sind Geschmacksstörungen auch in den hinteren Abschnitten der Zunge konstatiert und auf die im Plexus tympanicus enthaltenen Glossopharyngeuszweige bezogen worden (Urbantschitsch, Schlichting). Ferner hat man bei Erkrankungen und Eingriffen in der Paukenhöhle eine Steigerung der Speichelsekretion der Parotis eintreten sehen und von einer Läsion der Glossopharyngeusfasern abgeleitet (Urbantschitsch). „Parotislähmung“ nach Durchschneidung der Glossopharyngeuswurzeln erwähnt auch Kohnstamm. — Über den hemmenden Einfluß auf die Schlingbewegungen, der dem N. glossoph. zugeschrieben wird, ist aus der Pathologie nichts zu entnehmen.

Die Lähmung des N. vagus.

Anatomisches und Physiologisches. Die Anschauungen über das Ursprungsgebiet der Vagus- (und Akzessorius-) Wurzeln sind noch keineswegs ganz feststehende. Namentlich gilt dies für die motorische Wurzel. Die Mehrzahl der neueren Autoren (Meynert, Kölliker, Deos, Grabower, Bunzl-Federn, Spiller, Kohnstamm¹⁾) betrachtet den N. ambiguus als den motorischen Vagus Kern. Kölliker u. A. nehmen noch andere Zellengruppen für ihn in Anspruch. Eine weitere Gliederung dieses Kernes in Spezialzentren für Kehlkopf-, Gaumen-, Schlundmuskeln etc. wird von Wallenberg (Verhandl. d. Ges. D. N. 10) vorgenommen, ebenso von Kosaka-Yagita (ref. N. C. 08) und in noch weiterem Umfange von Hudovernig (J. f. Psych. 08 etc.); Brun (Arbeiten Monakow 12) schreibt ihm jedoch nur die Bedeutung eines besonders wichtigen Sammelpunktes für die entsprechenden zentralen und reflektorischen Erregungen zu, und Grabower (B. k. W. 11) vermutet, daß in der *Formatio reticularis* ein weiterer Kern für die respirator. Kehlkopfbewegungen enthalten sei. Von großem Interesse ist die von Rothmann (N. C. 12) experimentell festgestellte Tatsache, daß das Kehlkopfcentrum bis ins obere Halsmark reicht. Der hintere Vagus Kern wird von einigen Forschern als der sensible Endkern betrachtet, in welchem sich die sensible Vaguswurzel (vgl. hierzu Text und Figuren im Kapitel Hirnanatomie) aufzweigt, doch werden von anderen (Forel, Monakow, Bruce, Gehuchten, Kohnstamm) motorische resp. zentrifugal verlaufende Fasern aus diesem Kern abgeleitet. Marinesco meint, der N. ambiguus sei der motorische Kern für die quergestreifte, der hintere für die glatte Muskulatur des Vagusgebietes. Neuerdings hat er in Verein mit Parhon (Journ. de Neurol. 07) den Versuch gemacht, die genaueren Beziehungen der einzelnen Gangliengruppen zu den verschiedenen Muskeln festzustellen. In demselben Sinne hat sich Kohnstamm ausgesprochen, er nennt ihn den viszeralen Kern bzw. *Nucleus sympathicus medullae oblongatae*, er läßt Fasern für die glatte Muskulatur, das Herz und die Speicheldrüsen aus ihm hervorgehen. Ein Teil dieser Fasern trete in den N. intermedius und mittels dieses Nerven in den Facialis und die Chorda ein. Der *Nuel. dorsalis vagi* ist wahrscheinlich auch das autonome Gefäßzentrum der Eingeweide. Kosaka und Yagita (Neurologia 05) sind zu ähnlichen Ergebnissen und Anschauungen gelangt, ebenso Molhant (Névraxe 11); während Broeckaert den N. dorsalis in Beziehung zum Kehlkopf setzte. Für den sensiblen Endkern des Vagus hält Brun den *Nuel. intercalat.* Staderini, der an der dorso-lateralen Peripherie des Hypoglossuskerns liegt; während Andere den *Nuel. funiculi solitarii* als sensiblen Endkern ansprechen. Die Vaguswurzeln enden bzw. entspringen in den Kernen der gleichen Seite, doch sollen auch einzelne Bündel durch die Raphe hindurch zum *Nucleus* der anderen Seite ziehen (Schwalbe, Bunzl-Federn²⁾).

Es ist sehr wahrscheinlich, daß das sog. Längsbündel — der *Fascie. solitarii* — eine gemeinschaftliche sensible Wurzel des Vagus- und Glossopharyngicus bildet, die nicht — wie man früher annahm — aus dem Rückenmark heraufsteigt, sondern, aus den Wurzelganglien entspringend, in die *Med. obl.* hineindringt und nach abwärts zieht. Man bezeichnet sie jetzt gemeinlich als absteigende oder spinale Glossopharyngo-Vaguswurzel. Sie endigt im Solitärebündelkern, in den auch die im Trigemini und Facialis resp. Intermedius verlaufenden zentripetalen Fasern des Vagusgebietes eintreten (Kohnstamm³⁾). Die Empfindungsimpulse aus Schlund, Kehlkopf, Trachea und Bronchien werden auf dieser Bahn zentralwärts geleitet. Kosaka-Yagita schließen aus ihren Untersuchungen, daß das Solitärebündel durch spinalwärts ziehende Faserzüge in Beziehung zu den Vorderhörnern des Rückenmarks tritt, und daß diese Bahnen bei der Respiration eine Rolle spielen.

Inbesondere herrscht auch noch keine Sicherheit der Auffassung bezüglich der Anteilnahme des N. accessorius an der Innervation der vom Vagus versorgten Muskelgebiete. Früher wurden die im Vagus enthaltenen motorischen Fasern für die Kehlkopfmuskulatur (auch für die des Rachens, Magens usw.) vom Accessorius abgeleitet (Bischof, Longet, Bernard, Schiff u. A.). Dagegen wandten sich Großmann und besonders Grabower⁴⁾. Letzterer führte auf experimentellem Wege den Nachweis, daß die motorischen Fasern für den Kehlkopf in den untersten 4—5 Wurzelbündeln des Vagus enthalten seien. Durch anatomische Untersuchungen, die er in

¹⁾ Siehe dessen zusammenfassende Arbeit mit Wolfstein im Journ. f. Psychol. VIII. ²⁾ M. f. P. V. ³⁾ M. f. P. VIII. ⁴⁾ C. f. Phys. 1890 und A. f. Laryng. 1894. S. ferner Onodi, Dio Anat. und Physiol. der Kehlkopferven. Berlin 02, Hudovernig: N. C. 04 und Journ. für Pysch. IX.

meinem Laboratorium ausführte, zeigte er dann, daß diese Fasern aus dem *N. ambiguus* entspringen, während der *Accessorius* ausschließlich ein spinales Kerngebiet habe. Beim Menschen besteht ein deutlicher Zwischenraum zwischen den obersten *Accessorius*- und den untersten Vaguswurzeln, auch sind die letzteren dicker; ebenso sind die Kerne durch ein verhältnismäßig großes Gebiet getrennt. Immerhin verdient die oben erwähnte von Rothmann festgestellte Tatsache alle Beachtung. Nach Grabowers Darstellung existiert also ein sog. *Accessorius vagi* überhaupt nicht, der *Ramus internus* ist vielmehr ein Teil des *N. vagus*. Das war auch schon von Holl ausgesprochen worden und scheint von der Mehrzahl der neueren Forscher anerkannt zu werden. Bunzl-Federn läßt jedoch ebenso wie Roller, Darksehewitsch und Dees nach seinen experimentellen Untersuchungen den *Akzessoriuskern* bis in die *Oblongata* hinaufreichen und aus ihm Fasern in die Vaguswurzel eintreten. Auch Gehuchten läßt die motorischen Kehlkopfzweige aus dem *Accessorius* entspringen. Genaue Angaben über die Beziehungen der einzelnen Wurzelbündel des Vagus zu den aus ihm hervorgehenden Nervenzweigen und der von diesen beherrschten Muskulatur sind von Kreidl auf Grund experimenteller Untersuchungen am Affen gemacht worden. Und mit ihm nehmen Kohnstamm u. A. den Standpunkt ein, das gesamte Wurzelgebiet des Vagus (resp. Vagus-Glossopharyngeus-Akzessorius-systems) in drei Bündel, unbekümmert um ihren peripherischen Verlauf, zu sondern in die oberen (Glossopharyngeus), die mittleren (Vagus) und unteren (*N. accessorius vagi*).

Über die Bedeutung des Ganglion nodosum und jugulare sind von Alféevsky (These Moskau 07) und besonders von L. R. Müller (A. f. kl. M. Bd. 101) genauere Angaben gemacht worden. Letzterer hat auch bezüglich der Histologie des Vagusgebietes wichtige Untersuchungen angestellt. Einerseits entspringen aus diesen Ganglien sensible Fasern, andererseits werden sie von den viszeralen Bahnen des Vagus durchsetzt, die teilweise in ihnen eine Unterbrechung erfahren. Über Ursprung und Verlauf des Herzvagus und dessen Beziehung zu dem Ganglion *Wrisbergii* etc. gibt die Müllersche Abhandlung ebenfalls Aufschluß. Die beschleunigenden sympathischen Fasern sollen mit den extrakardialen, die hemmenden Vagusfasern mit den intrakardialen Ganglien in Beziehung treten (Hering, Aschoff).

Der Vagus hat ein sehr ausgebreitetes Innervationsgebiet, es erstreckt sich auf den Pharynx, Larynx, das Herz und die Lungen, den Ösophagus, Magen und selbst noch auf die Därme. Mittels des *N. auricularis vagi* gelangen Fasern des Vagus in die Tiefe des äußeren Gehörganges. An der Innervation des Gaumens ist der Vagus resp. Vago-*Accessorius* wesentlich beteiligt; einzelne Autoren sehen in ihm sogar den einzigen motorischen Gaumennerven. Ein Ast dieses Nerven, der *N. pharyngeus*, bildet mit dem Glossopharyngeus (und Sympathicus) den Plexus pharyngeus, der die Rachenmuskulatur und -schleimhaut innerviert.

Von den beiden Kehlkopfnerveu versorgt der *N. laryngeus sup.* den *M. cricothyroideus*, vielleicht auch die thyreo- und aryepiglottic. und die Schleimhaut der Epiglottis sowie die des Kehlkopfeinganges bis zur Glottis. Die sensible Innervation scheint keine streng unilaterale zu sein. Nach Hedon enthält der *Laryngeus superior* auch vasodilatatorische und sekretorische Fasern für die Kehlkopfschleimhaut und nach Asher-Flack sekretorische für die *Gland. thyroidea*. Der *N. laryngeus inferior* s. *recurrens* innerviert die gesamte übrige Kehlkopfmuskulatur und den unterhalb der Stimmritze gelegenen Teil der Schleimhaut. Über seinen Anteil an der Sensibilitätsversorgung gehen die Meinungen noch auseinander. Vielleicht enthält er nur zentripetale Fasern für die Muskelsensibilität (Grabower). Die sensibeln Fasern werden ihm durch einen Verbindungsast mit dem *Laryngeus sup.* zugeführt. Müller läßt auch viszerale Fasern (für das Herz) aus dem *Recurrens* entspringen. — Im Vagus sollen sensible Fasern verlaufen, die auf reflekt. Wege den Tonus der *Musculi cricoarytaen. postici* unterhalten (Dubois-Reymond-Katzenstein).

Durchschneidung des Vagus bei Tieren bedingt Verlangsamung und Vertiefung der Respiration durch Unterbrechung der Fasern, die reflektorisch anregend auf das Atmungszentrum wirken. Der *Laryngeus sup.* enthält zentripetale Fasern, deren Reizung die Atmung seltener und tiefer macht, resp. Stillstand der Atmung und Schluß der Stimmritze bedingt. In den Lungenästen verlaufen motorische Fasern für die glatten Muskeln des Bronchialbaumes, sensible (Husten erregende) für Bronchien und Lungen, ferner Fasern, deren Erregung hemmend auf die Herzhemmungsfasern, also pulsbeschleunigend wirkt (?), sowie die schon angeführten, zentripetal zum Atmungszentrum ziehenden. Doppelseitige Durchschneidung des Vagus bei Tieren führt den Tod herbei, da wegen mangelnden Verschlusses des Kehlkopfes Speiseteile in die Lunge geraten (Traube). Nach Schiff entwickelt sich infolge Lähmung der Vasomotoren in den Lungen eine

neuroparalytische Hyperämie. Die Folgezustände der doppelseitigen Vagotomie sollen ausbleiben, wenn sie nicht gleichzeitig erfolgt, sondern ein Nerv erst längerer Zeit nach dem andern durchgeschnitten wird (Nicolaidis). Bei doppelseitiger Vagotomie hört der psychoreflektorische Magensaftfluß (Pawlow) auf; es tritt eine schwere, vorübergehende Lähmung der Magenmuskulatur ein und es fällt die Hemmung des Magensaftflusses durch Schmerzen fort (Higier). — Von großem Interesse sind auch die experimentellen Untersuchungen Tschermaks (M. f. P. 09), nach denen ein Vagus vikariierend für den andern eintreten kann. Eichhorst sieht in dem N. vagus einen trophischen Nerven des Herzmuskels, dessen Durchschneidung Verfettung desselben bewirke. Andere, wie Mollard-Regaud, haben dem widersprochen.

Die Ösophaguszweige innervieren die Muskulatur und die Schleimhaut der Speiseröhre. Der Vagus enthält Sekretionsfasern sowie vasomotorische für die Magenschleimhaut, denn die Durchschneidung der Vagusstämme bewirkt Hyperämie der Magenschleimhaut. In einem Falle von Vagotomie nach Exner (s. S. 213), den ich beobachtete, zeigten jedoch die Magenfunktionen keine merkliche Beeinträchtigung. — Reizung des Vagus regt die Pankreassekretion an (Pawlow). — P. Maaß stellte fest, daß zu den Koronargefäßen sowohl vasokonstriktorische wie vasodilatatorische Fasern ziehen, und daß letztere zum größten Teil im Vagus verlaufen. L. R. Müller vermutet, daß die Empfindungen der Angst, des Zusammenschürens etc. sowie die der Völe bei Freude etc. durch Veränderungen in der Weite der Koronargefäße bedingt sein möchten. Außerdem führt der Vagus dem Magen die motorischen Fasern zu. Doch entstammen nach der Annahme von Bischoff, Batelli u. A. diese dem Accessorius, allerdings den Wurzeln, die von Grabower u. A. zum Vagus gerechnet werden. Es wird behauptet, daß der Vagus dem Ösophagus und Magen nicht nur motorische, sondern auch Hemmungsfasern zuführe (Kronecker-Meltzer, Openchowski, Langley), während Andere (Courlade-Guyon, Müller, Higier) den Sympathicus als den Hemmungsnerv bezeichnen. Außerdem sind in der Magenwand selbst gelegene Gangliengruppen als automatisch wirkende Zentren für Motilität und Sekretion betrachtet worden (Mering-Aldehoff, L. R. Müller); sie können aber vom zentralen Nervensystem aus beeinflußt werden. Auch trophische Störungen — Ulzeration der Magenschleimhaut — sollen durch Verletzung des Vagus erzeugt worden sein (Lorenzi). Eine Erweiterung des Magens nach Vagotomie wollen Carion und Hallion konstatiert haben. So sind auch die Symptome des Cardiospasmus und der Ösophagusaktasie bei Vaguserkrankung beobachtet und auf diesen Nerven bezogen worden (Kraus, Internat. Beitr. z. inn. Med., Richartz, D. m. W. 05). Auch die Darmbewegungen stehen zum Teil unter dem Einfluß dieses Nerven. — Die Hemmungsfasern für die Herzbewegung, sollen in den untersten Wurzelbündeln verlaufen (Cadman, Gehuchten). Eine leichte Vagusreizung vergrößert die Diastole, eine stärkere bringt das Herz zum Stillstand in Diastole. Schwache Vagusreizung soll nach den Beobachtungen einiger Physiologen mitunter auch Beschleunigung des Herzschlages zur Folge haben. Der Tonus der Herzvagi ist nach Hering großen Schwankungen unterworfen und wird besonders durch die Respiration beeinflußt. Die Lehre vom Einfluß des Nervensystems auf die Herztätigkeit hatte durch die Untersuchungen von Engelmann, His, Romberg, Krehl u. A. manche Wandlung erfahren. Namentlich war Engelmann für die Unabhängigkeit der Herzmuskelaktion vom Nervensystem eingetreten, ja es ist selbst in Abrede gestellt worden, daß motorische Nerven Elemente in den Herzmuskel gelangen, und es ist den im Herzen enthaltenen Nervenfasern und Ganglienapparaten die Bedeutung sensibler Apparate zugeschrieben worden. Dagegen ist jedoch vielfach, so auch von Kronecker und besonders von Cyon (Die Nerven des Herzens, Berlin 07) Widerspruch erhoben worden, und es kann diese Theorie heute als aufgegeben gelten. Bezüglich des N. depressor ist auf die Arbeiten von Cyon und Ludwig sowie auf die von Köster-Tschermak (A. f. An. 02 Suppl.) und L. R. Müller (A. f. kl. M. Bd. 101) zu verweisen. — Schließlich soll der Vagus auch einen Einfluß auf die Nierensekretion haben. Es scheint auch hier ein Antagonismus zwischen Vagus und Sympathicus zu herrschen (L. R. Müller). Vergl. zu diesem Abschnitt die anatomisch-physiol. Vorbemerkungen zum Abschnitt Sympathicus.

Ätiologie: Der Vagus kann an den verschiedensten Stellen seines Verlaufes durch Krankheitsprozesse, die sich in seiner Umgebung entwickeln, geschädigt werden, während er nur selten von einer primären Neuritis ergriffen wird. Eine rheumatische Form der Neuritis, die sich auf einen Recurrens beschränkt oder beide betrifft, wird hier und da erwähnt. Bei der multiplen Neuritis wird auch der Vagus nicht

selten beteiligt, besonders gilt das für die durch Alkoholismus bedingte Form. Die diphtheritische Lähmung greift relativ oft auf dieses Nerven-gebiet über, in der Regel sind es neuritische und degenerative Veränderungen im Nerven und seinen Verzweigungen, welche den Lähmungssymptomen zugrunde liegen (P. Meyer, Vincent u. A.). Zeichen der Vagus- resp. Rekurrenslähmung sind ferner bei Typhus (Lublinski, zur Helle, Weil), Pneumonie (Schroetter, Botkin), Scarlatina (Gottstein), Malaria (Schech), Cholera (Matterstock), Influenza (Schmidt, Krackauer, Réthi, Lähr), Gonorrhoe (Engel-Reimers, Lazarus), Beri-Beri (Miura, Kanasugi) und andern Infektionskrankheiten beobachtet worden.

Außer dem schon erwähnten Alkohol können auch andere Gifte den Nerven schädigen; das gilt in erster Linie für die chronische Blei-Intoxikation, ferner für die Arsenik-Vergiftung (Imbert-Gourbeyre, Oppenheim).

Bei einem Gelbgießer, der mit Blei, Zink und Phosphor zu tun hatte, sah ich die Zeichen einer Neuritis des N. vagus in akuter Weise entstehen. — Auch bei experimenteller Erzeugung des chronischen Saturnismus beim Pferde ist die Erkrankung des Vagus und Recurrens festgestellt worden (Thomassen).

Stimmbandlähmung wurde als Symptom der akuten Atropin- und Morphinintoxikation beobachtet. Blutung in die Vagusstämme bei Phosphorvergiftung konstatierte Reichel. Einigemal fand man eine Atrophie der Vagi, deren Ursache nicht ermittelt werden konnte.

Die im Verlauf der Tabes dorsalis auftretenden Vagussymptome sind zwar meistens bulbären Ursprungs, können aber auch auf einer Entartung des Nerven selbst beruhen, wie ich gezeigt habe. Für den peripherischen Ursprung ist besonders Cahn eingetreten; doch sind auch neuerdings wieder nukleäre Veränderungen in N. ambiguus nachgewiesen worden (Reuß, Wysziesiewtzewa). Die durch die Erkrankungen der Medulla oblongata (Geschwülste, Erweichungen, Blutungen, Bulbärparalyse, Tabes, multiple Sklerose etc.) bedingte Vaguslähmung ist an anderem Orte zu berücksichtigen.

Eine bei Halsrippen auftretende Rekurrenslähmung konnte ich auf die gleichzeitig bestehende Gliosis beziehen (s. S. 569).

Ziemlich häufig wird dieser Nerv in seinem intrakraniellen Verlauf an der Schädelbasis — durch meningitische Exsudate, syphilitische Prozesse, Blutungen, Geschwülste, Aneurysmen der Vertebralis, periostitische und kariöse Produkte — lädiert. Bei diesen basalen Affektionen wird er meist in Gemeinschaft mit andern Hirnnerven, und zwar besonders dem Glossopharyngens, Accessorius und Hypoglossus betroffen; es resultiert aus der gemeinschaftlichen Läsion dieser Nerven ein charakteristischer Symptomenkomplex. Arteriosklerotische Erkrankungen der Gefäße in der hinteren Schädelgrube, namentlich der Vertebralis und der A. cerebelli inferior, können den Vagus direkt durch Druck und Zerrung beteiligen. Bei Thrombose des Sinus transversus und der Vena jugularis wird auch der Vagus zuweilen in Mitleidenschaft gezogen (Stacke und Kretschmann, Schwarze, Kessel). Überhaupt können Eiterungen aus der Umgebung überall auf den Nerven übergreifen (Martius).

Verwundungen und Operationen am Halse treffen den X. Hirnnerven nicht selten. Namentlich ist er bei Unterbindungen der Carotis und Geschwulstexstirpation wiederholentlich verletzt worden. Die entsprechende Kasuistik ist von Deibel¹⁾, Traumann²⁾ und Weidner³⁾ gesammelt worden. Auch Geschloßverletzungen, die den Vagus dann fast immer in Gemeinschaft mit andern Nerven, so mit dem Hypoglossus und Sympathicus trafen, wurden beobachtet (z. B. von Hirsch). Andere-male sind es Geschwülste am Halse oder im Mediastinum, besonders häufig Drüsenumoren und Aneurysmen der Aorta (auch der Carotis und Subclavia), die den Vagus resp. den Recurrens vagi komprimieren. Syllaba Lad⁴⁾ fand in 19 von 69 Fällen das Atherom der Aorta als Ursache der Rekurrenslähmung. Bei Struma kommt es ebenfalls nicht selten zu Rekurrenslähmung, desgleichen ist bei Strumektomie die Nervenverletzung nicht immer zu vermeiden (Dumont⁵⁾, Leischner⁶⁾). Auch bei Mitralstenose wurde Rekurrenslähmung festgestellt (Ortner, Krauss, Hofbauer, Alexander) und auf die Erweiterung des Vorhofes oder Spannung des Lig. Botalli und die dadurch bedingte Kompression des Nerven bezogen, ferner bei Offenbleiben des Ductus Botalli (Schrötter⁷⁾). Ohm⁸⁾ konstatierte sie bei Pneumothorax und bezog sie auf die Verdrängung des Herzens, ebenso Lublinski.

Die im Verlauf der Tuberkulose gelegentlich auftretende Vagus- oder Rekurrenslähmung konnte einigemale auf eine Verwachsung des Nerven mit pleuritischen Schwarten zurückgeführt werden, häufiger sind wohl vergrößerte Lymphdrüsen im Spiele; zweifellos kommt aber auch eine einfache Neuritis dieses Nerven im Verlauf der Tuberkulose vor, wie sie an andern Nerven nachgewiesen ist. Bei anderweitigen Affektionen der Lungen und des Brustfells sowie bei Pericarditis kann der N. laryngeus recurrens ebenfalls in Mitleidenschaft gezogen werden (Bäumler, Unverricht, Landgraf). Septische Blutungen in die Nervenscheide als Ursache doppelseitiger Lähmung fand Grünberg⁹⁾. Die sich gelegentlich bei Laryngitis entwickelnde Lähmung der Stimm-bandmuskeln ist meistens muskulären Ursprungs. Auch ein Teil der bei Infektionskrankheiten vorkommenden Lähmungen scheint hierher zu gehören.

Die im Verlauf der funktionellen Neurosen (Hysterie) sowie bei Anämie auftretenden Vaguserscheinungen (Aphonie, Herzklopfen, Respirationsbeschwerden etc.) sind zentraler Natur und somit an anderer Stelle zu besprechen. Gerhardt erwähnt eine durch Überanstrengung verursachte gutartige Form der Rekurrenslähmung. Endlich sind Geschwülste am Nerven selbst, namentlich Neurome, in vereinzelt Fällen beobachtet worden.

¹⁾ Über die traumatische Vagusparalyse beim Menschen. Berlin 1881 (Inaug.-Diss.).

²⁾ Z. f. Chir. XXXVII. ³⁾ Z. f. Chir. XXXVII. S. auch Sedziak (ref. N. C. 08), Reich (Beitr. z. klin. Chir. Bd. 56), Semel (Beitr. z. kl. Chir. Bd. 73). ⁴⁾ Arch. bohém. de méd. 02. ⁵⁾ Z. f. Chir. 10. ⁶⁾ Mitt. a. d. Grenzgeb. XIX. ⁷⁾ Z. f. k. M. Bd. 43. Eine Zusammenstellung der Ursachen der Rekurrenslähmung gibt auch Félix, Semaine méd. 05. Die Frage der traumatischen Rekurrenslähmung behandelt Dege (B. k. W. 06). ⁸⁾ B. k. W. 05. S. zur Ätiol. der Rekurrenslähmung ferner Delavan, Méd. Record. 08, Guder-Dufour, Revue de Méd. 09, Brémont-Dor, Gaz. des hôp. 11. ⁹⁾ Z. f. Ohr. Bd. 59.

Symptome. Die Symptome sind bis zu einem gewissen Grade abhängig von dem Orte der Läsion. Die Zeichen einer totalen Vaguslähmung sieht man besonders bei den Prozessen, die an der Schädelbasis auf ihn übergreifen, doch sind bei diesen fast immer andere Hirnnerven, namentlich die oberen Wurzeln des XI. und meistens auch der IX. und XII. in Mitleidenschaft gezogen. Beschränkt sich die Affektion auf eine Seite, so sind: Einseitige Lähmung des Gaumens, des Kehlkopfes und Schlundes die typischen Ausfallerscheinungen, zu denen, wenn der XII. beteiligt ist, Lähmung und Atrophie der entsprechenden Zungenhälfte hinzukommt*). Das Gaumensegel hängt auf der erkrankten Seite schlaff herab und bewegt sich nicht bei der Phonation, die Sprache ist näseld, die aus der einseitigen Schlundlähmung erwachsenden Schlingbeschwerden sind meistens nicht erheblich, doch war z. B. in einem Falle Harmers das Schlingen fester Speisen unmöglich. Erben fand die hintere Pharynxwand auf der gelähmten Seite ausgebuchtet, das Zungenbein und den Kehlkopf nach der gesunden Seite verschoben. Doch ist diese Erscheinung, welche auf die Erschlaffung der Rachenmuskeln bezogen wird, inkonstant (Möbius, eigene Beobachtung). Beim Schlingversuch wurde mehrfach (auch von mir) eine kulissenartige Verschiebung der Rachenwand nach der gesunden Seite beobachtet. Das Stimmband steht in Medianstellung oder in Kadaverstellung und beteiligt sich weder bei der Phonation, noch bei der Respiration. Der degenerative Charakter dieser Lähmung konnte nur einigemal durch die elektrische Exploration festgestellt werden. Auch Anästhesie des Rachens und Kehlkopfes (sowie des äußeren Gehörganges) wurde nur selten nachgewiesen. Es geht kaum an, aus diesen Symptomen die ausschließlich auf die Erkrankung des Vagus zu beziehenden rein herauszuschälen. Dieselben Erscheinungen, ausgenommen natürlich die Zungenlähmung, sind bei Verletzungen des Vagus hoch oben am Halse beobachtet worden. Doch ist die Schlinglähmung bei extrakranieller Vaguserkrankung in der Regel nur wenig ausgeprägt.

Bezüglich der speziellen Symptomatologie der Gaumenlähmung, der durch den Ausfall der einzelnen Gaumenmuskeln bedingten Erscheinungen ist auf den allgemeinen Teil, ferner auf Mann (Z. f. Ohr. Bd. 47) zu verweisen.

Die sehr merkwürdige und schwer zu deutende Kombination einer Lähmung der rechten Gaumenrachenhälfte und des linken Stimmbandes sah ich bei einem jungen

*) Die Frage nach dem Sitze dieser einseitigen Gaumen-Kehlkopf-Nacken-Zungenlähmung ist vielfach diskutiert worden (Semon, Gowers, Secheh, Harmer), doch unterliegt es keinem Zweifel, daß entweder radikuläre oder peripherische Affektionen der entsprechenden Nerven zugrunde liegen, während eine nukleäre Entstehung dieses Symptomenkomplexes noch nicht sicher beobachtet ist. Kompression durch Geschwülste, Lues oder Verletzungen sind die Ursache, doch war die Ätiologie nicht immer klar. Die schon den früheren Forschern (Jackson, Beevor, Oppenheim) wohlbekannte gleichseitige Gaumen-Kehlkopflähmung ist mit der Bezeichnung des Avellisischen Syndroms belegt worden (vgl. Camillo Poli. Sulla sindrome di Avellis. Siena 06), Ferrari (Rif. med. 11) spricht von dem Syndrom Longhi-Avellis und versteht darunter die halbseitige Rachen-Kehlkopflähmung, Ich kann die Berechtigung dieser Auffassung und Namengebung nicht anerkennen. Auch die Bezeichnung Hémiplegie palato-laryngée (Rose- Le maitre, Annales des malad. de l'oreille 07) kann zu Mißverständnissen Anlaß geben. Wenn ich hinzufüge, daß in der französ. Lit. auch von „Syndrome de Schmidt“ (Mouisset-Bouchut, Lyon méd. 08) und „Syndrome de Jackson“ die Rede ist, so sieht man, welche Verwirrung hier herrscht und wie sehr es geboten ist, alle diese Bezeichnungen fallen zu lassen.

Mädchen, bei dem sich diese Affektion anscheinend im Anschluß an Influenza entwickelt hatte. Auch fand ich zweimal bei einer basalen Erkrankung die Gaumenlähmung nicht auf der korrespondierenden, sondern auf der gekreuzten Seite — ein Verhalten, dessen Erklärung mir Schwierigkeiten machte. Es hat sich vielleicht um eine Kontraktur (als Reizphänomen) auf der entsprechenden Seite gehandelt, durch welche eine Parese der anderen vorgetäuscht wurde.

Die Symptome von seiten des Herzens sind bei einseitigen Affektionen des Nervus vagus nicht konstant, indes ist zuweilen Verlangsamung, weit häufiger Beschleunigung der Herzaktion, z. B. bei Kompression durch Geschwülste (Hayem, Riegel, Stix u. A.) und bei Durchschneidung beobachtet worden. Bei einseitiger Vagotomie werden nicht selten alle Symptome — bis auf die Kehlkopflähmung — vermißt (Weidner, Gurfein, Reich¹⁾). Freilich handelte es sich da oft um die Durchschneidung eines Nerven, der schon vorher durch Kompression oder Durchwucherung lädiert war. Bei Verwundung und Kompression des Vagus können Reizerscheinungen — insbesondere Hemmung der Herz- und Atmungstätigkeit — die Symptomatologie beherrschen (Reich). Die Respirationsstörungen kommen, soweit sie nicht laryngealen Ursprungs sind, besonders bei zentralen Erkrankungen und doppelseitigen Läsionen des Nerven zustande. Bald wurde Verlangsamung, bald Beschleunigung und Unregelmäßigkeit der Atmung wahrgenommen. So wurde einigemale Pulsverlangsamung neben erheblicher Beschleunigung der Atmung bei Vagusaffektion festgestellt. Verlangsamung der Respiration bis auf 3—4 Atemzüge p. M. konstatierte Egger bei einem Tabiker und bezog sie auf doppelseitige Vaguslähmung unter Hinweis auf experimentelle Beobachtungen von Herzen und Pawloff. In keinem Falle von einseitiger Durchschneidung des Nerven waren dauernde Respirationsstörungen vorhanden (Traumann).

Von anderen Reiz- und Lähmungssymptomen, die auf den Vagus bezogen werden, bei den peripherischen Erkrankungen dieses Nerven aber nur gelegentlich auftreten, sind zu erwähnen: Erbrechen, Bulimie, Verlust des Hunger- und Durstgefühls*), Magenschmerzen, Diabetes (Henrat). In einem Falle stellte sich bei Berührung des bloßgelegten Vagus Erbrechen ein. Die bei Vagusdurchschneidung auch beim Menschen zuweilen beobachtete Pneumonie ist wohl stets als Schluckpneumonie aufzufassen. Zeichen, die auf Lähmung der vasomotorischen Lungenerven hinweisen, werden dabei vermißt.

Die Atonie und Erweiterung des Ösophagus scheint ebenfalls zu den Symptomen der Vaguslähmung zu gehören (Kraus, Richartz u. A.); Atonie und motorische Insuffizienz des Magens beobachtete Bálint.

Wegen der Beziehungen des N. vagus zum Herpes pharyngis und laryngis etc. s. Hunt (ref. R. of N. 10).

Die wichtigste Komponente dieser Symptomenreihe bildet die Kehlkopflähmung, die auch am häufigsten isoliert zur Beobachtung kommt, und zwar sowohl bei den Erkrankungen des Vagus selbst, als besonders bei denen des N. laryngeus infer. s. recurrens. Sie

¹⁾ Beitr. z. Chir. Bd. 56. Der Autor betont, daß demgegenüber die traumatische Vagusreizung schwere Symptome von seiten des Herzens und der Respiration hervorruft. S. ferner H. Schlesinger, W. kl. R. 08, Marsell, Brit. med. Journ. 08 und die oben angeführten experiment. Untersuchungen Tschermaks.

*) L. R. Müller bezweifelt, daß der Vagus mit der Vermittlung des Hunger- und Durstgefühls etwas zu tun habe.

betrifft häufiger den Nerven der linken Seite. Die Rekurrenslähmung kennzeichnet sich durch folgende Erscheinungen: das Stimmband der entsprechenden Seite steht fest in Kadaverstellung (die Stimmbänder verharren nach dem Tode in einer etwa die Mitte zwischen Ad- und Abdnkktion innehaltenden Stellung*) und bleibt unbeweglich sowohl bei der Phonation wie bei der Respiration (s. S. 107). Ist die Lähmung einseitig, so kann die Phonation noch dadurch bewerkstelligt werden, daß das gesunde Stimmband über die Mittellinie hinwegbewegt wird und noch einen leidlichen Schluß der Stimmritze vermittelt. Die Stimme braucht dann nicht wesentlich alteriert zu sein, ist aber meistens etwas heiser und rauh oder nimmt bei totaler Lähmung den Charakter der permanenten Fistelstimme an. Auch für die Erweiterung der Stimmritze bei der Inspiration genügt die Abduktion des gesunden Stimmbandes, indes ist die tiefe Inspiration doch meistens von Stridor begleitet und die Hustenstöße erfolgen geräuschlos.

Grossmann hatte auf Grund experimenteller Untersuchungen behauptet, daß das Stimmband bei Rekurrenslähmung sich in Medianstellung beuge und diese auf die Wirkung des Cricothyreoideus bezogen, indes ist das von F. Klemperer, Chiari, Herzfeld, Dubois-Reymond und Katzenstein u. A. nach experimentellen und klinischen Beobachtungen bestritten worden. Grabower hat die Medianstellung auch eintreten sehen, sie geht aber nach seinen Erfahrungen schnell in Kadaverstellung über, da der M. cricothyreoideus zwar zunächst an Stelle des gelähmten M. vocalis die Spannung des Stimmbandes übernimmt, dann aber nach einigen Tagen selbst erlahmt (A. f. Laryng. VII und B. k. W. 06). Siehe weiter zu dieser Frage: Sinnhuber (B. k. W. 04 und A. f. kl. M. Bd. 79) und die Diskussion in B. k. W. 06 Nr. 43 u. 44, ferner Rosenbaeh (B. k. W. 06 Nr. 46) und Maneioli (La Sperenza 08). Bei unvollständiger Rekurrenslähmung ist die Medianstellung der gewöhnliche Befund.

Das Symptom des einseitigen Kehlkopfmuskelkrampfes bei Kompression des N. recurrens beobachtete Menzel (W. kl. W. 08).

Schwer sind die Erscheinungen bei doppelseitiger Rekurrenslähmung, die allerdings nur selten durch periphere Nervenerkrankung (Kompression durch große Tumoren, Aortenaneurysmen, Ösophagusverbrennung in einem Falle Benenatis etc.) bedingt ist. Es besteht vollständige Aphonie, auch beim Husten fehlt der Schluß der Glottis, und die Atmung ist nicht nur infolge der ungenügenden Weite der Glottis, sondern besonders dadurch behindert, daß bei der Inspiration die Stimmbänder aspiriert werden, sich aneinanderlegen und die Stimmritze verschließen, daher der langgezogene inspiratorische Stridor und die Dyspnoe. Nicht selten führen die den Vagus (zentral oder peripher) und Recurrens treffenden Schädlichkeiten zu einer ausschließlich die Cric Arytaenoidei postici betreffenden Lähmung, es besteht dann respiratorische Kehlkopfparalyse bei normaler Phonation. Es kann sich dann eine sekundäre Kontraktur der Stimmbandanspanner entwickeln, die das Atmungshindernis noch zu steigern imstande ist. Die Kompression, die Umschnürung des Recurrens kann diesen Zustand ebenfalls erzeugen. Krause faßte ihn als primäre Adduktorenkontraktur auf, doch trifft diese Deutung nicht zu, wenn auch das Vorkommen einer primären Adduktorenkontraktur damit nicht in Abrede gestellt werden soll. Die Erscheinung ist vielmehr darauf zurückzuführen, daß die den Nerven treffenden Noxen zuerst die Abduktoren lähmen

*) Vgl. dazu jedoch die Ausführungen von Rosenbaeh in B. k. W. 06.

(Rosenbach, Semon). Es wiederholt sich hier die in der Pathologie des Nervensystems oft beobachtete Tatsache, daß eine den Nerven treffende (mechanische, toxische, infektiöse) Schädlichkeit keineswegs alle seine Fasern gleichmäßig tangiert.

Semon unterscheidet bei der progredienten Rekurrenslähmung drei Stadien: 1. das der isolierten Postikuslähmung kennzeichnet sich durch die verringerte Abduktionsbreite des Stimmbandes; 2. das der Postikuslähmung mit sekundärer Kontraktur der Adduktoren, es charakterisiert sich außerdem durch Fixierung des Stimmbandes in oder dicht bei der Mittellinie; 3. das der totalen Rekurrenslähmung mit Kadaverstellung.

Semon und Horsley (Intern. Centr. f. Lar. XI) fanden, daß auch nach dem Tode des Tieres die elektrische Erregbarkeit zuerst in den Abduktoren erlischt. Zu ähnlichen Ergebnissen kamen Donaldson und Hooper. Nach B. Fränkel und Gad betrifft auch bei allmählicher Abkühlung des Nerven die Funktionsstörung zuerst die Abduktoren. Für die Einwirkung chemischer Agentien hat das Frese bestätigt. Daß die Fasern für die Glottisöffner ein gesondertes Bündel im Recurrens bilden, wird von Risien Russel behauptet, und es hat das im Hinblick auf die Stofffelsen Entdeckungen nichts Befremdendes. Beim Pferde sollen im Vagus und Recurrens die Faserbündel für Respiration und Phonation gesondert verlaufen (Onodi). Endlich glaubt Grabower Verschiedenheiten in dem Verhalten der Nervenendigungen zwischen den Postici und den Adduktoren und eine quantitativ ärmere Nervenversorgung des Posticus gefunden zu haben (B. k. W. 04 und 11). Broeckaert, der die Richtigkeit des Semonschen Gesetzes für die zentralen Erkrankungen zugibt, will das frühere Erlahmen der Abduktoren bei der peripherischen Rekurrenslähmung darauf zurückführen, daß die Öffner von Haus aus die schwächere Muskelgruppe bilden; gegen diese Deutung erhebt jedoch Kuttner Einspruch. Es existiert eine Beobachtung von Saundby, in welcher bei Läsion des Nerven zuerst die Verengerer der Stimmritze von Lähmung hefallen wurden; aber eine so vereinzelte Beobachtung ist nicht in stande, das Rosenbach-Semonsche Gesetz umzustößen, wie das besonders auch Rosenbach selbst hervorhebt (B. k. W. 06). Die Diskussion über die Innervation der Abduktoren bei ruhiger Atmung, über das Zustandekommen der Medianstellung bei Postikuslähmung etc. ist aber auch heute noch nicht geschlossen [Kuttner-Katzenstein, Dorendorf, Grabower (B. k. W. 04), Kuttner (A. f. Laryng. Bd. 18 u. 19) u. A.]. Körner (Z. f. Ohr. 08) will das Horsley-Semonsche Gesetz nur für die Stammlähmungen des Nerven, nicht aber für die nukleären gelten lassen, doch wird dem von Grabower (A. f. Laryng. XXIII) und Kuttner (ebenda) widersprochen.

Die Postikuslähmung ist auch im Gefolge der Infektionskrankheiten (Typhus, Diphtheritis etc.) nicht selten beobachtet worden.

Eine sich auf die Phonatoren beschränkende doppelseitige Lähmung ist wohl immer zentralen Ursprungs, seltener durch organische Erkrankungen der Medulla oblongata als durch Hysterie bedingt. Die organischen Erkrankungen erzeugen entweder nur respiratorische Paralyse oder gewöhnlich gleichzeitig phonische und respiratorische. Eine unvollkommene Lähmung der Phonationsmuskeln wird jedoch auch bei materiellen Erkrankungen des Nervensystems, z. B. bei multipler Sklerose, Bulbärparalyse etc., nicht selten beobachtet. Reine Postikuslähmung soll auch bei Hysterie vorkommen; mir ist das zweifelhaft.

Isolierte Lähmung des N. laryngens superior ist nur in vereinzelten Fällen — nach Verletzungen, Operationen am Halse — konstatiert worden. Sie äußert sich durch Lähmung des Cricothyreoidens — mangelnde Annäherung von Schild- und Ringknorpel bei der Lautbildung, rauhe tiefe Stimme, schnelle Ermüdung bei der Intonation — und Anästhesie der Kehlkopfschleimhaut. Auch die Bewegungen des Kehlkopfs sollen infolge Lähmung der Thyreo- und Ary-Epiglottici ausfallen, doch wird die Beziehung des Nerven zu diesen Muskeln z. B. von Gerhardt bezweifelt. Ein Höherstehen des hinteren Abschnitts

der Stimmlippe auf der gelähmten Seite beschreiben Moeser und Dorendorf. Nach letzterem soll außerdem eine Auswärtsdrehung der Aryknorpel im Ruhezustand vorhanden sein.

Holger Mygind (A. f. Laryng. XVIII) erwähnt noch die mangelhafte Adduktion der vorderen Hälfte des Stimmbandes und die Faltung desselben.

Nach Anschauung einiger Forscher hat auch der Laryngeus inferior Anteil an der sensiblen Innervation des Kehlkopfes; besonders hält Massei (B. k. W. 06) die Anästhesie des Kehlkopfeingangs für ein reguläres Symptom der Rekurrenslähmung. Gegen die Darstellung Masseis haben jedoch Kuttner und Meyer (A. f. Laryng. XIX u. B. k. W. 07) sowie Glas (W. m. W. 08) und Onodi (Arch. ital. d. Laring. 10) energisch Front gemacht. Onodi lehrt, daß die sensible Innervation jeder Seite eine bilaterale sei; das gibt auch Avellis (A. f. Laryng. XVIII) an.

Remak (B. k. W. 03) nimmt für den galvanischen Sehluekreflex die sensiblen Fasern des Laryngeus superior in Anspruch und glaubt in dem Ausfall desselben ein Symptom seiner Lähmung erblicken zu können, doch hat B. Fraenkel dem widersprochen.

Bei Bleivergiftung ist doppelseitige Parese der Mm. thyreoarytaen. interni, auch gleichzeitige Lähmung der Glottiserweiterer, sowie einseitige Stimmbandlähmung nachgewiesen worden.

Den degenerativen Charakter der Rekurrenslähmung konnte ich¹⁾ in einzelnen Fällen daraus erschließen, daß die elektrische Reizung dieses Nerven am Halse auch bei Anwendung der stärksten Ströme erfolglos blieb. In der Norm bewirkt sie eine Adduktion der Stimmbänder.

Die Besprechung der sog. Vagusneurosen: der paroxysmalen Tachykardie, des Asthma nervosum etc. gehört nicht hierher (s. aber das Kapitel Neurasthenie).

Die Therapie kann nur zuweilen der *Indicatio causalis* gerecht werden. Bei syphilitischer Grundlage wirkt Jod und Hg sowie Salvarsan auch in diesen Fällen manchmal heilbringend; so habe ich eine Rekurrenslähmung unter spezifischer Behandlung zurückgehen sehen; den gleichen Erfolg erzielte Steinhaus bei doppelseitiger Rekurrenslähmung auf dieser Grundlage. Die Vagusaffektion bei Alkohollähmung fordert zur Darreichung der sonst zu meidenden Alcoholica (Wein, Kognak) auf sowie zur Anwendung weiterer Exzitantien. Die saturnine Kehlkopflähmung macht die Bekämpfung der Allgemeinintoxikation durch Bäder, Abführmittel, ev. Jodkalium notwendig.

Die Entfernung einer den Vagus komprimierenden Geschwulst, die z. B. mit Erfolg von Semel ausgeführt wurde, die Behandlung eines Aneurysma kann die Zeichen der Vagusläsion, z. B. die Rekurrenslähmung zurückbringen (Landgraf, Litten), doch kommen auch spontane Verlaufschwankungen und Rückbildung dieser Lähmung bei Aortenaneurysmen vor (Groszmann, Berent²⁾). Lymphome sind zuweilen durch den Gebrauch der Jodeisenpräparate, des Arseniks und roborierende Diät, ev. auch durch Röntgenbestrahlung zur Resorption zu bringen. Reich hält die durch Vagusreizung bedingten Symptome bei Geschwulstkompression etc. für gefahrbringender als die der Vagotomie und rät deshalb, wenn das von ihm empfohlene Verfahren der temporären Vagusauschaltung durch Kokainisierung des Nerven oberhalb und unterhalb der Läsionsstelle nicht zum Ziele führt, den Nerven zu durchschneiden. Martens³⁾ erzielte bei doppelseitiger Posticuslähmung mit Adduktoren-

1) A. f. P. XVIII. 2) B. k. W. 04. 3) A. f. kl. Chir. (Bd. 96) 11.

kontraktur durch Resektion des Laryngens inferior Besserung, indem die Stimmritze sich erweiterte.

Bei Vagndurchschneidung kann die Nervennaht und die greffe nerveuse bzw. Nervenastomose mit einem der benachbarten Nerven in Frage kommen, entsprechend den experimentellen Beobachtungen von Calugareanu und Henri¹⁾ sowie von Hegner²⁾, der beim Tiere den durchschnittenen peripheren Recurrens in den Vagus verpflanzte. Mit gutem Resultat will S. Horsley³⁾ die Naht am Recurrens ausgeführt haben. — Von der Verwendung der Paraffininjektion zum Ausgleich dieser Lähmung ist auch die Rede (Brünings).

Der Erfolg der Elektrotherapie ist bei den durch organische Erkrankungen bedingten Larynxparalysen ein zweifelhafter. Doch sind nicht wenige Fälle von angeblich rheumatischer Lähmung des Recurrens beschrieben worden, in denen die Faradisation Heilung gebracht haben soll. Jedenfalls ist es ratsam, sich auf die perkutane elektrische Reizung zu beschränken. Die intralaryngeale Reizung kann bei Postikuslähmung die Beschwerden wesentlich steigern, indem sie die Stimmbandspanner direkt und reflektorisch reizt. Um den Laryngens recurrens außen am Halse zu erregen, setze man eine knopfförmige Elektrode (Kathode) zwischen inneren Rand des Sternocleidomastoidens und Kehlkopf in der Höhe des Ringknorpels auf und drücke sie tief ein und nach abwärts. Bei Schließung eines starken galvanischen Stromes gelingt es, den gesunden Nerven mit Erfolg zu reizen.

Auch eine Gymnastik und Massage des Kehlkopfs wird als erfolgreich gerühmt: Durch Druck auf den hinteren Teil der Thyreoidknorpel soll eine Annäherung der Arytänoidknorpel und Stimmbänder bewirkt werden, während der Kranke aufgefordert wird, zu phonieren. Wesentliche Erfolge sind auf diesem Wege wohl nur bei den hysterischen Phonationslähmungen (s. das Kapitel Hysterie) zu erreichen.

Die Postikuslähmung kann die Ausführung der Tracheotomie erleichtern.

Die Lähmung des N. accessorius Willisii.

Nach den im vorigen Kapitel entwickelten Anschauungen ist man nicht berechtigt, von einem inneren Ast des Accessorius, dem Accessorius Vagi, zu sprechen, da diese Faserbündel schon bei ihrem Ursprung dem Vagus angehören. Indes sind doch auch einzelne neuere Autoren wieder geneigt, dem Accessorius außer seinem spinalen Kern, dem der Ramus externus entstammt, noch Zellengruppen in der Oblongata zuzuweisen und die entsprechenden Wurzelbündel zum Accessorius zu rechnen, so daß diese Frage als eine noch nicht endgültig gelöste betrachtet werden muß.

Der Ramus externus, resp. der N. accessorius, versorgt den M. sternocleidomastoidens und M. cucullaris. Der erstere steht fast ausschließlich unter der Herrschaft des Accessorius und empfängt keine oder nur unbedeutende Nervenfädchen von dem 2. und 3. Halsnerven

¹⁾ Journ. de Physiol. 1900. ²⁾ Inaug.-Diss. Berlin. 09 M. f. P. XXV. S. auch Navratil (Orvos. Hetilap. Bd. 54), der den N. recurr. mit dem ramus desc. Hypoglossi verknüpfte. ³⁾ Ann. of surger. 10.

An der Innervation des Cucullaris, und zwar sowohl seiner klavikulären als besonders seiner akromialen Partie (Sternberg, Schulz), beteiligen sich jedoch die Zervikalnerven ausgiebiger, so daß eine den Accessorius außer Funktion setzende Erkrankung nicht immer zu einer völligen Lähmung des Cucullaris führt. Freilich scheint der Anteil der zervikalen Nerven an der Innervation dieses Muskels ein individuell wechselnder zu sein. So erklärt es sich wohl zum Teil aus diesem Umstande, daß die Beobachtungen der verschiedenen Autoren (Remak, Bernhardt, Schmidt, Schlodtmann¹), Laehr²) Cassirer, Knieriem³) u. A.) bezüglich des Verhaltens der mittleren Cucullarisbündel bei Lähmung des Nerven nicht völlig kongruieren. In einem von mir beobachteten Falle, in welchem zur Heilung eines Krampfes in diesem Nervengebiet der Accessorius beiderseits durchschnitten und ein großes Stück aus ihm exzidiert war, fehlte der Sternocleidomastoideus vollkommen, während vom Cucullaris überall noch kontraktionsfähige Muskelbündel erhalten waren bei erheblicher Schwäche und Atrophie des Muskels. Die Schaukelstellung war nur angedeutet. Auch bei einem neuerdings von mir untersuchten Patienten waren die Ausfallserscheinungen auffallend gering. Schulz⁴) will nur die untere Portion des Cucullaris ausschließlich dem Accessorius unterordnen.

Die von Lesbre - Maignon (Journ. de Physiol. 08) vertretene Anschauung, daß die Zervikalnerven überhaupt nichts mit der motorischen Innervation des Cucullaris zu tun haben und nur sensible Bahnen enthalten, steht mit den Tatsachen nicht im Einklang.

Wenn wir von den Erkrankungen des oberen Halsmarkes absehen, die durch Zerstörung des Kerns und seiner Wurzeln zu Lähmungserscheinungen im Bereich beider Accessorii führen können (Myelitis cervicalis superior, progressive Muskelatrophie spinalen Ursprungs, Gliosis cervicalis etc.), so sind besonders folgende Ursachen der peripherischen Lähmung hervorzuheben: Die Caries der obersten Halswirbel mit Kompression der Nervenwurzeln durch tuberkulöse Granulationen und Abszesse, die Peripachymeningitis tuberculosa und syphilitica, Neubildungen und meningitische Exsudate in der Gegend des Foramen magnum, vom Felsenbein ausgehende Prozesse im Bereich des Foramen jugulare —, ferner Verletzungen des Nerven am Halse (besonders bei Geschwulstoperationen, dann zur operativen Heilung des Akzessoriuskrampfes etc.; so sah ich auch einen Fall, in welchem bei der Resektion der Halsrippe der Accessorius lädiert und gelähmt worden war), Kompression desselben durch Geschwülste. In den letzten Jahren hat die unheilbare Fazialislähmung besonders oft Anlaß zu einer artefiziellen Schädigung dieses Nerven behufs Ausführung der Greffe nerveuse geboten (Faure, Kennedy, Bernhardt-Körte, Stewart-Balance u. A.).

Auch eine primäre Neuritis des Nerven kommt vor.

Ob die bei Tabes in einigen Fällen (Martius, Ilberg, Ehrenberg, Seiffer, Oppenheim) beobachtete Akzessoriuslähmung zentralen oder peripherischen Ursprungs ist, steht noch dahin.

Meistens wurde eine einseitige Affektion des Nerven, einigemale eine doppelseitige beobachtet, dabei war öfters, namentlich bei Affektionen

¹) Z. f. N. V (Literatur). ²) N. C. 1899. ³) N. C. 11. ⁴) Z. f. N. XXII.

an der Schädelbasis, im Foramen jugulare oder unmittelbar nach dem Austritt aus diesem, der Vagus und gelegentlich auch der Hypoglossus ergriffen. In einem Falle von Geschwulstexstirpation am Halse war der Sympathicus, Hypoglossus und Accessorius (am Foramen jugulare) durchschnitten worden.

Die Symptome sind nach den vorliegenden Erfahrungen ausschließlich motorische*): Es besteht Lähmung des Sternocleidomastoideus und unvollständige oder seltener vollständige Lähmung des Cucullaris. Die erstere braucht eine Deformität nicht zu bedingen, sie entsteht nur dann, wenn sich in dem Muskel der gesunden Seite eine sekundäre Kontraktur entwickelt. Die Lähmung des Sternocleidomastoideus verrät sich dadurch, daß der Kopf resp. das Kinn nicht vollständig nach der entgegengesetzten Seite gedreht werden kann, und daß bei diesem Bewegungsversuch die Anspannung des Sternocleidomastoidens fehlt. Auch tritt der Muskelbauch bei tiefer Inspiration nicht mehr hervor. Ferner fiel es mir einigemale auf, daß der M. omohyoideus beim Sprechen etc. ungewöhnlich deutlich hervortrat. Bei doppelseitiger Lähmung des Sternocleidomastoideus fällt der Kopf leicht nach hinten und kann — namentlich in der horizontalen Lage — nicht ordentlich geneigt werden. In einem von mir untersuchten Falle wurde jedoch diese Bewegung mit voller Kraft ausgeführt.

Die durch vollständige Lähmung des Cucullaris bedingte Stellungsanomalie des Schulterblattes und Bewegungsstörung ist schon S. 17 geschildert worden. Hier ist nur noch anzuführen, daß die in vielen Fällen konstatierte Unvollständigkeit der Lähmung sich besonders durch das Fehlen der Schaukelstellung des Schulterblattes äußerte. Die Lähmung des Cucullaris beeinträchtigt die Bewegungsfähigkeit des Armes etwas, insbesondere ist seine Erhebung eine unvollkommene und kann mit Schmerzen verknüpft sein, die zuweilen erhebliche sind. Das Heben schwerer Lasten ist besonders beeinträchtigt. Die Lähmung ist — abgesehen von den leichtesten Fällen — eine degenerative und durch die bekannten Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit gekennzeichnet.

E. Remak¹⁾ hat darauf hingewiesen, daß die bei Akzessoriusdurchschneidung auftretende Funktionsstörung eine weniger erhebliche ist, wenn sie oben am Halse, als wenn sie nahe dem Eintritt des Nerven in den Cucullaris vorgenommen wird, da sich in dem letzteren Falle dem Nerven schon die zervikalen Zweige zugesellt haben. Beobachtungen von Sternberg, Neisser, Laehr, Krähemann²⁾ u. A. sprechen für die Richtigkeit der Romakschen Auffassung.

Die Prognose richtet sich nach dem Grundleiden.

Daß sich auch bei anfänglich schwerer Lähmung die Störungen später auszugleichen pflegen, schließen Brissaud-Sieard (R. n. 09) aus ihren Erfahrungen, und Babinski (R. n. 10) zeigt sich von der späteren Rückbildung der schweren Lähmungserscheinungen trotz Neurektomie eines 1 cm langen Stückes so überrascht, daß er die Frage aufwirft, ob der Accessorius in dieser Hinsicht eine Sonderstellung einnehme. Es ist aber nicht zu bezweifeln, daß es auch bei Neurektomie anderer Nerven zuweilen zu einem Ausgleich durch spontane Regeneration kommt. Ferner möchte ich nach eigenen Beobachtungen nicht ausschließen, daß eine Regeneration durch Hineinwachsen von Nervenfasern aus der gesunden Seite in den gelähmten Muskel vorkommt.

*) Die von Knieriem in einem Falle konstatierten Sensibilitätsstörungen dürften sich wohl durch die Läsion benachbarter Nerven erklären.

¹⁾ B. k. W. 1888 u. 1892. ²⁾ Inaug.-Diss. Leipzig 03.

Die Therapie hat besonders da Aussicht auf Erfolg, wo ein syphilitischer Prozeß oder ein leichteres Trauma im Spiele ist. Die Lähmung ist durch Anwendung des elektrischen Stromes zu bekämpfen. Gaupp hat einen Stützapparat empfohlen, der bei doppelseitiger Lähmung des Cucullaris den nach vorn gesunkenen Schultergürtel zurückzieht und es so ermöglichen soll, daß die unversehrten Muskeln (Serratus, Deltoideus etc.) ihre Kraft voll entfalten können und die durch Zerrung bedingten Schmerzen schwinden. Bei veralteter Lähmung sind auch in diesem Gebiete Muskel- und Nerven-Transplantationen ausgeführt worden. Katzenstein bildete zu diesem Zweck einen Lappen aus dem Cucullaris der gesunden Seite. Mittels eines aus der Fascia lata entnommenen Streifens fixierte Rotschild¹⁾ den inneren Rand des Schulterblattes an die Wirbelsäule und erreichte damit einen fast vollständigen Ausgleich der Funktionsstörung.

Die Lähmung des N. hypoglossus.

Der XII. Hirnnerv wird weit häufiger in seinem intrazerebralen und bulbären, als in seinem peripherischen Verlauf von Krankheitsprozessen betroffen. Von 79 Fällen, die Ascoli²⁾ aus der Literatur zusammenstellte, hatte nur $\frac{1}{3}$ peripherische Grundlage. Die intrazerebrale Leitungsbahn, die vom Rindenzentrum bis zum Kern in der Med. obl. herabzieht, schließt sich der Bahn für die Extremitäten (wenigstens innerhalb des Großhirns) an, so daß die Hypoglossuslähmung derselben Seite eine fast regelmäßige Begleiterscheinung der Hemiplegie bildet. Dabei besteht niemals Atrophie der Zungenmuskulatur, weil das trophische Zentrum im Hypoglossuskern der Med. obl. enthalten ist.

Die Erkrankungen der Medulla oblongata ziehen den Hypoglossuskern und die Wurzeln meistens doppelseitig in Mitleidenschaft und verursachen eine doppelseitige atrophische Zungenlähmung, die aber fast immer mit Lähmung anderer Hirnnerven verknüpft ist. Es kommt jedoch auch eine einseitige Kernerkrankung nicht so selten vor.

Als Ursache und Grundlage der peripherischen Hypoglossuslähmung sind zunächst Krankheitsprozesse in der hinteren Schädelgrube anzuführen, die die hier verlaufenden Hirnnerven schädigen. Geschwülste der Schädelbasis, meningitische Exsudate, basale Blutungen, kariöse Prozesse können in dieser Weise wirken; da der Hypoglossus nahe dem Vagus und Accessorius verläuft, werden diese Nerven durch Geschwülste und Exsudate, die sich neben der Medulla oblongata etablieren, oft gleichzeitig (und zwar einseitig) komprimiert, und es entsteht die schon S. 656 geschilderte Symptomentrias der Gannnen-, Kehlkopf- und Zungenlähmung (oft unter Beteiligung des Accessorius). Auch Aneurysmen der Vertebralis können in dieser Weise den XII. Hirnnerven beeinträchtigen. Bei seinem Durchtritt durch das Foramen condyloid. ant. kann er durch syphilitische (Lewin) und kariöse (eigene Beob. Lüscho³⁾ u. A.) Prozesse geschädigt werden. Auch bei Caries und Luxation der obersten Halswirbel hat man Lähmung dieses Nerven beobachtet. Basisfraktur mit Beteiligung des Canalis hypoglossi würde

1) D. m. W. 11. 2) Il Policl. 1897. 3) Inaug.-Diss. Greifswald 1884.

von M. Brasch als Ursache der isolierten Hypoglossuslähmung angenommen. In einem Falle Dupuytren's waren es Hydatidenzysten, die ihn an dieser Stelle bedrängten.

Nach seinem Antritt aus der Schädelhöhle wird er zuweilen noch in Gemeinschaft mit den benachbarten X. und XI. Hirnnerven lädiert. Hier sowohl wie am Halse kann er durch Traumen getroffen, durch Geschwülste komprimiert, durch Geschwulstexstirpation verletzt werden. Fälle dieser Art sind von Hutchinson, Weir Mitchell, Schüller, Bernhardt, Remak¹⁾, Traumann²⁾, Paget, Ascoli, Biancone³⁾, Debove⁴⁾ u. A. beschrieben worden. Neuerdings ist eine artefizielle Parese dieses Nerven als Folge einer zielbewußten Operation, der greffe nerveuse zwischen ihm und dem Facialis, erzeugt worden (Körte, Ballance, Kennedy u. A., s. S. 543).

Eine einfache isolierte Neuritis scheint, wenn auch sehr selten, vorzukommen (Erb⁵⁾, Montesana, Marina⁶⁾, Hoffmann⁷⁾, Panski⁸⁾). In mehreren der so gedeuteten Fälle war jedoch eine akute Infektionskrankheit (Scarlatina, Angina), meist mit Beteiligung der Halsdrüsen, vorangegangen. In den letzten Jahren haben Schlippe⁹⁾ und Kron¹⁰⁾ derartige Beobachtungen veröffentlicht. Ob die Hemiatrophia linguae auch einen toxischen Ursprung (Blei-, Arsenik-, Alkoholvergiftung) haben kann, ist zweifelhaft. Pastrovich¹¹⁾ hat einen Fall beschrieben, in welchem Alkoholismus die Ursache zu sein schien.

Die Hemiatrophia linguae ist ferner bei Tabes, Syringomyelie, Sclerosis multiplex, als kongenitale Erscheinung allein oder im Verein mit Schwund anderer Hirnnerven resp. Muskeldefekten und als Komponente der Hemiatrophia facialis beobachtet worden. In dem Heubner'schen Falle von anatomisch nachgewiesener Hypoplasie der Nervenkerne war auch der Hypoglossus beteiligt; eine ähnliche Beobachtung bringt Gierlich.

Die peripherische Hypoglossuslähmung kennzeichnet sich durch Lähmung und Atrophie der entsprechenden Zungenhälfte. Am Boden der Mundhöhle weicht die Zunge gar nicht oder mit der Spitze nach der gesunden Seite ab. Traumann führt die Erscheinung darauf zurück, daß der Tonus der Längsmuskeln die gesunde Hälfte etwas verkürzt. Der Styloglossus könnte dabei auch eine Rolle spielen. Gowers erwähnt, daß im Munde die Zungenwurzel auf der gelähmten Seite höher stehe als auf der gesunden, infolge Ausfalls der tonischen Kontraktion der hinteren Fasern des M. hypoglossus — ich habe das auch einigemal gesehen, aber auch unter denselben Bedingungen vermißt. Traumann beschuldigt den Ausfall des Genioglossus, dessen Tonus die Zunge in ihrer normalen Lage erhalte. — Innerhalb des Mundes kann sie gewöhnlich nur unvollkommen nach der kranken Seite bewegt werden, so daß es Schwierigkeiten macht, den Oberkiefer, die Zähne, den Gaumen auf dieser mit der Zungenspitze abzutasten, die Bissen aus der Wangentasche hervorzuholen etc. Es ist das im wesentlichen auf den Ausfall des Styloglossus und der Longitudinales zurückzuführen. Doch ist diese

1) B. k. W. 1888 u. 1892. 2) Z. f. Chir. 1893. 3) Riv. sper. di Fren. XXIX. 4) Presse méd. 03. 5) A. f. kl. M. 1835. 6) N. C. 1896. 7) N. C. 1899. 8) N. C. 03. 9) D. m. W. 09. 10) M. f. P. XXVI. 11) Riv. sper. di Fren. XXVII.

Beeinträchtigung nur selten eine erhebliche. Hervorgestreckt, weicht sie nach der gelähmten Seite ab (Bidder, Schiff), und es bildet die Raphe einen Bogen, dessen Konkavität nach der gelähmten Seite gewandt ist (vgl. Fig. 41 S. 104). Dinkler¹⁾ bezeichnet als charakteristisch für die Deviation bei peripherischer Hypoglossuslähmung: Ablenkung nach der gelähmten Seite mit Krümmung der Spitze nach der gesunden Seite beim Heransstrecken (?), Ablenkung der Zunge nach der gesunden Seite beim Zurückziehen der Zungenwurzel. — Die Deviation der vorgestreckten Zunge beruht auf dem Ausfall des Genioglossus, dessen Kontraktion sie nach der kontralateralen Seite führt. Die Geniohyoidei haben an dieser Bewegung nur einen geringen Anteil. Die Krümmung der Raphe ist vielleicht durch die Lähmung der Zungeninnenmuskeln (Longitudinales, Transversi), welche sich nur auf der gesunden Seite ausspannen, bedingt. — Bei partieller Lähmung des Hypoglossus kann die Abweichung der vorgestreckten Zunge fehlen.

Sehr genaue Angaben über die Funktion der einzelnen Zungenmuskeln und die durch Lähmung jedes derselben bedingten Funktionsstörungen macht Flesch (M. m. W. 08). S. auch Luzzatto, Il Policlin. 08. Experimentell ist die Frage von Mussen (Br. 09) studiert worden.

Mit der Lähmung verbindet sich Atrophie: die Zunge ist auf der kranken Seite gerunzelt, zittert stark fibrillär, sie ist hier weniger breit und fühlt sich weich und schlaff an. Die elektrische Untersuchung weist eine meist nicht ganz komplette Entartungsreaktion nach. Diese läßt sich zuweilen auch am Boden der Mundhöhle (Genioglossus) feststellen.

Passiv läßt sich die Zunge leicht nach der anderen Seite verschieben im Gegensatz zu dem hysterischen Hemispasmus linguae, bei welchem diesen Bewegungsversuchen ein Widerstand entgegengesetzt wird (E. Remak).

Bei Durchschneidung bzw. Lähmung beider Hypoglossi sind Kauen und Schlingen beträchtlich eingeschränkt, aber bei Schlingversuchen ist die Hebung der Zungenwurzel noch durch den Stylohyoideus zu ermöglichen (Schiff, Flesch), an dessen Innervation der Facialis beteiligt ist, desgleichen spielen die Mylohyoidei (III. Ast des Trigemini) beim Schlingakt eine Rolle, indem sie die Zunge dem harten Gaumen nähern.

Eine Beteiligung der aus der Ansa Hypoglossi innervierten äußeren Kehlkopfmuskeln (Sternohyoideus, Sternothyreoid. und Omohyoid.) wurde nur selten konstatiert (Möbius, Remak). Die motorischen Fasern für diese entstammen im wesentlichen den oberen Zervikalwurzeln, so daß Läsionen, die den Nerven oberhalb des Eintritts dieser Fasern treffen, keine Lähmung der genannten Muskeln bewirken. Sie würde sich durch den Schwund der den Thyreoidknorpel bedeckenden Muskelschicht und die seitliche Verschiebung des Kehlkopfes beim Schlucken dokumentieren. Ich erinnere mich nur an einen Fall, in welchem ich diese Erscheinung feststellen konnte.

Es ist behauptet worden (Tooth), daß der Hypoglossuskern an der Innervation des Muse. orbis. oris beteiligt sei, doch liegt nur eine einzige in diesem Sinne gedeutete Erfahrung von Bruggia-Matteucci (Arch. ital. p. l. mal. nerv. 1887) vor, so daß wir der Annahme doch recht skeptisch gegenüberstehen; immerhin könnte diese Beziehung als ungewöhnliche individuelle vorkommen.

¹⁾ Z. f. N. XIII. S. zu der Frage auch Flesch, M. m. W. 08.

Die Funktionsstörungen, welche durch einseitige Zungenlähmung bedingt werden, sind meist keine erheblichen, die Beweglichkeit der Zunge braucht nicht wesentlich beeinträchtigt zu sein. Das haben namentlich die neueren Erfahrungen mit der Nervenastomose gezeigt. Die Sprachstörung ist selbst bei kompletter Hemiglossoplegie gering (erschwerter Aussprache des x und sch nach Dinkler), während sie schon bei unvollkommener doppelseitiger Zungenlähmung beträchtlich ist. Auch die Behinderung des Schlingens und Kauens tritt nur bei doppelseitiger Hypoglossuslähmung, die aber nur ausnahmsweise peripherischen Ursprungs ist, zutage.

Ein günstiger Verlauf ist bei syphilitischer und traumatischer Hypoglossuslähmung beobachtet worden. Ebenso kann die rheumatische (postinfektiöse) Neuritis in Heilung ausgehen (Marina, Panski). Auch eine bei Wirbelkaries entstandene Hemiatrophia linguae habe ich zurückgehen sehen. Wiersma¹⁾ sah eine infolge Drüenschwellung eingetretene Hypoglossuslähmung mit der Vereiterung der Drüsen sich zurückbilden.

In therapeutischer Hinsicht ist zu den gegen die Lähmung der andern Hirnnerven empfohlenen Maßnahmen kaum etwas hinzuzufügen. Die erfolgreiche Ausführung der Nervenastomie an dem bei Selbstmord durchschnittenen Hypoglossus gelang Wölfler²⁾, doch wird man sich nur ausnahmsweise zu diesem Verfahren zu entschließen brauchen.

Die multiple Neuritis (Polyneuritis)*).

Die Ursachen dieser Krankheit, deren Kenntnis wir in erster Linie Leyden³⁾ verdanken — vor ihm haben Duménil, Lancereaux, Leudet, Eichhorst und Eisenlohr Fälle dieser Art beschrieben —, sind sehr mannigfaltige. Am häufigsten ist sie toxischen Ursprungs. Unter den Giften, welche sie hervorrufen, verdient der Alkohol an erster Stelle genannt zu werden. Die große Mehrzahl der Fälle von multipler Neuritis, die wir bei uns zulande zu sehen Gelegenheit haben, ist auf chronischen Alkoholismus zurückzuführen. Nicht allein der Schnaps-trinker ist bedroht, sondern auch der dem übermäßigen Biergenuß Huldigende, weniger der Weintrinker. Ob und inwieweit bei der Methylalkoholvergiftung neuritische Prozesse eine Rolle spielen, bedarf der weiteren Erforschung. Die Bleilähmung ist auch eine Form der multiplen Neuritis, nimmt aber in symptomatologischer Hinsicht eine Sonderstellung ein. Die Arsenik-Vergiftung bedingt nicht selten Lähmungserscheinungen, die in der Regel auf multipler Neuritis beruhen. Nur in vereinzelten Fällen konnte die Krankheit auf die Intoxikation mit Kupfer, Zink (?), Quecksilber, Kohlenoxyd, Schwefelkohlenstoff, Anilin, Phosphor, auf Fleisch- oder Wurstvergiftung etc. zurückgeführt werden. Daß dem Antimon eine ähnliche Bedeutung

¹⁾ N. C. 1899. ²⁾ D. m. W. 05. ³⁾ Charité-Annalen 1878, Z. f. k. M. I und: Die Entzündung der peripherischen Nerven. Zwei Vorträge. Berlin 1888.

*) Als ergiebigste Literaturquelle siehe: E. Remak (und Flatau): Neuritis und Polyneuritis, Nothnagels Spez. Path. u. Ther. XI T. 3, Wien 1900. Ferner Raymond: Maladies du Syst. nerveux 1889, 1894 und 1897. Bing, Polyneuritis, Beiheft zur M. Kl. 11. 6.

zuzuschreiben ist wie dem Arsen, wird durch eine von mir¹⁾ angestellte Beobachtung wahrscheinlich gemacht, doch bedarf es der weiteren Untersuchung, unter welchen Bedingungen es seine krankmachende Wirkung entfaltet. Ob auch die chronische Nikotinvergiftung eine Polyneuritis hervorbringen kann, steht dahin; eine so gedeutete Beobachtung wird von Baccelli mitgeteilt. Und besonders haben sich in den letzten Jahren Wladycko, Gy²⁾ und Frankl-Hochwart³⁾ mit dieser Frage beschäftigt.

Eine weitere wichtige Ursache der multiplen Neuritis sind die Infektionskrankheiten. Im Verlauf und besonders im Gefolge des Typhus, der Variola, der Scarlatina, der Influenza, des Erysipels, der Pneumonie, der eitrigen Pleuritis, des akuten Gelenkrheumatismus, der Parotitis, Gonorrhoe, Dysenterie, der Morbillen, der Pasteurschen Wutschutzimpfung (Darkschewitsch), des Keuchhustens und der Diphtherie kann das Leiden auftreten, doch wird uns die Frage noch zu beschäftigen haben, ob diese postinfektiöse Lähmung stets auf eine peripherische Neuritis zu beziehen ist. Auch eine septikämische und puerperale Form dieser Krankheit ist beschrieben worden.

In vereinzelt Fällen waren gastro-intestinale Störungen (Wagner), hartnäckige Obstipation, putride Bronchitis (Minkowski) vorausgegangen, so daß man eine Autointoxikation als Ursache der m. N. beschuldigen durfte. So haben Poljakoff-Choroschko⁴⁾ das Leiden auf die Wirksamkeit des Bacterium coli zurückgeführt. Icterus und Leberzirrhose sind auch einigemal (Kansch, Gerhardt, Gouget, Larrier et Roux, Klippel-Lhermitte⁵⁾, Porot-Froment) als Urheber des Leidens angesehen worden.

Daß die Tuberkulose nicht allein leichtere Degenerationszustände am peripherischen Nervenapparat hervorruft, die in klinischer Beziehung latent bleiben, sondern auch schwere Entzündungs- und Entartungsprozesse mit dem Symptombilde der multiplen Neuritis, ist durch zahlreiche Beobachtungen erwiesen. Mit Syphilis konnte das Leiden nur in wenigen Fällen in Zusammenhang gebracht werden, doch ist an dem Vorkommen einer syphiligen Polyneuritis nicht zu zweifeln. Die m. N. kann sich auf dem Boden der Malaria entwickeln.

Ihre Beziehungen zum Diabetes mellitus sind durch klinische und anatomische Beobachtungen sichergestellt. Auch die Gicht wird zu den Ursachen der Neuritis gerechnet (Gowers, Ebstein, Gruber, Thomayer u. A.), freilich sind einwandfreie Fälle von Polyneuritis auf dieser Basis unseres Wissens nicht beschrieben worden. Die Existenz der urämischen Polyneuritis (Crocq, Nognés-Sirol, Dunger) scheint mir noch nicht erwiesen.

In den Fällen, in denen die Krankheit scheinbar spontan entsteht und nach Entwicklung und Verlauf dem Typus einer akuten Infektionskrankheit entspricht, ist wahrscheinlich ein infektiöses Agens im Spiele.

1) Z. f. d. g. N. O. III. 2) Le tabagisme, Thèse de Paris 09. 3) Z. f. N. Bd. 43, D. m. W. 11 und: Die nervösen Erkrankungen der Tabakraucher, Wien 1912. 4) D. m. W. 07. 5) Semaine méd. 08. Klippel-Weil (Presse méd. 11) sahen das Leiden im Verlauf des Ulcus ventriculi auftreten.

welches direkt auf das Nervensystem wirkt. Es ist die Hypothese aufgestellt worden, daß die Mikroparasiten der Pneumonie, des akuten Gelenkrheumatismus, der Zerebrospinalmeningitis etc. unter gewissen Bedingungen nicht erst die entsprechenden Infektionskrankheiten, sondern sofort die Polyneuritis erzeugen.

Wahrscheinlich ist die Beri-Beri (Kakke) eine endemische Form dieser Krankheit. Eisenlohr hat darauf aufmerksam gemacht, daß die Fälle auch bei uns in lokal und zeitlich auffallend gesteigerter Häufigkeit auftreten können. Auch von Hammond, Boudurant u. A. ist ein epidemisches Auftreten beschrieben worden. Desgleichen lehren die mit der Kinderlähmung (s. d.) gemachten Erfahrungen, daß während derartiger Epidemien auch die Polyneuritis in stärkerer Verbreitung auftreten kann.

Die schweren Formen der Anämie, die Kachexie und das Senium können Entartungsprozesse im peripherischen Nervensystem bedingen, denen auch bestimmte klinische Typen der multiplen Neuritis entsprechen. Die sich im Greisenalter entwickelnden senilen Formen (Oppenheim¹), Foerster) dieses Leidens sind vielleicht zum Teil auf Arteriosklerose zurückzuführen. Überhaupt hat man in einer Reihe von Fällen das Nervenleiden von einer Gefäßerkrankung — Arteriosclerosis, Arteriitis obliterans — ableiten zu können geglaubt (Oppenheim-Siemerling²), Joffroy-Achard³, Gombault, Lorenz, Schlesinger, Lapinsky⁴) u. A.).

Als Ursache der Polyneuritis wird endlich noch in vielen Fällen die Erkältung beschuldigt. Es ist kaum anzunehmen, daß sie das Leiden bei Individuen hervorruft, auf deren Nervensystem andere Schädlichkeiten nicht eingewirkt haben. Wohl aber wirkt sie häufig als auslösendes Moment. So habe ich in vielen Fällen die Erkrankung bei Alkoholisten in unmittelbarem Anschluß an eine heftige Erkältung eintreten sehen.

Es ist noch darauf hinzuweisen, daß die Kombination der angeführten Faktoren*) in hervorragender Weise geeignet ist, die multiple Neuritis hervorzubringen, z. B. die kombinierte Alkohol- und Bleivergiftung, die vereinigte Wirkung des Alkoholismus und der Infektionskrankheiten (Pneumonie, Tuberkulose etc.), des Alkoholismus und Diabetes (Bruns). Der Kausalzusammenhang ist aber nicht immer klar zu erkennen, da nach meinen Erfahrungen die an multipler Neuritis erkrankten Personen überaus empfänglich sind für andere Infektionskrankheiten. So sah ich fieberhafte Anginen, Diphtheritis, Pneumonie, Tuberkulose, Influenza, Typhus u. a. im Verlauf der multiplen Neuritis entstehen.

Personen im mittleren Lebensalter, im Alter von 25—50 Jahren, werden am häufigsten von dieser Krankheit befallen. Im Kindesalter ist sie, wenn wir von der diphtheritischen Form absehen, recht selten, ich habe sie aber einigemal bei Kindern im Alter von 4—6 Jahren beobachtet. Mit der Polyneuritis des Kindesalters haben sich in neuerer Zeit Perrin⁵), Thomas-Greenbaum⁶) und Léon⁷) beschäftigt. Das

1) B. k. W. 1893.

2) A. f. P. XVIII.

3) A. d. Méd. exp. 1889 u. 1890.

4) Z. f. N. XIII.

5) Arch. de méd. des enf. 02.

6) Journ. of Amer. Assoc. 07.

7) Nouv. Icon. 07.

*) Vgl. Oppenheim, B. k. W. 1891.

höhere Alter ist weniger gefährdet, es sind fast ausschließlich die kachektischen und senilen Formen, die in dieser Lebensperiode vorkommen.

Die Heredität und die neuropathische Diathese spielt bei dieser Erkrankung jedenfalls keine wesentliche Rolle. Es gibt allerdings eine familiär auftretende Form der multiplen Neuritis oder eine ihr verwandte Affektion, „Névríte hypertrophique interstitielle et progressive de l'enfance“ (Dejerine, Sottas, Rossolimo), die jedoch in jeder Hinsicht eine Sonderstellung (vgl. S. 329) einnimmt. Auch bei der diphtheritischen Lähmung (s. d.) scheint die individuelle und familiäre Disposition eine Rolle zu spielen.

Symptomatologie. Es empfiehlt sich, eine bestimmte Form der multiplen Neuritis, und zwar die am häufigsten vorkommende: die Alkoholneuritis als Paradigma zu wählen und ihrer Schilderung die besonderen Merkmale der anderen folgen zu lassen.

Die Alkoholneuritis oder Alkohol­lähmung entwickelt sich in der Regel akut oder subakut. Sie kann im Geleit eines Delirium tremens oder im Anschluß an dieses auftreten. Zuweilen bildet der Alkoholismus nur die Grundlage, während erst irgendeine Gelegenheitsursache: eine Erkältung, eine fieberhafte Krankheit, das Leiden zum Ausbruch bringt. Im Beginn ist die Temperatur zuweilen erhöht, auch im weiteren Verlauf kann Fieber vorkommen, ein fieberloser Verlauf ist aber nicht ungewöhnlich. — Zunächst empfinden die Patienten in der Regel Parästhesien und Schmerzen. Sie klagen über ein Gefühl von Kriebeln und Vertaubung in den Füßen und Fingerspitzen, über dumpfe oder reißende — selten lanzinierende — Schmerzen in den Extremitäten, besonders in den Beinen. Diese Schmerzen sind oft von geringer Intensität, in manchen Fällen aber auch sehr heftig; gesteigert werden sie durch Bewegungen, durch Druck auf die Nerven und Muskeln, zuweilen schon durch Berührung der Haut. Sehr bald gesellt sich die Schwäche hinzu, die in den Beinen überwiegt oder sich überhaupt auf diese beschränkt. Die Schwäche schreitet nun schnell — innerhalb von Tagen oder Wochen, selten erst im Verlauf von Monaten — so weit vor, daß der Patient gar nicht mehr oder nur noch mühsam gehen kann. Nehmen wir in diesem Stadium die Untersuchung vor:

Der Kranke ist bei freiem Sensorium oder er deliriert. Außer den Zeichen des Alkoholismus chronicus, unter denen die gastrischen Störungen und der Tremor besonders hervortreten, finden wir folgende:

Bei Betrachtung der Beine fällt meistens eine gewisse Abmagerung auf, die aber in frühen Stadien fehlen oder durch Ödem und später durch Fettwucherung maskiert sein kann. Die Füße befinden sich gewöhnlich in Spitzfußstellung. Die Muskulatur ist sehr schlaff und weich. Der sie treffende Druck wird schmerzhaft empfunden, besonders empfindlich ist oft die Wadenmuskulatur, ebenso sind meistens auch die Nerven, namentlich die Nervi peronei, tib. post., sural. etc. abnorm empfindlich gegen Druck. Nur selten läßt sich eine erhebliche Schwellung derselben durch das Gefühl nachweisen. Die passiven Bewegungen sind ganz frei, aber sie können so schmerzhaft sein, daß sich ihre volle Ausführung dadurch verbietet.

Die Sehnenphänomene sind erloschen oder lassen sich beim Jendrassikschen Kuustgriff nur spurweise und unbestimmt auslösen. Eine Steigerung, auf deren Vorkommen Strümpell, Möbius¹⁾, Werner, Brissaud²⁾, Buck u. A. hinweisen, findet sich nur in den seltensten Fällen und wohl nur bei den leichtesten Formen, resp. im Beginn dieser Erkrankung und vielleicht auch noch infolge besonderer Komplikationen. Die Lähmung ist meist eine unvollständige, sie betrifft nicht die gesamte Extremitätenmuskulatur, sondern beschränkt sich auf die von einzelnen Nerven versorgten Muskeln. Fast immer und am frühesten sind die Nn. peronei (Fig. 263) betroffen, häufig auch die Nn. tib.astici, zuweilen die Crurales u. a. Die Lähmung erstreckt sich entweder gleichmäßig auf alle von einem Nerven versorgten Muskeln oder verschont einzelne, z. B. den Tibialis anticus bei Paralyse der Nn. peronei. Ausnahmsweise sind die proximalen Extremitätenmuskeln, namentlich die des Kruralisgebietes am stärksten oder allein betroffen. In schweren Fällen und auf der Höhe der Erkrankung kann durch Beteiligung aller Nerven eine mehr oder weniger komplette Paraplegie entstehen. Auch da läßt sich fast immer noch der peripherische Charakter der Lähmung aus ihrem Überwiegen in bestimmten Nervengebieten (z. B. den Nn. peronei) erkennen.

Eine weitere, überaus beachtenswerte Eigenschaft dieser Lähmung ist ihre degenerative Natur: immer besteht Muskelentartung, und wenn diese auch nicht immer durch die bloße Betrachtung zu erkennen ist, so fehlt doch fast nie die Veränderung der elektrischen Erregbarkeit. Und zwar finden wir vollkommene oder partielle Entartungsreaktion, die letztere sogar häufiger; auch faradische EaR. und in einzelnen Gebieten einfache quantitative Herabsetzung der Erregbarkeit. Die Entartungsphänomene können sogar in nicht gelähmten Nerven nachweisbar sein.

Ein frühzeitiges Auftreten dieser Entartungsercheinungen schon vor dem Eintritt subjektiver Beschwerden will Popow (N. C. 01) nachgewiesen haben.

Die oberen Extremitäten sind entweder überhaupt nicht beteiligt oder die Lähmung ist doch hier fast immer weniger entwickelt. Ungewöhnlich ist es, daß das Leiden an den oberen Extremitäten einsetzt. Da kann denn gerade seine Verbreitung an diesen von großem diagnostischen Werte sein in den Fällen, in denen an den unteren Extremitäten eine diffuse Parese (oder gar Paraplegie) gefunden wird.



Fig. 263. Doppelseitige Peroneuslähmung bei Alkoholneuritis.
(Eigene Beobachtung.)

¹⁾ M. m. W. 1886.

²⁾ Journ. d. Neurol. 02.

Bezüglich der Verbreitung der Krankheit auf die einzelnen Nerven-muskelgebiete machen sich große Verschiedenheiten geltend. So kann sich die Neuritis auf eine Extremität oder gar auf einzelne Nerven derselben beschränken, sie kann vereinzelt — und zwar die gleichnamigen oder ungleichnamigen — Nerven verschiedener Gliedmaßen ergreifen, oder — wie das für die Mehrzahl der Fälle zutrifft — sich über einen großen Teil des peripherischen Nervenapparates ausbreiten.

An den Armen erkrankt vor allem das Radialisgebiet, doch sind auch die anderen Nerven nicht selten beteiligt oder gar vorwiegend ergriffen. Dabei begegnet uns wieder die überraschende Tatsache, daß von den verschiedenen unter der Herrschaft eines Nerven stehenden Muskeln ein Teil gelähmt sein kann, während die andern ihre Bewegungsfähigkeit bewahren. So bleiben die Supinatoren, manchmal auch der Abductor pollicis longus verschont, während die übrigen vom Radialis innervierten Muskeln von kompletter Lähmung betroffen sind. Sie kann sich sogar im Beginn auf den Extensor dig. communis beschränken. Immerhin ist das bei Polyneuritis weniger ausgesprochen als bei den Vorderhornkrankungen (s. d.) und den Wurzelaffektionen. An den Beinen und an den Armen sind es die distalen Teile, die die Bewegungen der Füße und Hände vermittelnden Muskeln, welche zuerst, am meisten und oft ausschließlich von der Paralyse befallen werden. Diese sich fast immer in symmetrischer Weise verbreitende degenerative Nervenlähmung bietet ein so prägnantes Bild, daß die Diagnose oft auf den ersten Blick vermutungsweise gestellt werden kann.

Kann der Kranke noch umhergehen, so zeigt der Gang meistens die Eigentümlichkeiten, die durch die doppelseitige Peroneuslähmung bedingt sind. Da aber dabei häufig noch eine Schwäche in anderen Muskelgebieten besteht, so wird er im ganzen schwerfällig und unsicher.

Mit der motorischen Schwäche verbindet sich nun zuweilen Ataxie, die in seltenen Fällen überhaupt im Vordergrund steht. Durch diese werden dann die aktiven Bewegungen und der Gang in entsprechender Weise modifiziert. Man hat sogar die ataktische Form der multiplen Neuritis (*Névro-tabes périphérique-Dejerine*¹⁾ von der motorischen abzugrenzen versucht. Doch sind die Fälle, in denen die Koordinationsstörung nicht von Lähmungssymptomen begleitet ist, selten.

Die Ataxie ergreift zuweilen auch die Arme, so sah ich sie in einem Falle hier so stark ausgebildet, daß die Patientin bei Augenschluß wohl um Fußlänge an ihrer Nase vorbeigriff, wenn sie diese berühren sollte. Ausnahmsweise überwiegt sogar die Ataxie an den Armen. Wo Ataxie besteht, treten auch zuweilen Spontanbewegungen auf: kleine oder auch ausgiebige Bewegungsstöße, die dem Patienten meist nicht zum Bewußtsein kommen.

Die Sensibilitätsstörung ist in der Regel weniger ausgebildet als die motorische Schwäche. Ganz vermißt wird sie aber nur ausnahmsweise. Sie verbreitet sich in noch ausgeprägter Weise als die Lähmung an der Peripherie der Extremitäten. Nicht selten findet sich an den Extremitäten eine Abstumpfung der Sensibilität für alle Reiz-

¹⁾ Compt. rend. T. 97 und Arch. de Phys. 1887, Arch. de méd. expér. 1889, Sem. méd. 1893 etc.

qualitäten; es kommt hier aber auch eine sehr eigentümliche und fast pathognomonische Kombination von Anästhesie und Hyperästhesie vor, namentlich eine Anästhesie für Berührungen neben Hyperalgesie für schmerzhaft Reize. Ferner kann das Berührungsgefühl und die Lageempfindung beträchtlich abgestumpft sein, während daneben Hyperalgesie für Nadelstiche besteht (Oppenheim). Umgekehrt kommt auch Hypalgesie vor bei gesteigerter Empfindlichkeit gegen Berührungen. Diese Hyperästhesie findet sich besonders an der *Planta pedis* und kann ein wesentliches Hindernis für den Gang abgeben. Eine Herabsetzung des Lagegefühls an den Zehen ist zuweilen die einzige objektive Störung der Sensibilität. Man beachte auch, daß an einem Hautabschnitt (z. B. dem Fußrücken) Hypästhesie bestehen kann, während sich an einem andern, etwa der Fußsohle, Hyperästhesie findet. Verlangsamung der Empfindungsleitung, Nachempfindung etc. wurden wiederholentlich konstatiert. Ebenso wie die Motilitätsstörung ist auch die Anästhesie an den Händen gemeiniglich weniger ausgesprochen; eine leichte Gefühlsabstumpfung an den Fingerspitzen kann aber überhaupt das einzige Zeichen einer Beteiligung der Nerven an der oberen Extremität sein.

Die Hautreflexe sind meistens herabgesetzt oder erloschen, bei Hyperästhesie können sie in den nicht gelähmten Muskeln in erhöhter Stärke hervortreten.

Nur in wenigen Fällen bietet die Anästhesie und Ataxie das hervorstechendste Symptom, während die Lähmung in den Hintergrund tritt, wir haben dann das Bild der Dejerineschen *Névrotabes périphérique* vor uns. Meist läßt sich auch dann wenigstens an begrenzter Stelle die degenerative Lähmung nachweisen. In einem Falle dieser Art fand ich z. B. bei genauer Untersuchung eine Schwäche des *Extensor hallucis longus* mit Entartungsreaktion, während es anfangs schien, als ob nur Gefühlsstörungen und Areflexie vorhanden seien. Es ist aber sehr zu beachten, daß die sog. „akute Ataxie“ (vgl. S. 417/418) auf dem Boden der multiplen Neuritis entstehen kann.

Vasomotorische, sekretorische und trophische Störungen sind zuweilen vorhanden. Am häufigsten kommt Hyperidrosis — an den Füßen und Händen — vor. Auch Ödeme sind nicht selten. Sie entwickeln sich an den Enden der Gliedmaßen, zuweilen auch über den affizierten Nerven und Muskeln. Einigemal kam es im Verlauf oder auch im Beginn der Krankheit zu Gelenkschwellungen, die durch Flüssigkeitserguß bedingt waren. Die Affektion kann das Bild des Gelenkrheumatismus vortäuschen. Die Haut an den Füßen ist oft lebhaft gerötet und fühlt sich wärmer an als in der Norm. Auch Glanzhaut findet sich zuweilen.

Seltener kommt es zu Hauteruptionen, Geschwürsbildung (*mal perforant*) u. dgl. Bläschenausschlag mit hämorrhagischem Inhalt der Blasen beschreibt Lépine, Haut-hämorrhagien Neisser (M. m. W. 05). Symmetrische Gangrän gehörte in einem von Lepinc-Porot beschriebenen Falle zur Symptomatologie (Lyon méd. 05).

Bei einem von mir beobachteten Patienten entwickelte sich gleichzeitig mit der Polyneuritis ein verbreiteter Hautlupus, der nach Abheilung derselben bestehen blieb. Fraenkel (D. m. W. 1896) sah multiple Granulationsgeschwülste, deren Natur unaufgeklärt blieb, im Verlauf der Krankheit entstehen; ich hatte Gelegenheit, diesen Fall später zu beobachten, er erinnerte an das Bild der Dermatomyositis (s. d.) resp. Neuromyositis, bot aber doch auch bei dieser Auffassung viel Ungewöhnliches. Daß die Gelenkaffektion zu mächtiger Knochenneubildung und zur Ankylosierung einiger

Gelenke führte, habe ich nur in einem besonders schweren Falle gesehen. Das Vorkommen der Muskelhypertrophie, das H. Curschmann (M. m. W. 05) erwähnt, beschränkt sich jedenfalls nur auf ganz vereinzelt Fälle.

Die Blasen- und Mastdarmfunktion ist meistens unbeeinträchtigt, und es liegt darin ein wichtiges Unterscheidungsmerkmal zwischen dieser Erkrankung und symptomatisch verwandten Rückenmarksaffektionen. Es gibt aber Ausnahmen von der Regel; es kann Blasenschwäche oder abnormer Harndrang vorhanden sein. So mußte einer meiner Kranken, der von einer typischen, schweren Polyneuritis befallen war, während der ersten 5—6 Tage katheterisiert werden, dann schwand die Blasenstörung schnell, während die Polyneuritis noch einige Monate bestehen blieb, um schließlich in vollkommene Genesung auszugehen. Tritt die Incontinentia urinae et alvi während des Deliriums oder in den Zuständen psychischer Verwirrtheit und Benommenheit, die das Leiden nicht selten begleiten, auf, so hat sie als eine Folge dieser Bewußtseinsstörung keine pathognostische Bedeutung. Wo dieses Symptom jedoch, wie in dem angeführten Falle, auch bei freiem Sensorium andauernd besteht, ist an eine Komplikation zu denken, an eine Beteiligung des Rückenmarks, die für die Gesamtaufassung des Falles in prognostischer Beziehung aber nicht von wesentlicher Bedeutung zu sein braucht. Das gleiche gilt wohl für die Impotenz. Amenorrhoe kann sich ebenfalls entwickeln (Buzzard). Auch das Gürtelgefühl gehört nicht zu den Symptomen der multiplen Neuritis, wenn es auch ausnahmsweise angeführt worden ist.

Die Funktionen des Gehirns und der Gehirnnerven sind häufig beeinträchtigt. Die psychischen Störungen, die im Geleit der Alkoholneuritis auftreten („polyneuritische Psychose“, Korsakow¹⁾), bestehen besonders in einem Zustande von Verworrenheit und Gedächtnisschwäche, der Art, daß die zeitliche Folge der Ereignisse dem Gedächtnisse gänzlich entschwunden ist, Geschehnisse aus ferner Zeit in die Gegenwart verlegt werden. Es handelt sich besonders um die der jüngsten Vergangenheit angehörenden Begebenheiten, um einen fast völligen Verlust der Merkfähigkeit. Dazu kommen Erinnerungstäuschungen und Erinnerungsfälschungen der seltsamsten Art, sowie Illusionen und Halluzinationen. So wähnt beispielsweise der Kranke — der schon wochenlang im Bett liegt — tags vorher ausgefahren, mit Bekannten an einem bestimmten Ort zusammengetroffen zu sein, längst verstorbene Verwandte gesehen zu haben. Er spricht ins Blaue hinein und unter völliger Verkenennung der Situation. Diese Vorstellungen haften jedoch nicht fest, sind leicht zu verdrängen und tauchen in flüchtigem Wechsel auf. Man hat die Psychose in Analogie gebracht zu der Amentia Meynerts. — Charcot hatte sich gegen die Annahme einer polyneuritischen Psychose ausgesprochen, doch sind psychische Störungen der geschilderten Art auch bei Polyneuritis nach Typhus, Influenza, im Puerperium beschrieben worden (Blocq-Marinesco, Köhler, Collatz, Redlich, Tiling, Soukhanoff). Ich beobachtete sie in einem Falle, in welchem ich keine andere Ursache als einen kontinuierlichen Pyramidongennuß beschuldigen konnte. Bei Kohlenoxydvergiftung sah Schulz das Symptombild sich ent-

¹⁾ Wjest. psych. II. ref. N. C. 1887.

wickeln. Jollys¹⁾ Vorschlag, diese Psychose mit dem Namen Korsakows zu belegen, hat Anklang gefunden. Gudden betont, daß sie nicht an die Polyneuritis gebunden sei, sondern auch ohne diese vorkomme, und Mönkemöller²⁾ zeigte, daß die Erscheinungen der Neuritis dabei wenigstens sehr in den Hintergrund treten können.

Bezüglich anderweitiger Hirnsymptome (epileptiformer, apoplektiformer, etc. Anfälle), die sich mit der Korsakoffschen Psychose verbinden können, und motorischer Reizerscheinungen vom choreatischen etc. Charakter ist auf Knapp und Choroschko zu verweisen.

Von den Hirnnerven selbst sind die Augenmuskelnerven relativ häufig beteiligt. Lähmung des Abducens, des Oculomotorius, resp. einzelner seiner Zweige, kommt zuweilen vor, dagegen fast niemals reflektorische Pupillenstarre. Es ist aber zuzugeben, daß der Alkoholismus chronicus auch das Symptom der reflektorischen Pupillenstarre hervorbringen kann, wie das namentlich die Erfahrungen von Raiman, Mönkemöller-Bonhöffer, Raেকে-Meyer, Margulis³⁾, Allen⁴⁾ und in ganz einwandfreier Weise eine Beobachtung Nonnes⁵⁾ lehren. In nicht wenigen Fällen ist, wie ich zuerst hervorhob, Nystagmus vorhanden. Selten ist die Erkrankung des N. opticus, doch wird sowohl Neuritis, als auch partielle Atrophie (insbesondere Ablassung der temporalen Papillenhälften) gelegentlich gefunden. Uthhoff⁶⁾ hat viele Fälle dieser Art gesehen und auch die anatomischen Veränderungen studieren können. Die Sehstörung hat meistens den Charakter des zentralen Skotoms (namentlich für Farben); das gilt nicht allein für die Optikusaffektion, die im Verlauf des Alkoholismus auftritt, sondern ist auch in einem Falle von multipler Neuritis karzinomatöser Genese konstatiert worden.

Einigemale, so auch in mehreren der von mir beobachteten Fälle, bestand Diplegia facialis.

Von besonderer Bedeutung ist die Affektion des N. vagus und phrenicus, die in nicht wenigen Fällen zur Geltung kommt. Die Vagus-erkrankung gibt sich durch Beschleunigung des Pulses (nur ausnahmsweise durch Verlangsamung) kund, sowie durch Respirationsstörungen; die des Phrenicus durch Parese oder Lähmung des Zwerchfells. Dabei kann man gewöhnlich auch Druckempfindlichkeit dieser Nerven und am Phrenicus zuweilen den Verlust der elektrischen Erregbarkeit nachweisen. Kau- und Schlingbeschwerden gehören selten zu den Symptomen der Polyneuritis; doch fand sich doppelseitige Kanmuskellähmung in einem von Gaspero⁷⁾ beschriebenen Falle sowie bei einem Patienten Auerbachs. Auch in einigen meiner Fälle waren die Bulbärsymptome recht ausgesprochen. Stimmbandlähmung ist nicht oft, aber doch auch mehrmals von mir beobachtet worden. In einzelnen Fällen konnte ich auf der Höhe der Erkrankung ein systolisches Geräusch am Herzen wahr-

¹⁾ Charité-Annalen XXII. ²⁾ Z. f. P. Bd. 54 und 56. Siche ferner zu dieser Frage Brodmann, Journ. f. Psych. I. u. III. Bonhöffer, Die akuten Geisteskrankheiten der Gewohnheitstrinker etc. und M. f. P. XV, Meyer-Raেকে, A. f. P. Bd. 37, Bödeker, A. f. P. Bd. 40, Knapp, Die polyneuritischen Psychosen, Wiesbaden 06, etc., Lapinsky, A. f. P. 08, Bornstein, ref. N. C. 08, Gregor, M. f. P. 08, Serbsky, Obersteiner-Festschrift XV, Dupré-Charpentier, Encéphale 09, Choroschko, N. C. 09 u. A. ³⁾ A. f. P. Bd. 47. Bezügl. d. Verhaltens d. Pupillen bei akuter Alkoholintoxikation s. Stapel, M. f. P. XXIX. ⁴⁾ Contribut. of Pennsylv. 09/10. ⁵⁾ N. C. 12. ⁶⁾ A. f. Ophth. 1886. Bd. 32 u. 33. ⁷⁾ M. f. P. XIV.

nehmen und eine Dilatation desselben feststellen. — Beteiligung des Acusticus erwähnt Strümpell.

Eine sich auf die Hirnnerven beschränkende Polyneuritis — eine multiple Gehirnnervenlähmung neuritischer Natur — ist einigemale (Hösslin, Mannaberg, Hammerschlag, Rad, Rudinger¹⁾), beobachtet worden, doch liegt dem Symptomenkomplex meistens ein basaler Prozeß, der die Hirnnerven in Mitleidenschaft gezogen hat, zugrunde.

Bezüglich des Verlaufs und der Prognose sind folgende Tatsachen bemerkenswert: Die Alkoholneuritis nimmt fast durchweg einen akuten oder subakuten Verlauf. Die Erkrankung erreicht in wenigen Wochen oder Monaten ihr Höhestadium. Dann bleibt sie ebensolange

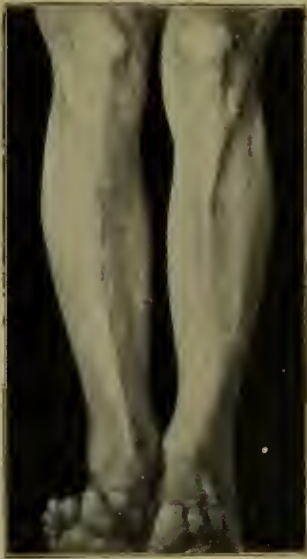


Fig. 264. Lähmung und Atrophie des linken M. tibial. antic. als einziges Residuum einer im wesentlichen abgelaufenen Polyneuritis alcoholica. (Eigene Beobachtung.)

oder länger stationär, um sich in der Regel allmählich in der Weise zurückzubilden, daß die zuletzt betroffenen Nervengebiete sich am frühesten wieder erholen. Es gibt sehr stürmisch unter hohem Fieber verlaufende Fälle, die fast immer eine ungünstige Prognose geben. Die Krankheit kann dann in 8—14 Tagen tödlich endigen. Der Verlauf entspricht hierbei zuweilen dem der Landry'schen Paralyse (s. d.). Eichhorst spricht von einer Neuritis acutissima progressiva. Auch ein geradezu apoplektiformes Einsetzen ist in seltenen Fällen (Dubois, Dejerine, Westphal²⁾) beobachtet worden. Ist die Entwicklung eine weniger rapide, so richtet sich die Prognose im wesentlichen nach dem Allgemeinzustand und nach der Intensität und Verbreitung der Lähmung sowie nach der Beteiligung der Hirnnerven. Liegt beträchtlicher Marasmus oder ein durch eine Infektionskrankheit bedingter Erschöpfungszustand vor, so ist das Leben immer gefährdet. Die Zeichen der Vagus- und Phrenikusbeteiligung trüben die Prognose wesentlich, doch ist auch in solchen Fällen noch ein günstiger Ausgang möglich, wie ich³⁾ an einzelnen Beispielen nach-

weisen konnte. Sind die Beine allein betroffen, so ist mehr Aussicht auf Genesung vorhanden, als bei Ausbreitung der Lähmung auf die Arme und besonders auf die Rumpfmuskulatur. Eine Beschränkung auf die distalen Abschnitte der Gliedmaßen läßt eine günstigere Auffassung zu als die Lähmung der gesamten Extremitätenmuskulatur.

Nur ausnahmsweise verläuft die Erkrankung chronisch, und zwar einfach chronisch-progressiv oder in Schüben. — Es gibt auch eine rezidivierende Form der Polyneuritis. Derartige Fälle sind von mir⁴⁾, Sherwood, Eichhorst, Sorgo, Schlier, Thomas, Perrin⁵⁾, Piazza⁶⁾ u. A. beschrieben worden. In einem Teil dieser Beobachtungen kam das Leiden alljährlich und um dieselbe Zeit wieder.

1) Jahrb. f. Psych. XXII. 2) A. f. P. Bd. 40. 3) B. k. W. 1890. 4) A. f. kl. M. XXXVI. Z. f. kl. M. XI. 5) ref. R. n. 09. 6) ref. N. C. 10.

In der Mehrzahl der Fälle ist der Verlauf ein günstiger, es tritt völlige Heilung oder in einzelnen Heilung mit Defekt ein. Die Rekonvaleszenz verläuft aber meist recht langsam, gewöhnlich schwinden zunächst die Reizerscheinungen: die Schmerzen und die Druckschmerzhaftigkeit; eine Hyperästhesie kann aber sehr lange bestehen bleiben und im Stadium der Besserung bei den ersten Gehversuchen in recht störender Weise zur Geltung kommen. Ich sah Kranke, bei denen die Lähmungssymptome bereits vollständig geschwunden waren und die dennoch wegen der Hyperaesthesia plantaris sich noch monatelang mit dem Gehenlernen abmühten. Bis alle Lähmungserscheinungen zurückgetreten sind, kann ein Zeitraum von einem und ausnahmsweise bis zu mehreren Jahren vergehen. Ich habe aber auch ganz schwere Fälle gesehen, in denen die Rückbildung der Lähmungserscheinungen sich innerhalb weniger Wochen vollzog. — Es ist nicht ungewöhnlich, daß ein Teil der betroffenen Muskeln dauernd affiziert bleibt, namentlich sind solche Residuen im Peroneusgebiet von mir u. A. beobachtet worden. In einem Falle meiner Beobachtung blieb von den Motilitätsstörungen nur die Lähmung des *Musc. tib. antic. sinister* bestehen (Fig. 264). Auch kommt es vor, daß sich Kontrakturen in den Antagonisten der gelähmten Muskeln, besonders in der Wadenmuskulatur, entwickelt haben, die die Lähmung überdauern und der Behandlung lange Trotz bieten können. Bei einem meiner Patienten war es zu Ossifikationsprozessen an den Sehnen und im Bereiche der Gelenke gekommen, die eine Ankylosierung bedingten und ein schwer zu bekämpfendes Bewegungshindernis bildeten. Es ist ferner zu beachten, daß nach Rückbildung der Lähmungserscheinungen die Geistesschwäche persistieren kann, immerhin ist das eine außergewöhnliche Erscheinung. Leider sind Rezidive, die sich nicht allein bei erneuter Einwirkung derselben Schädlichkeit einstellen, sondern auch durch anderweitige Noxen bedingt werden können (z. B. Erkältung, Überanstrengung, Fall), nicht so selten.

Die Bleilähmung*)

charakterisiert sich dadurch als eine eigenartige Form der multiplen Neuritis, daß sie sich meistens auf ein bestimmtes Nervengebiet beschränkt und fast niemals die sensiblen Fasern beteiligt. Die Ursache dieser Lähmung ist die chronische Bleivergiftung, die besonders bei Arbeitern in Bleibergwerken, bei Schriftsetzern, Lackierern, Malern, Feilenhauern, Rohrlegern, Klempnern, Akkumulatorenarbeitern etc. vorkommt. Früher hatten auch die Töpfer durch die Herstellung bleihaltiger Glasuren sowie die Weber durch die Arbeit mit Bleigewichten Gelegenheit zur Intoxikation. Seltener wird die Vergiftung durch den Genuß von Trinkwasser aus Bleiröhren, durch die Anwendung kosmetischer Mittel, die Blei enthalten (Schminken), durch bleihaltigen Schnupftabak (besonders russischen), durch bleihaltiges Spielzeug (Mundtrompete), durch Flaschenspülen mit Bleischrot, durch Geschosse bedingt. Ich sah sie auch bei Individuen, die in Konservenfabriken die Büchsen zu verlöten hatten. Nach neueren Erfahrungen (Raudnitz, Hahn) soll sie

*) Lit. bei Remak, l. c.

bei Kindern infolge Anwendung von Bleipflastern, Hebrascher Salbe etc. zustande kommen können.

Sehr wertvolle Aufschlüsse über die technischen Fragen und die prophylaktischen Maßnahmen geben die Erhebungen des Österreich. Arbeitsstatist. Amtes über Bleivergiftungen. Wien 1905—07 (ref. Therap. Monats. 08). S. ferner Zangger, Die Beziehungen der gewerblichen und technischen Gifte zum Nervensystem, ref. N. C. 10, Rambousek, Gewerbliche Vergiftungen, Leipzig 11. Auch eine Mitteilung von Straub (D. m. W. 11) ist beachtenswert.

In der Regel gehen dem Ausbruch der Lähmung andere Symptome der Bleivergiftung voraus, namentlich die Bleikolik, zuweilen Gelenk- und Muskelschmerzen (Arthralgien) oder die Erscheinungen eines durch die Bleivergiftung bedingten Hirnleidens (Encephalopathia saturnina).

Sehr häufig findet man bei diesen Personen als Zeichen des Saturnismus den sogenannten Bleisaum, d. h. eine schwarz-blaue Verfärbung des Zahnfleischsaumes dicht an den Zähnen. Das Auftreten basophiler gekörnter Erythrozyten im Blut kann zu den diagnostischen Merkmalen gehören (Grawitz¹), Frey²) u. A.). Anämie ist meistens vorhanden, zuweilen Kachexie, Arteriosklerose und Nephritis. Es kann aber die Bleilähmung das erste und einzige Zeichen der Vergiftung sein.



Fig. 265. Ein an Extensoren-
lähmung der Hände und Füße
leidendes Kind (wahrscheinlich
hereditäre Bleilähmung).
(Eigene Beobachtung.)

Beachtenswert ist die Tatsache, daß die Bleiintoxikation auch bei den Nachkommen Krankheitszustände hervorrufen kann. Namentlich gehen die Kinder von Bleiarbeitern nicht selten an Epilepsie zugrunde (Berger). Auch andere Neurosen und organische Erkrankungen des Zentralnervensystems (Legrand, Roques, Seeligmüller) sind beobachtet worden. Eine Bleilähmung, die wohl nur auf dem Wege der Vererbung erworben sein konnte, hatte ich in einem Falle (Fig. 265) zu konstatieren Gelegenheit (veröffentl. v. Anker, B. k. W. 1894). Sie betraf die Radiales und Peronei in typischer Weise. S. ferner Hellmer, B. k. W. 09. Überhaupt scheinen bei der Bleilähmung des Kindesalters die unteren Extremitäten häufiger in Mitleidenschaft gezogen zu werden, wie das von Putnam, Newmark, Bernhardt (N. C. 05) und Labastide (Thèse de Paris 02) betont wird.

Die Erkrankung befällt meistens gleichzeitig beide obere Extremitäten, wenn auch die eine (die am meisten gebrauchte) einen Vorsprung haben kann; es ist jedoch nicht ungewöhnlich, daß sie sich überhaupt auf einem Arm, den rechten, beschränkt. — Sie entwickelt sich im Laufe einiger Wochen, seltener akut in unmittelbarem Anschluß an einen Kolikanfall. Und zwar sind es die Extensoren der Hand und der Finger, die zumeist und in vielen Fällen ausschließlich betroffen werden. Ist die Lähmung sehr leicht oder sehr frisch, so kann sie sich auf den Extensor dig. communis und selbst auf einzelne Zweige dieses Muskels beschränken, so daß beispielsweise nur die Streckung des 3. und 4. Fingers unausführbar ist. In den vollkommen entwickelten

¹) Klin. Path. d. Blut. III. Aufl. 06. ²) D. m. W. 07. S. ferner Schmidt, D. m. W. 09 (46), Götzl, W. Kl. R. 10.

Fällen ist aber nicht nur der Extensor dig. communis, sondern es sind auch die Extensores carpi gelähmt — der Extensor carpi ulnaris bleibt manchmal verschont —, sowie die Strecker und schließlich auch der lange Abduktor des Daumens.

Die Hände und Finger befinden sich in Beugstellung und fallen, wenn der Untersuchende sie aus dieser Lage bringt, sofort wieder in sie zurück. Schon diese Stellung hat etwas Charakteristisches (Fig. 266). Infolge derselben ist auch die Kraft, mit der die Finger gebeugt werden, mit der der Händedruck ausgeübt wird, wesentlich herabgesetzt, erreicht aber die Norm, wenn die Hand passiv in Streckstellung gehoben wird.

Man kann es als Gesetz betrachten, daß bei den typischen Formen der Bleilähmung die Supinatoren, namentlich der Supinator longus, verschont sind, ebenso der Triceps. Nicht so selten kommt es jedoch vor, daß sich die Affektion nicht auf den N. radialis beschränkt, sondern auf die vom N. med. und ulnaris versorgten kleinen Handmuskeln übergreift, am häufigsten noch auf die Muskeln des Daumenballens, deren Lähmung sogar der des Abduct. pollicis longus voranzugehen pflegt,



Fig. 266. Stellung der Hände (Fall-Hand, wrist drop) in einem Falle von Bleilähmung. Hier waren außer den Extensoren der Hand und Finger auch die Interossei beteiligt. (Eigene Beobachtung.)

zuweilen auch auf die Interossei, wengleich diese nur ausnahmsweise völlig gelähmt sind. Gar nicht selten wird neben den Extensoren der M. deltoideus ergriffen.

Es gibt nun atypische Fälle der Bleilähmung, in denen gerade die Supinatoren, dann aber auch fast immer gleichzeitig die Oberarmmuskeln: Biceps, Brachialis internus, Deltoideus befallen sind (Remaks Oberarmtypus). Ebenso können einmal die kleinen Handmuskeln zuerst oder ausschließlich befallen werden (Dejerine-Klumpke¹⁾, Bernhardt, Merklen-Guiard²⁾).

Die Lokalisation kann durch die Art der Beschäftigung, durch Überanstrengung bestimmter Muskelgruppen beeinflusst werden (toxikoprofessionelle Lähmung).

So hat neuerdings Teleky³⁾ darauf hingewiesen, daß die langen Fingerstrecker, die die schwächste und unter ungünstigsten Bedingungen arbeitende Muskelgruppe am Unterarm bilden, am ehesten überanstrengt werden und daher auch am schnellsten dem Aufbrauch, im Sinne Edingers verfallen. Auerbach⁴⁾, hebt hervor, daß die Muskeln, deren Zugwirkung der Schwerkraft der Erde und der Medianebene des Körpers entgegengesetzt ist, am frühesten erlahmen und von Aufbrauch befallen werden.

¹⁾ Des polynévrites etc. Paris 1889. ²⁾ Arch. de Neurol. XVII. ³⁾ Z. f. N. Bd. 37. ⁴⁾ Volkm. Samml. kl. Vortr. 1911.

Die Paralysis saturnina ist immer eine degenerative Lähmung. Man kann die Entartung des Muskelgewebes schon an der Abflachung der Muskeln erkennen. Immer gibt sie sich durch die Entartungsreaktion zu erkennen, die zuweilen selbst in Muskeln gefunden wird, die nicht an der Lähmung teilnehmen. Diese Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit sind schon etwa 8 Tage nach dem Eintritt der Lähmung deutlich nachweisbar. Fibrilläres Zittern ist meistens vorhanden, daneben manchmal der Tremor saturninus.

Zuweilen besteht eine Schwellung über dem Handgelenk, die auf einer Verdickung der Sehnenscheiden der langen Fingerstrecker beruht. Seltener ist eine Auftreibung der Metakarpalknochen vorhanden.

Die Sensibilität ist nicht gestört, auch fehlen gewöhnlich Parästhesien und Schmerzen.

In atypischen Fällen, in denen die Lähmung sich in Nervengebieten entwickelte, die durch die Arbeit überanstrengt waren, fand ich jedoch auch Gefühlsstörungen, z. B. im Axillargebiet bei einem Bleiarbeiter, der außerdem als Sackträger beschäftigt war, im Ulnarisgebiet bei einem Lötler, indes sind diese Fälle, die aus dem Rahmen der reinen Paralysis saturnina heraustreten, selten.

Die unteren Extremitäten werden nur ausnahmsweise befallen. Der Extensor cruris und Ileopsoas können vorübergehend gelähmt sein, die typische Bleilähmung an den Beinen ist aber die des N. peroneus unter Verschonung des M. tib. anticus (E. Remak). Eine Lokalisation im Bereich der kleinen Fußmuskeln beobachtete G. Koester. — Endlich gibt es eine generalisierte Paralysis saturnina, die in den Armen, Beinen und Rumpfmuskeln akut unter Fieber im Anschluß an die Encephalopathia saturnina entsteht.

Die Diagnose ist leicht zu stellen in den typischen Fällen, da eine derartige Verbreitung der Lähmungserscheinungen nur ausnahmsweise bei Neuritiden andern Ursprungs (Alkohollähmung) und nur sehr selten bei Poliomyelitis gefunden wird. In den atypischen Fällen wird durch die Anamnese sowie durch die nachweisbaren Zeichen der Blei-Intoxikation (Bleisaum, Tremor saturninus etc.) die Diagnose gefestigt.

Es ist bemerkenswert, daß die Bleiintoxikation auch zuweilen Lähmungserscheinungen im Bereich der Hirnnerven hervorruft, z. B. Kehlkopfmuskel-lähmung (Lähmung eines Stimmbandes, Parese der Adduktoren, auch der Abduktoren); eine Affektion des Vagus kann sich ferner durch dauernde Pulsbeschleunigung und Respirationsstörungen äußern. Beteiligung der Gesichtsmuskeln und Nystagmus erwähnt Debove; doch kommt das nur höchst selten vor. Die Sehnerven können selbständig erkranken (Amblyopie ohne Befund, Neuritis optica oder Atrophie) oder im Verlauf einer Encephalopathia saturnina affiziert werden.

Mit dieser Bezeichnung hat man die verschiedenartigsten Hirnsymptome und cerebralen Symptomenkomplexe belegt, die infolge von Bleiintoxikation entstehen. Dahin gehören echte Apoplexien (Hemiplegie und Aphasie), die auf Blutungen, selten auf Erweichungen beruhen, ferner passagere Herdsymptome, deren anatomische Grundlage nicht genau bekannt ist, z. B. Amaurose, Hemianopsie etc., und ganz besonders Delirien, Koma und Konvulsionen vom Typus der allgemeinen oder seltener lokalisierten Epilepsie. Während diese Störungen meist akut auftreten und entweder schnell wieder schwinden oder tödlich verlaufen (der Exitus tritt namentlich im Koma oder während der Konvulsionen ein), gibt es andere, die sich in chronischer Weise entwickeln oder nach akuter Entstehung einen chronischen Verlauf nehmen. Dahin gehören hysteriforme Erscheinungen: besonders Hemianästhesie mit entsprechender sensorischer Störung, Krämpfe vom Typus der hysterischen, Hemipareso nach Art der funktionellen Lähmung etc. Aber auch Epilepsie und Psychosen — und zwar eine der Dementia paralytica ähnliche heilbare und vielleicht auch eine echte Form dieser Geistesstörung — mußten in einzelnen Fällen als Produkte der chro-

nischen Bleivergiftung betrachtet werden. Bezüglich der im Verlauf des Saturnismus auftretenden Psychosen ist auf Kehler (Z. f. d. g. N. III) zu verweisen. Das Blei kann also direkt auf das Hirn wirken und auf diesem Wege allgemeine zerebrale Symptome und Herderscheinungen, und besonders auch jene eigentümlichen Neurosen, die der Hysterie verwandt sind, erzeugen. Gleichzeitig können dabei einzelne Hirnnerven, wie der Opticus, anatomisch erkranken. Es kann ferner auf die einzelnen Hirngefäße wirken und eine Arteriitis erzeugen, die Blutungen und Enzephalomalazie bedingt, es kann endlich Nephritis und damit urämische Hirnsymptome hervorrufen. Alle die Momente können sich auch nebeneinander geltend machen. A. Westphal¹⁾ hat das in seiner unter meiner Leitung entstandenen Dissertation im einzelnen ausgeführt.

Mosny-Malloizel (Revue de Méd. 07) schließen aus ihren Liquorbefunden auf das Vorkommen einer oft latenten Meningitis saturnina. O. Maas (M. f. P. XXX) zeigte, daß die Encephalopathia saturnina auf Meningitis serosa beruhen kann. Von weiteren Beiträgen zu dieser Frage s. Aussendorf, Inaug.-Diss. Leipzig 11.

Diese Prognose ist quoad vitam eine günstige, wenn nicht bedenkliche Komplikationen (Cachexia saturnina, Nephritis etc.) vorliegen, in bezug auf die Heilbarkeit ebenfalls günstig in den ersten Stadien, wenn die Lähmung nicht sehr ausgebreitet ist und noch nicht lange besteht. Auch der Befund der Entartungsreaktion berechtigt nicht zu einer trüben Auffassung des Falles, da die Heilung die Regel bildet, wenn die Bedingungen zu gänzlicher Schonung und Fernhaltung von dem gefahrbringenden Gifte gegeben sind. Hat sich die Lähmung aber bereits wiederholentlich eingestellt, so verschlechtert sich die Prognose wesentlich. Die Rezidive können nicht allein durch eine neue Intoxikation, sondern selbst durch andere Schädlichkeiten, z. B. Überanstrengung der Muskeln, bedingt werden.

Die Arseniklähmung

kommt zwar seltener vor als die bisher beschriebenen toxischen Formen der multiplen Neuritis, immerhin doch noch so häufig, daß die Mahnung wohl am Platze ist, das Mittel bei medikamentösem Gebrauch vorsichtiger zu dosieren.

Meist schließt sich diese Lähmung an eine akute Vergiftung an; so war in manchen Fällen Arsenik oder Schweinfurter Grün in selbstmörderischer Absicht genommen worden. Aber auch im Gefolge und Verlauf subakuter — wie bei dem medikamentösen Gebrauch des Mittels gegen Chorea und andere Affektionen (Beobachtungen von Brouardel, Barrs, Reymond, Colman, Karplus, Kron u. A.) — und chronischer Vergiftungen kann sich die Arseniklähmung entwickeln.

Die Deutung der unter Salvarsanbehandlung der Syphilis auftretenden Neuritis und Polyneuritis (Delbanco, Trömmner, Oppenheim, Z. f. N. Bd. 43) steht noch zur Diskussion.

Das Krankheitsbild läßt sich auf Grund der Beobachtungen von Erlicki-Rybalkin²⁾, Henschen³⁾, Jolly⁴⁾, Facklam⁵⁾, Raymond⁶⁾ etc. und einer Reihe von Fällen, die ich selbst gesehen habe, so skizzieren:

Auf die gastrointestinalen Störungen, die nur ausnahmsweise, wie in einem Falle Krons und in einem von mir⁷⁾ beobachteten fehlen, folgen die Symptome des Nervenleidens innerhalb weniger Tage oder

¹⁾ A. f. Psych. XIX. S. ferner: Meillère, Le Saturnisme etc. Thèse de Paris 03. Hübner, Inaug.-Diss. Berlin 04. ²⁾ A. f. P. XXIII. ³⁾ N. C. 1894 und Upsala läk. XXIX. ⁴⁾ Charité-Annalen XVIII u. XXII. ⁵⁾ A. f. P. XXXI. ⁶⁾ Nouv. Icon. IX. ⁷⁾ Z. f. d. g. N. O. III.

Wochen. Und zwar wird es in der Regel durch Schmerzen und Parästhesien in den Füßen und Händen, resp. in den Beinen und Armen eröffnet. Diese bilden auch in der Folgezeit einen wesentlichen Teil der Beschwerden. Hinzugesellt sich schnell die atrophische Lähmung, die auch hier wiederum die distalen Abschnitte der Extremitäten ausschließlich oder vorwiegend ergreift. Die Strecker (Peronei, Radiales) sind zwar meistens in hervorragendem Maße beteiligt, indes erfaßt die Lähmung weit häufiger als bei der Alkohol- und Blei-intoxikation die Beuger und die kleinen Handmuskeln*). Auch hat sie meistens den Charakter der Tetraplegie („Paralyse chiropodale“), während sie sich auf die Arme fast nie, auf die Beine selten beschränkt und in diesen meist überwiegt. Die elektrische Prüfung ergibt Entartungsreaktion, auch wohl starke Herabsetzung der Erregbarkeit.



Fig. 267.

Paralytische Kontraktur bei Arseniklähmung. (Nach Erlicki und Rybalkin.)



Fig. 268.

Muskeln und Nerven sind empfindlich gegen Druck. Das Gefühl ist an der Haut fast regelmäßig abgestumpft, und es findet sich die Anästhesie resp. Hypästhesie wiederum besonders an den Füßen und Unterschenkeln sowie an den Händen und Fingern. Der Puls ist zuweilen beschleunigt. Temperatursteigerung wurde selten beobachtet. Auch psychische Störungen: Gedächtnisschwäche und Verwirrenheit können im Verlauf des Leidens hervortreten. Weit seltener wurden Epilepsie und Amaurose konstatiert, doch sind gerade in neuerer Zeit bei der Anwendung des Atoxyl und Arsazetin die schweren Erkrankungen des N. opticus oft konstatiert worden.

Ataxie ist eine häufige Erscheinung, sie kann sogar das hervorstechendste Symptom bilden, während sie sich meistens mit den Lähmungs-

*) Doch gehe ich nicht so weit wie Raymond (R. n. 06), der darin sowie in dem Hautjucken etwas Pathognomonisches erblickt.

erscheinungen verbindet. Man hat eine motorische und eine ataktische Form der Polyneuritis arsenicosa unterscheiden zu können geglaubt. Da das Kniephänomen fast regelmäßig fehlt, kann in den durch Ataxie ausgezeichneten Fällen die Ähnlichkeit mit der Tabes, wie es besonders Dana¹⁾ hervorhebt, eine augenfällige sein (Pseudotabes arsenicosa). Auch in einem von mir beobachteten Falle, in welchem allerdings neben dem Arsen Antimon im Spiele war, beherrschte die Ataxie, die alle 4 Extremitäten und besonders die Arme betraf, das Krankheitsbild. Daneben bestanden quälende Parästhesien (besonders Jucken) und eine Sensibilitätsstörung, die sich auf taktile Anästhesie und Bathyanästhesie beschränkte. — Mit der Ataxie können sich motor. Reizerscheinungen von choreiformem Charakter verbinden. Blasenstörung kommt ebenfalls vor (Kron).

Relativ häufig finden sich trophische Störungen an der Haut: Eruptionen von Herpes, Pemphigus, Dermatitis membranacea etc., Pigmentierungen bis zu einem an das Bild des Morbus Addisonii erinnernden Grade, Glanzhaut, Haarausfall u. a. Herpes zoster ist auch bei der medikamentösen Anwendung des Arsens mehrfach konstatiert worden. Geyer hat bei einer in Reichenstein in Schlesien beobachteten, durch Genuß arsenhaltigen Trinkwassers bedingten Massenvergiftung diese trophischen Veränderungen, insbesondere Pigmentierungen in der Supraklavikulargegend, Hyperkeratosen an den Händen und Füßen n. dgl., häufig konstatiert. Ähnliche Wahrnehmungen sind bei den Massenvergiftungen durch arsenhaltiges Bier, die vor einer Reihe von Jahren in England vorkamen, gemacht worden (Reynolds²⁾ u. A.). — Die bulbären Nerven bleiben fast immer verschont (Müller³⁾), doch können sich in den späteren Stadien Dysarthrie, Tachykardie und andere Symptome von seiten der bulbären Nerven hinzugesellen (eigene Beobachtung).

Die Prognose ist eine im ganzen günstige. Meistens bilden sich die Lähmungssymptome allmählich wieder zurück, die zuletzt affizierten Muskeln erlangen am frühesten ihre Beweglichkeit wieder, doch kann sich die Rekonvaleszenz über Monate und Jahre erstrecken. Auch hat sich in einzelnen Fällen sekundäre Kontraktur in den Antagonisten der gelähmten Muskeln entwickelt (Fig. 267 u. 268). Das Leben ist meistens nicht bedroht; in einem Falle kam Pneumonie hinzu und setzte ihm ein Ziel. Einigemale erfolgte der Tod an Herzlähmung.

Bei einem meiner Patienten, bei welchem chronische Arsen- und Antimonvergiftung als Ursache der Erkrankung beschuldigt werden mußten, erfolgte der Exitus unter Erscheinungen von seiten des Herzens, und es fanden sich sklerotische Prozesse an den Kranzarterien.

Über die durch andere Gifte hervorgerufene Polyneuritis sind wir weniger gut unterrichtet. Namentlich gilt dies für die merkurielle Form. Den experimentellen Resultaten von Letulle⁴⁾ und Heller⁵⁾, die übrigens von Braner auf Grund seiner Untersuchungen angefochten wurden, entspricht nur eine geringe Zahl klinischer Beobachtungen. In der Mehrzahl der hierher gerechneten Fälle (Forestier⁶⁾, Leyden⁷⁾,

1) Brain IX. 2) Brit. med. Journal 1900 und R. of N. 05. 3) Wien. med. Presse 1894. 4) Arch. de Physiol. 1893. 5) D. m. W. 1894. 6) La Méd. mod. 1890. 7) D. m. W. 1893.

Engel, Gilbert¹⁾ etc.) war Lues vorausgegangen und das Quecksilber gegen diese angewandt worden; doch gilt das nicht für die von Kétli, Spillmann-Etienne²⁾, Faworski³⁾ und Spitzer mitgeteilten.

An der Existenz einer syphilitischen Polyneuritis (nicht spezifischen, sondern syphilitischen Ursprungs) — Schultze, Buzzard⁴⁾ und ich⁵⁾ haben Fälle dieser Art beschrieben, vgl. auch das Kapitel Landry'sche Paralyse — kann nicht gezweifelt werden. Neuerdings hat Cestan⁶⁾ einwandfreie Beobachtungen mitgeteilt, in einigen war die Ähnlichkeit mit der Bleilähmung eine auffällige, doch waren die Supinatoren beteiligt. Das Leiden trat sehr früh, wenige Wochen nach Ansbruch des Primäraffekts in die Erscheinung. Desgleichen bringt Steinert⁷⁾ wertvolle Beobachtungen, auch er betont, daß diese Affektion früh im Sekundärstadium auftritt, die oberen Extremitäten bevorzugt und sich ins Gewand der Pseudotabes kleiden kann; sie verknüpft sich oft mit syphilitischen Affektionen der Haut und Schleimhäute. — Beachtenswert ist es, daß sich die Polyneuritis bei Syphilitischen unter Anwendung von Quecksilber verschlechtern kann, wie das von mir, Minkowski und Engel beobachtet wurde.

Bei der Schwefelkohlenstoffvergiftung (Delpeche, Mendel, Landenheimer, G. Köster⁸⁾, Guillain-Courtellemont⁹⁾, Merlin¹⁰⁾ u. A.) können zwar auch Erscheinungen der Neuritis und Polyneuritis hervortreten, beherrscht wird das Krankheitsbild jedoch von den psychischen Störungen und den anderweitigen, durch die Schädigung der zentralen Nervenapparate bedingten Erscheinungen. Auf Benzin- resp. Benzotoluol- und Petroleumäther-Intoxikation wurde die Neuritis von Dufour, Soupault und Français in einigen Fällen bezogen. Daß Sulfonyl eine Polyneuritis hervorrufen kann, wie Erbslöh (Z. f. N. XXIII) annimmt, scheint mir noch zweifelhaft.

Sehr selten ist die Polyneuritis infolge chronischer Morphiumintoxikation bzw. Entziehung des Giftes nach längerem abus (Hirseberg, Haymann, C. f. N. 09); sie hat große Ähnlichkeit mit der Alkohol-Neuritis und kann mit einer entsprechenden Psychose einhergehen.

Die infolge Kohlenoxydvergiftung sich entwickelnde Neuritis (Bourdon, Lendet, Brissaud, Rendu, Litten, Lereboullet-Allard, Meezkowski, W. Sachs, Schwabe, Massanek, Croizet¹¹⁾) ist meist eine lokalisierte, d. h. sie ergreift einen oder mehrere Nerven einer Extremität. In einem ungewöhnlichen Falle betraf sie die Nerven einer durch einen Hirnherd gelähmten Körperhälfte. Außer den zentralen und neuritischen kommen auch myositische Lähmungen dieses Ursprungs vor (Soelder). — Neuritische Erscheinungen nach dem Genuß von phosphorsaurem Kreosot, das gegen Tuberkulose verordnet war, beobachtete Loewenfeld (C. f. N. 03), ebenso Babinski (R. n. 05), Wertheim-Salomonson (N. C. 06) sowie Chaumier. Ich sah einen Fall schwerer Polyneuritis, in dem neben Arsenik Phosphorvergiftung eine wesentliche Rolle spielte. — Atrophische Lähmung bei chronischer Zyankalivergiftung beschreiben Collins-Martland (Journ. of Nerv. 08).

Über Polyneuritis bei Kupfervergiftung liegen nur spärliche und nicht ganz sichere Beobachtungen vor (Suckling, Murray). Lewin steht der Lehre von der Cu-Intoxikation überhaupt skeptisch gegenüber.

Die Frage der Antimon-Neuritis bedarf, wie ich oben schon andeutete, sehr der weiteren Beachtung. S. dazu Oppenheim, Z. f. d. g. N. III, Schrumpf-Zabel, Arch. f. exper. Path. Bd. 63, Cloetta, Arch. f. exp. Path. Bd. 64.

Ob die bei Vergiftung durch Mueheln etc. beobachteten Lähmungszustände ihre Grundlage in einer peripherischen Neuritis haben können, ist noch nicht festgestellt. Vgl. z. B. Thesen (Arch. f. exp. Path. 02). Von Interesse ist ein von Stecherbak (Arch.

1) D. m. W. 1894. 2) Revue de méd. 1895. 3) N. C. 1890. 4) Lancet 1885. 5) B. k. W. 1890. 6) Nouv. Icon. XIII. 7) M. m. W. 09. S. ferner Hoffmann, N. C. 12. 8) Z. f. N. XXVI. 9) R. n. 04. 10) Thèse de Paris 05. 11) Thèse de Paris 03.

de Neurol. 07) nach Hummervergiftung beobachteter Fall von Polyneuritis, in dem aber auch Alkoholismus im Spiele war.

Ich selbst habe wiederholentlich die Erscheinungen der Polyneuritis (und anderer Intoxikationszustände) bei Personen beobachtet, die sich künstlicher Haarfärbemittel bedienten und bedauere, daß trotz einer Anregung, die ich vor mehreren Jahren dem Reichsgesundheitsamte gegeben habe, dieser Frage noch so wenig Beachtung geschenkt worden ist. S. dazu Harringham-Douglas, Leon. of Amer. Assoc. 09.

Das Symptombild

der infektiösen Formen

entspricht dem für die toxischen gezeichneten in den wesentlichsten Zügen.

Temperatursteigerung bis auf 40 Grad ist im Beginn des Leidens öfter konstatiert worden, sie kann auch im weiteren Verlauf hervortreten. Delirium, Milzschwellung, Albuminurie wurden gelegentlich beobachtet und fast regelmäßig Störungen des Allgemeinbefindens: Appetitlosigkeit, Kopfschmerz etc. Schwerere gastrische Erscheinungen: anhaltendes Erbrechen, Durchfälle, Icterus waren nur in vereinzelt Fällen vorhanden. Noch seltener gehören profuse Schweiß zu den Symptomen dieser Erkrankung. Bezüglich der Lähmungserscheinungen ist zu den angeführten Tatsachen nichts Neues hinzuzufügen, doch ist noch auf einzelne gleich zu besprechende Formen hinzuweisen.

Die diphtheritische Lähmung

ist unter den auf infektiöser Grundlage entstehenden Formen der Polyneuritis die häufigste*). Nach einer Londoner Statistik Woodheads kamen auf 7832 Fälle von Diphtheritis 1362 mit Lähmung.

Wir können eine lokalisierte und eine generalisierte Form dieser Paralyse unterscheiden, die aber nicht durch eine scharfe Grenze geschieden sind, sondern ineinander übergehen. Sowohl die leichten wie die schweren Fälle der Diphtheritis können Lähmungszustände im Gefolge haben, die sich gewöhnlich 2—3 Wochen nach dem Ablauf dieser Erkrankung, selten schon während derselben einstellen. Man sieht die Lähmung naturgemäß häufiger bei Kindern, doch sind Erwachsene nicht weniger gefährdet.

Die gewöhnlichste Form der Paralysis diphtheritica entspricht nicht dem Typus einer Polyneuritis, sie beschränkt sich vielmehr auf die kleine Gruppe von Muskeln, die das Gaumensegel bewegen. Schon im Verlauf der Erkrankung oder aber bald nach ihrem Ablauf fällt die näselnde Sprache und die Schlingstörung auf, indem Flüssigkeit durch die Nase zurückfließt und feste Nahrung mit einiger Schwierigkeit geschluckt wird. Die objektive Untersuchung lehrt, daß das Gaumensegel schlaff herabhängt und sich beim Phonieren nicht anspannt. Meistens

*) Um die Erforschung dieser Lähmungszustände haben sich Trousseau, Maingault, Tardieu, Donders, Legrande du Säulle, Wilks, Williamson, West, Leube, Grainger-Stewart, Ziemssen, Schirmer, Bernhardt u. A. verdient gemacht. Die Lit. bis zum Jahre 1900 findet sich bei Romak (l. c.) zusammengestellt; von späteren Abhandlungen seien erwähnt: Aubertin (Arch. gén. de Méd. 03), Babonneix (Thèse de Paris 04), Raymond (Arch. gén. de Méd. 05), Rolleston, Practitioner 09 u. Journ. of nerv. 10, Chéné, Gaz. des hôp. 08, H. Müller, Kl. M. f. Aug. Bd. 47, Gordon, Montreal med. Journ. 09.

besteht auch Anästhesie der Schleimhaut und Verlust des Gaumenreflexes. Die Lähmung der Gaumenmuskeln ist meist eine atrophische, der Nachweis der Entartungsreaktion kann aber mit Schwierigkeiten verknüpft sein. Ungewöhnlich ist es, daß sich die Gaumenlähmung auf eine Seite beschränkt, wie das Aubertin-Babonneix¹⁾ beschrieben haben. Diese Lähmung schwindet in der Regel innerhalb weniger Wochen spontan.

In anderen, nicht seltenen Fällen breitet sich die Paralyse weiter aus, und zwar zuerst auf die Augenmuskeln, nicht so häufig auf die Rachen- und Kehlkopfmuskeln, resp. auf alle diese Gebiete zugleich. Unter den Augenmuskeln leidet der M. ciliaris am frühesten und häufigsten. Die Akkommodationslähmung kündigt sich durch den plötzlichen Eintritt einer Sehstörung an. Dabei ist die Pupillenreaktion fast immer erhalten, auch die akkommodative Reaktion kann trotz fehlender Akkommodation bestehen bleiben. Der Abducens kann auf einer Seite oder doppelseitig an der Lähmung teilnehmen, seltener ist der Oculomotorius oder gar die gesamte äußere Augenmuskulatur betroffen. Auch Trochlearislähmung wurde einmal beobachtet (Krauss).

Die Lähmung der Rachenmuskeln erzeugt Schlingbeschwerden oder selbst völlige Schlinglähmung. In diesen Fällen sind auch die den Kehldeckel bewegenden Muskeln zuweilen in den Kreis der Lähmung gezogen, dabei besteht Anästhesie und Areflexie der Rachen- und Kehlkopfschleimhaut, der Kehldeckel wird nicht herabgezogen, und die Gefahr, daß Speiseteile in die Luftwege geraten, ist eine große. Nicht gerade häufig greift die Lähmung auf das Gebiet des Laryngeus recurrens über und erzeugt Heiserkeit und Aphonie. Die in einem Teil der Fälle hinzutretende Affektion der Herznerven dokumentiert sich durch Verlangsamung und späterhin durch Beschleunigung und Unregelmäßigkeit des Pulses. Eine Verlangsamung des Pulses bis auf 17 Schläge p. M. hat Aubertin einmal konstatiert. Auch die Atemmuskulatur nimmt zuweilen an der Lähmung teil.

Schon bei diesen lokalisierten Formen der Paralysis diphtheritica macht sich die Tendenz der Erkrankung, auf entfernte Nervengebiete auszuschweifen, zuweilen dadurch bemerklich, daß — ohne daß irgend eine andere Störung im Bereich der Extremitäten auftritt — das Kniephänomen schwindet (Rumpf, Schulz, Bernhardt²⁾). Das Fersenphänomen ist ebenfalls meist nicht auszulösen (Rolleston³⁾). Diese Fälle bilden den Übergang zu den generalisierten Formen, die sich dadurch kennzeichnen, daß — meistens im Anschluß an die geschilderten lokalen paralytischen Symptome, die sich aber auch auf das Gaumensegel beschränken können — Störungen der Motilität und Sensibilität an den Extremitäten hervortreten. Nachdem die Gaumenlähmung bereits geschwunden und die übrigen Lähmungserscheinungen sich teilweise zurückgebildet haben, klagen die Patienten über Schwäche, Parästhesien und Schmerzen in den Beinen resp. in allen vier Extremitäten. Diese Beschwerden steigern sich von Tag zu Tag, und es entsprechen ihnen als objektive Krankheitssymptome: Störungen der Beweglichkeit, des Gefühls und der Koordination.

1) Gaz. des hôp. 02. 2) V. A. Bd. 99. 3) Br. 05.

In manchen Fällen sind es wesentlich Empfindungsanomalien, besonders an den Enden der Extremitäten, Ataxie und Unsicherheit des Ganges, so daß die Ähnlichkeit mit der Tabes eine frappante wird — in der größeren Mehrzahl der Fälle beherrscht die Lähmung das Krankheitsbild: Außer einer diffusen Parese findet sich eine degenerative Lähmung mit kompletter oder Mittelform der Entartungsreaktion, die die peripherischen Teile der Gliedmaßen (Peronei etc.) vorwiegend betrifft. Doch ist die degenerative Natur der Lähmung keineswegs immer deutlich ausgesprochen. Der Gang ist erheblich beeinträchtigt oder ganz unmöglich. Das Westphalsche Zeichen ist immer, das Rombergsche Symptom häufig vorhanden. Die Anästhesie resp. Hypästhesie ist ebenfalls an den distalen Abschnitten der Gliedmaßen besonders ausgeprägt; das Berührungsgefühl, die Lageempfindung, der Ortssinn sind in der Regel beträchtlich herabgesetzt, daneben kann Hyperalgesie bestehen oder im weitem Verlauf sich einstellen. Die Hautreflexe sind zuweilen gesteigert. Störungen der Blasen- und Mastdarmfunktion sind gemeinlich nicht vorhanden, doch werden sie hier und da, z. B. von Katz¹⁾, Englisch und Gudzent²⁾ erwähnt.

Diese Lähmungserscheinungen erreichen ihren Höhepunkt innerhalb eines Zeitraumes von 1—3 Monaten, während die Gaumen-, Kehlkopf-, Augen- und Rachenlähmung sich bereits zurückgebildet hat. In selteneren Fällen nehmen auch die Rumpf-, die Interkostalmuskeln, das Zwerchfell an der Paralyse teil; ebenso ungewöhnlich ist die Beteiligung der Zunge und der Gesichtsmuskeln. Doch konstatierte ich in einem Falle Fazialislähmung mit partieller EaR. Stundenlang dauernde Anfälle von Apnoe, die künstliche Respiration erforderlich machten, beobachtete Ebstein in einem Falle generalisierter diphtheritischer Lähmung. — Die Nackenmuskellähmung kann eine so vollständige sein, daß der Kopf nicht mehr aufrecht gehalten werden kann. Bei einem von mir behandelten Kinde wurde u. a. die Lenden-Beckenmuskulatur befallen, so daß Lordose bestand und das Kind beim Aufrichten vom Erdboden an sich emporkletterte. — Das Auftreten von Ödemen wurde z. B. von Kraus beobachtet.

Mit einem besonders schweren Fall hat uns Hanse mann³⁾ durch die Schilderung seiner eigenen Krankheitsgeschichte bekannt gemacht. Hier waren der Entwicklung des Leidens allerdings im Verlauf der letzten Jahre eine Reihe verschiedenartiger Infektionsprozesse vorausgegangen: Scarlatina, wiederholte Anginen, septische Infektion, Pleuropneumonie etc.

Am 18. Tage nach dem Eintritt der Diphtheritis stellte sich zunächst Gaumensegellähmung und Tachykardie ein. Hierzu kamen Gefühlsstörungen, die sich über die Schleimhaut der Lippen, Zunge, Wange, über die Haut des Gesichts und Kopfes ausbreiteten. Auch der Geruch und Geschmack stumpften sich ab, die Bewegungen der Lippen, der Zunge, das Schlingen, Kauen, die Sprache und Stimme wurden beeinträchtigt, die Augenmuskeln wurden ergriffen. Dann setzte sich die Gefühlsstörung auf die Beine fort, nun schwand das Kniephänomen und im Anschluß daran wurden die Beine von Schwäche, Anästhesie und Ataxie ergriffen. Schließlich bestand komplette motorische Lähmung, sowie Atrophie in vielen Muskeln der Arme und Beine, völliger Verlust der Lageempfindung, Gürtelgefühl, Dyspnoe etc.; auch Spontanbewegungen, die Patient nicht fühlte, sondern sah. Erst drei Monate nach Beginn des Leidens kam es zur Besserung. Bei der Untersuchung, die ich Ende des 4. Monats vornahm, war noch erhebliche quantitative Herab-

1) A. f. Kind. XXIII. 2) Charité-Annalen 10. 3) V. A. Bd. 115.

setzung der elektrischen Erregbarkeit, dagegen nicht EaR nachzuweisen. Im Januar des folgenden Jahres war H. genesen, doch hatte er noch über Parästhesien im Bereich der Ulnares zu klagen.

Eine Beteiligung des sensiblen Trigemini wurde auch von mir einmal konstatiert und zuerst daran erkannt, daß das Kind einen Fremdkörper (Haar) aus dem Auge nicht entfernte; ich untersuchte und fand Anästhesie und Areflexie der Conjunctiva und Cornea.

Die Dauer der Affektion hängt im wesentlichen von der Schwere und Ausbreitung ab. Während die leichten, lokalisierten Lähmungen in wenigen Wochen zur Heilung gelangen, können die schwereren, generalisierten sich über viele Monate, selbst über ein ganzes Jahr erstrecken, wengleich das sehr selten ist. So kam es in einem von Ziemssen mitgeteilten Falle erst nach acht Monaten zur völligen Wiederherstellung, und noch ein Jahr nach Beginn des Leidens waren erhebliche Störungen der elektrischen Erregbarkeit, insbesondere faradische Entartungsreaktion, vorhanden. Als Durchschnittsdauer der generalisierten Lähmung kann man den Zeitraum von drei Monaten bezeichnen.

Von Interesse ist die Beobachtung, daß sich bei einem Individuum, das zweimal von Diphtheritis befallen wurde, an jeden Anfall eine Lähmung anschloß (Coulter, Journ. of Nerv. 09) Rolleston, Journ. of Nerv. 10), woraus hervorgeht, daß das individuelle Moment hier eine Rolle spielt. Beachtenswert ist in dieser Hinsicht auch das familiäre Auftreten postdiphth. Lähmungen, wie es Kayser (Inaug.-Diss. Straßburg 10) beschreibt.

Die Prognose ist für die sich auf die Gaumen- und Augenmuskeln beschränkende Lähmung eine durchaus günstige. Auf Heilung ist immer zu rechnen. Die Prognose quoad sanationem ist aber auch in allen schweren Fällen eine günstige, falls das Leben erhalten bleibt. Es ist gefährdet, wenn der Vagus an der Erkrankung teilnimmt. Herzlähmung bildet da leider kein seltenes Vorkommnis. Auch die Schlinglähmung kann ein verderbenbringendes Symptom sein, indem sie Inanition oder noch häufiger Schluckpneumonie mit sich führt. Ebenso ist die Lähmung der Atemmuskeln, speziell die des Phrenicus, ein ominöses Zeichen (Pasteur). Wo diese und andere Komplikationen, z. B. Myocarditis, Nephritis, nicht vorliegen, ist komplette Heilung in Aussicht zu nehmen*). Unter 32 Fällen dieser Art, die ich (bis 1903) beobachtete und in denen ich den Verlauf verfolgen konnte, sah ich nur fünf tödlich endigen. In diesen war das Herz in Mitleidenschaft gezogen, außerdem bestand in dem einen eine Komplikation mit Nephritis. Die Individuen standen im Alter von 3—6 Jahren. Die Erwachsenen, die von der diphtheritischen Lähmung befallen wurden — es waren 15 männliche und 4 weibliche Individuen, die durchschnittlich ein Alter von 15—28 Jahren hatten — genasen alle bis auf einen. In den tödlich endigenden Fällen ist der

*) Bei einem idiotischen Kinde sah ich die diphtheritische Gaumensegellähmung persistieren. Auch B. Fränkel erwähnt einen Fall von Persistenz derselben. In einem Falle von generalisierter Lähmung fand ich nach Rückbildung aller Erscheinungen noch Areflexie des Gaumens. Nach Beobachtungen von Mühsam und Helbron kann auch die Akkommodationslähmung bestehen bleiben. S. desgleichen Wiegmann, Kl. M. f. Aug. 10. — Ob ein von Harris (Brit. med. Journ. 03) beschriebener Fall von dauernder Bulbärlähmung überhaupt hierher gehört, ist zweifelhaft. Sehr ungewöhnlich ist die Kombination einer Hemiplegia postdiphtheritica mit der geschilderten Paralysis postdiphtheritica, wie ich sie in einem Falle konstatierte. Hier ging die Hemiplegie voraus, und als sich die hinzugekommene Paralyse auf die Extremitäten verbreitete, blieb das Kniephänomen auf der hemiplegischen Seite erhalten, während es auf der anderen erlosch.

Exitus früh zu erwarten; sind die ersten sechs Wochen gut überstanden, so ist die Gefahr nur noch eine geringe.

Von einigen Forschern, z. B. Deguy (*Revue mens. des mal. des enfants* 03), Berthelot (*Thèse de Paris* 04), Rolleston (*R. of N.* 06) wird dem vorzeitigen Auftreten der Gaumenlähmung innerhalb der ersten Tage bis Wochen eine prognostisch ungünstige Bedeutung zugeschrieben, indem es auf eine bösartige Form der Diphtheritis hinweise.

Seit der Einführung der Behringschen Behandlung ist nach unserer Erfahrung die Paralysis postdiphtheritica nicht seltener geworden, doch wird darauf hingewiesen, daß viel mehr Kinder vor dem Tode bewahrt bleiben und vielleicht dadurch die Lähmung häufiger zur Beobachtung komme (Slawyk¹), Woollacott, Goodall). Wettstein hat sich unter Hinweis auf die experimentellen Untersuchungen von Ransom und das von ihm selbst zusammengestellte Beobachtungsmaterial dahin ausgesprochen, daß die postdiphtheritischen Lähmungen in der Ära der Serumbehandlung seltener geworden und bei rechtzeitiger Anwendung des Verfahrens ganz hintanzuhalten seien. Lublinski erwähnt, daß sich bei der Serumtherapie häufiger die generalisierte Lähmung einstelle, ohne daß eine lokalisierte (Gaumensegel etc.) vorausgegangen sei. Es ist das auch schon vor der Serumbehandlung, wengleich nur außerordentlich selten, beobachtet worden. Perrin hat in einem solchen Falle die septische Infektion beschuldigt.

Andererseits hat sich gezeigt (Comby), daß das Heilserum auch die ausgebildete Lähmung günstig beeinflusst. Siehe zu der Frage die interessanten experimentellen Untersuchungen von Rosenau-Anderson²).

Handelt es sich auch in der Regel um Rachendiphtheritis, so kann sich doch bei jedweder andern Lokalisation dieses Prozesses, z. B. nach Diphtherie der Vulva, des Darmes, des Nabelstranges etc., die Lähmung entwickeln (Gassicourt, Roger). Von einer diphtheritisch-infizierten Wunde des Vorderarms aus sah ich zuerst Akkommodationslähmung entstehen, ehe sich die Paralyse generalisierte.

In einzelnen Fällen entstand die Paralysis postdiphtheritica, ohne daß die Erscheinungen einer Infektion vorausgegangen waren (Boisserie³), Senator, Escherich, Guthrie). Henoch stand diesen Beobachtungen jedoch skeptisch gegenüber, er vermutete, daß die Rachendiphtherie übersehen worden sei. Einigemale (Bourges, Merklen-Broc) soll sich im Anschluß an eine einfache Angina eine Lähmung vom Charakter der diphtheritischen entwickelt haben.

Die von Eisenlohr⁴) mitgeteilten Fälle einer infektiösen Form von multipler Neuritis, bei denen Diphtherie nicht im Spiele war, lehnen sich dadurch an die geschilderten Krankheitsformen an, daß häufig die Gaumen- und Schlingmuskeln, die bei den nichtdiphtheritischen fast regelmäßig verschont bleiben, ins Bereich der Lähmung gezogen waren. Auch nach Erysipel ist Lähmung des weichen Gaumens und der Kehlkopfmuskeln beobachtet worden. Ich habe infektiöse Formen der Polyneuritis gesehen, bei denen die Bauchmuskulatur vorwiegend ergriffen war.

¹) *Charité-Annalen* XXIII. S. zu dieser Frage auch Malyniez (*Zürich* 08).
²) *Ref. R. of N.* 07. ³) *Gaz. hebdom.* 1881. ⁴) *B. k. W.* 1887.

Die in den Tropen vorkommende Beri-Beri-Krankheit (auch Kakke genannt) ist nach den Untersuchungen von Scheube, Bälz, Grimm, Rumpf-Luce, Okada, Wright¹⁾ u. A. eine Form der Polyneuritis (resp. Polyneuromyositis), die besonders durch starke Beteiligung des Herzens und der Gefäßnerven (Ödeme) ausgezeichnet ist. Glogner will in dem Blute dieser Kranken Malaria-Plasmodien oder ihnen ähnliche Gebilde gefunden haben. Däubler u. A. haben sich gegen diesen Zusammenhang ausgesprochen. Ein besonderer Mikroorganismus wird auch von Wright beschuldigt, während Schaumann, Moszkowski²⁾ u. A. eine Stoffwechselkrankheit durch den Mangel organischer Phosphorverbindungen supponieren. Die bei uns vorkommende Polyneuritis kann gelegentlich einmal diesem Typus sehr ähnlich sein (Rosenblath). Normann ist der Meinung, daß das Leiden selbst in Europa gelegentlich vorkomme.

Auf die Lepra-Neuritis und ihre eigentümliche Symptomatologie (vgl. S. 503) sei hier nur der Vollständigkeit halber hingewiesen. Polyneuritis auf dem Boden der Malaria wurde von Singer, Gowers, Eichhorst, Ewald, Baumstark, Sacquépée-Dopter, Luzatto, Boinet u. A., auch von mir beobachtet.

Die im Verlauf und Gefolge des Typhus abdominalis auftretende Neuritis beschränkt sich nach den Beobachtungen von Nothnagel, Leyden, Bäumlner u. A. meist auf einen einzelnen Nerven, wie den Ulnaris, Peroneus, Thorac. longus etc., kann sich aber auch auf mehrere, z. B. beide Ulnares erstrecken (Bernhardt) und endlich ganz dem Typus einer Polyneuritis entsprechen (Gubler, Nothnagel, Raymond, Curschmann, Etienne, Foix u. A.). In einem der von mir beobachteten Fälle waren von der Lähmung weitaus am stärksten die Abdominalmuskeln und der Ileopsoas betroffen, während sich Störungen der elektrischen Erregbarkeit auch an den Nerven der unteren Extremitäten fanden. In den Beobachtungen anderer Autoren handelte es sich meist um Paraplegie, oft um hervorragende Beteiligung der Peronei. — Daß auf dem Boden des Typhus auch Nervenlähmungen von anderem Charakter entstehen können (Landry'sche Paralyse, Myelitis), sei hier nur beiläufig erwähnt*).

Die im Gefolge der Influenza nicht so selten auftretende Polyneuritis (E. Remak, Mills, Eisenlohr, Putnam, Diemer, Bonnet u. A.; ich selbst sah mehrere Fälle dieser Art) bedarf keiner besonderen Schilderung. Cestan und Babonneix haben dieser Form eine zusammenfassende Beschreibung gewidmet. — Polyneuritis nach Keuchhusten wurde von Möbius, Mackay, Guinon, Simionesco u. A. beschrieben (zusammenfassende These von Valentin³⁾). Nach Masern sah Edens⁴⁾ das Leiden auftreten.

Klippel-Weil, Couréménos-Conos (L'Encéphale 09) beschreiben Polyneuritis bei Ulcus ventriculi, doch ist die Beziehung eine zweifelhafte.

1) Br. 03 und Ref. N. C. 05. S. ferner Glogner, Ätiol. d. Beri-Beri, Leipzig 10, Cooper-Funk, Lancet 11. 2) B. k. W. 11. 3) Paris 01. 4) B. k. W. 04.

*) Vgl. dazu das Sammelreferat von Friedländer, das sich besonders auf die zentralen Nervenkrankheiten bei Typhus bezieht, in M. f. P. V, VI u. VII.

Die Neuritis puerperalis

ist durch die Untersuchungen von Möbins, Kast, Lunnz, Tuillaut, Leroy d'Etiolles, Remak, Joffroy, Mader, Eulenburg, Reynolds, Saenger, Palowski, Sinkler u. A. genauer erkannt worden. Eine eingehende, auch die Literatur berücksichtigende Studie verdanken wir Hösslin¹⁾. Man kann auch hier eine lokalisierte und eine generalisierte Form unterscheiden. Die erstere ergreift mit Vorliebe den Medianus und Ulnaris, kann sich aber z. B. auch auf den N. axillaris und die Supraclaviculares oder auf einzelne Nerven des Beines beschränken. Die generalisierte verbreitet sich über die Extremitäten und Hirnnerven, sie kann dem Typus der Paralysis postdiphtheritica sehr ähnlich sein. Auch Neuritis optica kommt dabei vor (Schanz, Saenger). — Sie kann ferner unter dem Bilde der Landry'schen Paralyse verlaufen.

Offenbar ist meist ein infektiöses Agens (puerperale Infektion, septische Infektion) hier im Spiele. Freilich kann diese Polynenritis auch in der Schwangerschaft auftreten, namentlich bei Schwangeren, die an Hyperemesis gravidarum leiden. Seige²⁾ bringt eine Beobachtung dieser Art. Saenger denkt, daß es sich dabei um eine Autointoxikation handle, die mit dem physiologischen Vorgang der Gravidität im Zusammenhang stehe (s. dazu auch Hofbauer, D. m. W. 10, Abderhalden, D. m. W. 12), während Andere, z. B. Huber, Infektionsstoffe beschuldigen, die von einem früheren Puerperium oder einem infektiösen Uterinleiden stammen. Hösslin meint, daß mazerierte Früchte oder die Retention von Plazentarresten eine Rolle spielen können.

Die septische Polynenritis ist noch wenig erforscht; das, was über sie bekannt ist, hat Kraus zusammengestellt.

Es kommen schwere und leichte Formen dieses Leidens vor. Ist die Prognose bei den ersteren auch ernst, so ist doch auch da volle Rückbildung möglich.

Daß sich im Anschluß an Gonorrhoe eine Neuritis und Polynenritis entwickeln kann, ist nach den Beobachtungen von Engel-Reimers, Eisenlohr, Allard-Meige, Lustgarten, Bloch, Muratoff, Lesser, Speranski, Pickenbach³⁾, Raymond-Cestan (zusammenfassende Thesen von Adeline, Delamare, Evrard⁴⁾ u. A.) nicht zu bezweifeln. Die Erkrankung scheint sich vorwiegend in den Nerven der unteren Extremität zu lokalisieren; sie kann mit vasomotorischen und trophischen Störungen einhergehen.

Es ist durch die Untersuchungen von Pitres-Vaillard⁵⁾, Oppenheim-Siemerling⁶⁾, Collela⁷⁾ u. A. festgestellt, daß sich im Verlauf der Tuberkulose degenerative Prozesse an den peripherischen Nerven abspielen können. Während sich diese anatomischen Veränderungen durch klinische Merkmale nicht zu äußern brauchen, ist es andererseits

¹⁾ A. f. P. Bd. 40. S. ferner Dustin, Nouv. Icon. 09. Bonnaire-Rosenzwill, Presse méd. 09. ²⁾ B. k. W. 11. ³⁾ M. Kl. 07. ⁴⁾ Thèse de Paris 04. ⁵⁾ Revue de Méd. 1896. ⁶⁾ A. f. P. XVIII. ⁷⁾ Ann. d. clin. d. mal. ment. etc. Palermo 03.

erwiesen, daß auch die Symptome einer lokalisierten und generalisierten Affektion des peripherischen Nervensystems durch die Neuritis der Tuberkulösen hervorgebracht werden können. In der Mehrzahl der mitgeteilten Fälle (Joffroy, Strümpell¹⁾, Eisenlohr, Rosenheim²⁾, Anglada, Frenel, Steinert³⁾, Catola⁴⁾ u. A.) entsprach das Krankheitsbild dem einer „symmetrischen amyotrophischen Polyneuritis“, ohne daß es sich durch besondere nur der tuberkulösen Grundlage zuzuschreibende Erscheinungen kennzeichnete. Übrigens wird von E. Remak mit Recht darauf hingewiesen, daß in den meisten der angeführten Fälle die Ätiologie eine gemischte war, indem es sich um die Kombination der Tuberkulose mit Alkoholismus handelte. Das gilt auch für die Mehrzahl meiner eigenen Beobachtungen einschlägiger Art.

Unter den Formen der Polyneuritis, die auf Autointoxikation zurückgeführt werden, ist die diabetische die wichtigste. Sie kennzeichnet sich durch eine unter lebhaften neuralgischen Schmerzen eintretende atrophische Lähmung mit remittierendem, meist zur Heilung führendem Verlauf. Sie ergreift mit Vorliebe das Gebiet des Cruralis, Obturatorius und Peroneus. Doch beobachtete ich sie auch an den Nerven der Oberextremität. Die Lähmung des Cruralis und Obturatorius kann sich schon ausgeglichen haben, wenn der Peroneus befallen wird. Der elektrische Befund war gewöhnlich partielle EaR. Gefühlsstörungen sind häufig vorhanden, ebenso wurde das Westphalsche Zeichen in vielen Fällen konstatiert. Überhaupt kann das Symptombild (vgl. S. 191) dem der Tabes dorsalis sehr ähnlich werden (Pseudotabes diabetica). Die Prognose ist eine günstige, doch kommen auch schwere Fälle vor. Von neueren Abhandlungen über diese Frage ist besonders die von Bruns⁵⁾ beachtenswert.

Die im Greisenalter vorkommende Form der Neuritis — Polyneuritis senilis —, auf die ich⁶⁾ zuerst hinwies, zeichnet sich durch ihren schleichenden Verlauf und die Geringfügigkeit der sensiblen Reizerscheinungen aus, auch erreicht die Lähmung meistens keinen hohen Grad und verschont die Hirnnerven. Indes zeigen einzelne Beobachtungen (Stein⁷⁾) und besonders die Erfahrungen Foersters⁸⁾, daß diese Kriterien nicht immer vorhanden sind und daß die Schmerzen sehr ausgeprägt sein können. Die Polyneuritis senilis ist der Rückbildung fähig — ich habe Ausgang in Heilung mehrmals beobachtet —; immerhin bildet die wohl meistens bestehende Arteriosklerose eine Lebensgefahr, so gingen einzelne dieser Individuen später apoplektisch zugrunde (Stein). Auf die senile Arteriosklerose und andere Formen der Gefäß-erkrankung hat man die Polyneuritis des öfteren zurückführen können.

Das Wesen der senilen Anästhesien, über die Ehret (M. m. W. 08) berichtet, bedarf noch des weiteren Studiums unter diesem Gesichtspunkte.

¹⁾ A. f. P. XIV. ²⁾ A. f. P. XVIII. ³⁾ D. m. W. 04. ⁴⁾ Nouv. Icon. 09. ⁵⁾ Z. f. N. Bd. 43. ⁶⁾ B. k. W. 1893. ⁷⁾ M. m. W. 1897. S. ferner Auerbach, M. Kl. 10. ⁸⁾ Verhandl. d. G. D. N. 12, Z. f. N. Bd. 45.

Daß sich auf dem Boden der Karzinomkachexie eine Polyneuritis entwickeln kann, ist von uns u. A. festgestellt worden. In einem schweren Falle dieser Art waren außer den Extremitätennerven auch die Optici befallen (Miura¹). Es kann sich aber auch eine miliare Karzinose an den peripherischen Nerven entwickeln (Oberthür-Mousseaux, Raymond²).

* * *

Pathologische Anatomie der Polyneuritis. Entzündliche und degenerative Veränderungen an den peripherischen Nerven bilden das anatomische Substrat dieser Krankheitszustände. Besonders sind es die peripherischen Verzweigungen der Nerven, die Muskeläste und die sensiblen Zweige der Haut, in denen die Neuritis sich entwickelt. Die Kriterien einer Entzündung treten in der Regel weniger hervor als die des Zerfalls, der Atrophie. In manchen Fällen ist allerdings schon makroskopisch eine Schwellung und Rötung der Nerven, eine Hyperämie der Nervenscheide wahrzunehmen; seltener sind Hämorrhagien (Eichhorst, Dejerine) nachgewiesen worden.

Meistens fehlen die perineuritischen und interstitiellen Veränderungen oder treten in den Hintergrund, während die Nervenfasern selbst die Zeichen einer mehr oder weniger vollständigen Atrophie darbietet. Von der leichten periaxilen Neuritis Gombaults³ finden sich alle Übergänge zur totalen Nervendegeneration, doch will namentlich Stransky⁴ diese periaxile Neuritis toxischen Ursprungs streng von der Wallerschen Degeneration geschieden wissen. Auch Regenerationserscheinungen werden beobachtet (Gudden, Doinikow). Fig. 269 zeigt den Zerfall des Marks in Klumpen und Schollen, wie er z. B. in Muskelästen des N. peroneus besonders häufig gefunden wird. Fig. 270 b stellt den Querschnitt eines Nerven bei interstitieller und parenchymatöser Neuritis dar (vgl. mit Fig. 270 a).



Fig. 269. Parenchymatöse Neuritis. Färbung mit Überosmiumsäure (Zupfpräparat).

Besonders stark affiziert sind gewöhnlich die Nn. peronei und ihre Zweige, der Saphenus major, sowie bei Beteiligung der oberen Extremitäten die Äste des Radialis etc. Meistens besteht zwischen den klinischen Erscheinungen und dem pathologisch-anatomischen Befunde eine gute Harmonie. Nur in den ganz akut verlaufenden Fällen (vgl. Landry'sche Paralyse) kann trotz schwerster Lähmungssymptome der Befund am Nervensystem ein geringfügiger oder gar negativer sein.

Die feineren Veränderungen an den Achsenzylindern werden von Marinesco beschrieben (R. n. 06).

¹) B. k. W. 1891. ²) Arch. de Neurol. XVII. S. ferner Askanazy, B. k. W. 12. 46. ³) Arch. de Neurol. 1880/1881. ⁴) Journ. f. Psych. I.

Der peripherische Charakter des Prozesses ist jedoch nicht für alle die beschriebenen Lähmungsformen sichergestellt. Zweifellos beruht die Alkohollähmung auf Polyneuritis. Indes kommt es auch hierbei vor, daß sich neben dieser Affektion leichtere zentrale Veränderungen, ein mäßiger Schwund der Vorderhornzellen oder ein poliomyelitischer Herd, diffuse oder disseminierte entzündliche Zustände, wie ich¹⁾ (ebenso Leyden, Pal u. A.) sie in mehreren Fällen festgestellt habe, im Rückenmark finden, die zwar auch durch die Einwirkung des Giftes bedingt, aber viel zu geringfügig und unvollständig sind, als daß sich der Kern des Symptombildes von ihnen ableiten ließe. Doch beweisen schon die psychischen Störungen, daß die multiple Neuritis von einer Affektion des Gehirns, die von Bonhöffer, Ballet, Faure, Wehrung²⁾, Boedeker³⁾ u. A. auch durch die anatomische Untersuchung nachgewiesen wurde, begleitet werden kann. Auch die Vagussymptome sowie die Augen-



Fig. 270a.
Querschnitt durch einen normalen Nerven.



Fig. 270b (vgl. mit a).
Querschnitt durch einen atrophischen Nerven. a F. atrophierte Faseru.

muskellähmung konnten in einzelnen Fällen auf zentrale, nukleäre Prozesse, auf hämorrhagische Entzündung der Nervenkerne zurückgeführt werden (Thomsen⁴⁾).

Wenn der Alkohol somit in erster Linie den peripherischen Nervenapparat angreift und hier die schwersten Veränderungen hervorruft, so kann sich doch seine toxische Wirkung gleichzeitig auf die verschiedensten Abschnitte des zentralen Nervensystems erstrecken.

In den neueren Beobachtungen von Polyneuritis (alcoholica, diphtheritica etc.), bei denen die feineren Untersuchungsmethoden, namentlich das Nisslsche und Marchische Verfahren in Anwendung kamen, sind fast konstant Veränderungen im zentralen Nervensystem ermittelt worden (Marinresco, Bikeles, Sano, Goldscheider-Moxter, Preisz, Schlesinger, Luce, Heilbronner, Winkler, Bruns, Batten, Halban, Uchida, Cole⁵⁾, Köster⁶⁾, Homén⁷⁾, Herzog⁸⁾ u. A.). Namentlich sind es diffuse und disseminierte Entartungen in den Wurzeln der spinalen und Hirnnerven, in den Hintersträngen, Vorderhörnern sowie feinere Zellenveränderungen. Auch an den Nervelementen des Groß- und Kleinhirns sowie an den Spinalganglien (Philippe) sind sie nachgewiesen. — Es handelt sich da aber nur zum geringeren Teil um

¹⁾ Z. f. k. M. XI. ²⁾ A. f. P. XXXIX. ³⁾ A. f. P. XL. ⁴⁾ A. f. P. XIX.
⁵⁾ Br. 02. ⁶⁾ l. c. ⁷⁾ Z. f. kl. M. 03. ⁸⁾ Z. f. N. XXXVII.

Befunde, die als den peripherischen gleichwertige zu betrachten und auf die Noxe, welche die Neuritis erzeugte, direkt zurückzuführen sind. Gewisse Veränderungen sind als eine einfache Folge der peripherischen Neuritis gedeutet worden, und zwar gilt dies einmal für die mit der Nisslschen Methode an den Vorderhornzellen, andererseits für einen Teil der mittels der Marchischen Methode an den hinteren Wurzeln und Hintersträngen (vgl. S. 147ff.) nachgewiesenen „Veränderungen“. Daß aber die Beurteilung dieser Befunde überhaupt große Vorsicht erheischt, daß sie vor allem nicht ohne weiteres mit der Degeneration auf eine Stufe gestellt werden dürfen, wird nun von den meisten Autoren anerkannt, nachdem ich schon im Beginn der Nissl- und Marchi-Epoche meine Bedenken erhoben hatte.

Aus den Liquorbefunden (Zellen- und besonders Eiweißvermehrung) schließt Roemheld (D. m. W. 09) auf die Affektion des zentralen Nervensystems bei der Pseudotabes diphtheritica. S. ferner Feer, D. m. W. 10. Ähnliche Angaben macht Claude (R. n. 09, ref. N. C. 10) bezüglich der Alkohol lähmung, doch handelt es sich zunächst um vereinzelte Befunde.

Die anatomische Grundlage der Methylalkoholvergiftung bedarf noch der weiteren Erforschung.

Der peripherische Sitz der Bleilähmung wird durch die Mehrzahl der vorliegenden anatomischen Befunde erwiesen. Indes entfaltet auch dieses Gift zuweilen seinen deletären Einfluß am Rückenmark und erzeugt eine schwere Poliomyelitis anterior, wie in einem von mir¹⁾ beschriebenen Falle und einigen weniger ausgesprochenen von Zunker²⁾, Oeller, Monakow³⁾, Onuf. Daß es seinen Angriff auch gegen das Gehirn richtet, geht aus den geschilderten Symptomen der Encephalopathia saturnina aufs deutlichste hervor. Von neueren Beiträgen zu dieser Frage ist der von Mott⁴⁾ beachtenswert. Konstant ist freilich nur die Erkrankung des N. radialis, die immer nur einen Teil seiner Fasern betrifft. Auf experimentellem Wege (Einatmung von Bleisalzen) ist bei Tieren atrophische Lähmung erzeugt und als deren Grundlage herdförmige Poliomyelitis nachgewiesen worden (Stieglitz⁵⁾).

Das Wesen der Arseniklähmung ist noch wenig aufgeklärt. Die noch vereinzelt anatomischen Untersuchungen (Alexander, Henschen, Erlitzki und Rybalkin) und im höheren Maße die klinische Natur und der Verlauf dieser Lähmung deuten auf eine peripherische Neuritis, wenn auch außerdem Veränderungen im Rückenmark gefunden wurden und diese vielleicht in einzelnen Fällen das prävalierende Element bilden.

Es ist nach den Untersuchungen von P. Meyer⁶⁾, Gombault, Arnheim⁷⁾, uns⁸⁾, Spieler⁹⁾ u. A. kaum zu bezweifeln, daß die wesentliche Grundlage der diphtherischen Lähmung in neuritischen Prozessen besteht. Das Gift wirkt hier zunächst auf die dem Infektionsherd benachbarten, direkt in ihn eintauchenden Nerven (des Gaumens und Rachens), gelangt dann in die Kehlkopf- und Augenmuskelnervenbahn, um schließlich weiter ausgestreut zu werden. Daß das Diphtheritgift zunächst örtlich auf das Nervensystem einwirkt, geht besonders aus einem Fall hervor, in welchem nach einer diphtherischen Nabelentzündung bei einem Neugeborenen zuerst die Bauchmuskeln gelähmt wurden. Indes kommt es auch vor, daß sich nach einer Darmdiphtherie zuerst Akkommodationslähmung einstellt. In den Nerven wurden die Zeichen einer interstitiellen und parenchymatösen Neuritis, einigemale auch Blutungen,

1) A. f. P. XVI. 1885. 2) Z. f. k. M. I. 3) A. f. P. X. 4) Arch. of Neurol. 09. 5) A. f. P. XXIV. 6) V. A. 1881 Bd. 85. 7) A. f. Kind. XIII. 8) A. f. P. XVIII. 9) Arbeiten Obersteiner XV. Dieser Autor fand besonders schwere Veränderungen im Vagus, Accessorius etc.

z. B. in den Augenmuskelnerven gefunden. Neuritis nodosa wurde ebenfalls konstatiert; Buhl wies Mikroorganismen in den Nervenscheiden nach. Auch arteriitische Prozesse wurden bei den an Paralysis dipht. zugrunde gegangenen beobachtet. Läsion der Herzganglien will Klimoff konstatiert haben. Daß die diphtheritische Lähmung auf einer primären Myositis beruhe, ist gewiß nicht anzunehmen, wenn auch erhebliche Veränderungen in den Muskeln, und einmal sogar ausschließlich in diesen, gefunden wurden.

Die experimentellen Forschungen, die in neuerer Zeit von Crocq, Foulerton-Thomson, Ransom u. A. angestellt wurden, wiesen zwar ebenfalls als Folge der Infektion neuritische Prozesse nach, daneben fanden sich aber Veränderungen in den Wurzeln, den Meningen und besonders im Rückenmark selbst (myelitische Herde). Namentlich glaubt Babonneix¹⁾ das Aufsteigen der Neuritis vom Krankheitsherd bis in die Zentralorgane experimentell erwiesen zu haben. Auch haben die nach den neueren Methoden ausgeführten anatomischen Untersuchungen am Menschen, so die von Sano²⁾ aus meinem Laboratorium, die von Bikeles³⁾, Preisz⁴⁾, Katz⁵⁾ u. A. — ebenso wie einige ältere (Dejerine, Gombault) —, nicht unbeträchtliche Entartungen an den Rückenmarkswurzeln und im Rückenmark selbst aufgedeckt. Einigemale, wie in Fällen von Kohts und Hasche, war der Befund überhaupt ein negativer.

Es ist nach alledem nicht von der Hand zu weisen, daß das diphtheritische Gift auf den ganzen Nervenapparat wirkt, die schwersten Veränderungen bald an diesem, bald an jenem Orte, aber wohl meistens an den peripherischen Nerven hervorruft und außerdem auch gewisse Gebiete toxisch schädigen kann, ohne sie strukturell zu verändern.

Die bei den akuten tödlichen Intoxikationen nachgewiesenen Degenerationsprozesse in den Nervenzellen der Zentralorgane können nicht als Grundlage der typischen Lähmungszustände angesehen werden, wie das neuerdings wieder Raymond (Arch. gén. de Méd. 05) hervorgehoben hat. Veränderungen in den Nervenkernen der Med. obl. konstatierte Bolton (R. of N. 03, s. auch Bolton-Brown, Br. 07) bei akuter diphtherischer Toxikämie. Ferner wiesen Guillaïn und Laroche in einem Falle, der unter schweren Bulbärsymptomen tödlich verlief, nach, daß das auf Tiere toxisch wirkende Material im Bulbus enthalten war.

Die peripherische Natur der tuberkulösen, senilen, kachektischen Polyneuritis ist nach den Untersuchungen von Pitres und Vaillard, Oppenheim und Siemerling wohl außer Zweifel gestellt.

Daß sich gleichzeitig auch zentrale Degenerationszustände entwickeln können, ist nicht zu bezweifeln, so fand Sand in einem Falle neben der Polyneuritis tuberculosa eine kombinierte Strangerkrankung des Rückenmarks (N. C. 04), indes sind das doch ganz ungewöhnliche Komplikationen.

Die patholog. Anatomie der Beri-Beri-Neuritis behandelt Dürk (Beitr. z. path. Anat. 08) in einer beachtenswerten Abhandlung.

Anatomische Untersuchungen, welche sich auf die diabetische Neuritis beziehen, liegen nur in spärlicher Zahl vor (Marinesco⁶⁾, Lapinsky u. A., im Falle Findlays bestand außerdem Phthise).

¹⁾ Revue mens. des mal. de l'enf. 04. Zu ähnlichen Resultaten kommen Orr und Rows (Brit. med. Journ. 2417). ²⁾ Journ. de Neur. 1896. ³⁾ Obersteiner 1894. ⁴⁾ Z. f. N. VI. ⁵⁾ A. f. Kind. XXIII. ⁶⁾ N. C. 03.

Daß in den auf infektiöser Grundlage entstehenden Fällen der multiplen Neuritis die Mikroorganismen selbst die Nervendegeneration erzeugen, ist nicht wahrscheinlich; gewiß sind es meistens toxische Stoffe, chemische Körper, die ebenso wie der Alkohol, das Blei und andere in den Organismus eingeführte Gifte, den Nervenapparat schädigen. Dafür sprechen die Untersuchungen von Homén-Laitinen¹⁾, Dopter und Lafforgue. Für die diphtheritische Lähmung ist das von Brieger, Fraenkel u. A. nachgewiesen. Dementsprechend sind auch die Ergebnisse der bakteriologischen Untersuchungen bei Polynenritis — positive Befunde wurden von Glogner und Wokenins angegeben — im ganzen recht spärliche, vgl. indes das Kapitel Landry'sche Paralyse.

Die Diagnose der multiplen Neuritis ist im allgemeinen leicht zu stellen, am leichtesten da, wo die Lähmung ganz dem Typus einer peripherischen entspricht. Schwierigkeiten entstehen besonders nach zwei Richtungen: Da, wo die Anästhesie und die Ataxie im Vordergrund steht, kann das Krankheitsbild dem der Tabes dorsalis so ähnlich werden, daß auch der geübte Diagnostiker zuweilen nicht zu einem sicheren Resultate gelangt. Meistens bietet freilich die akute Entwicklung, der Nachweis einer toxischen oder infektiösen Grundlage, das Fehlen der Blasenbeschwerden, der Pupillenstarre (welche bei Alkoholneuritis nur in vereinzelten Fällen, so von mir, Eperon, Pándy, Kramer, Nonne u. A. beobachtet wurde, doch weichen über diesen Punkt die Angaben Raimanns, Mönkemöllers u. A. von den unsrigen ab) etc. eine sichere Handhabe für die Unterscheidung. Ebenso ist die Diagnose multiple Neuritis gut begründet, wenn die Empfindlichkeit der Nerven und Muskeln sehr ausgesprochen ist, wenn die degenerative Lähmung sich mit der Ataxie verbindet etc. Es sind aber vereinzelte Fälle von Neuritis beschrieben worden, in denen die Erkrankung einen chronischen Verlauf nahm, die Druckschmerzhaftigkeit sehr gering war, Lähmungserscheinungen fehlten, Blasenbeschwerden und Gürtelgefühl zeitweilig hervortraten, so daß selbst erfahrene Ärzte die Diagnose Tabes stellten. Jedenfalls ist es geraten, bei ausgesprochenem Alkoholismus sich in zweifelhaften Fällen zugunsten der Neuritis zu entscheiden, aber dabei nicht zu vergessen, daß auch Alkoholisten an Tabes (sowie an kombinierter Strangdegeneration) erkranken können. Das mal perforant habe ich auch einigemal bei Alkoholneuritis gesehen. Man beachte, daß gastrische Krisen bei Alkoholneuritis nicht vorkommen. Der Vomitus kann sich wohl einmal zu Brechanfällen steigern, diese sind aber meist nicht schmerzhaft, leicht zu bekämpfen und erreichen niemals die Intensität der tabischen Brechanfälle. Die Korsakowsche Psychose entscheidet zugunsten der Alkoholneuritis. Diese Form der Demenz hat zwar eine oberflächliche Ähnlichkeit mit der der Dementia paralytica, kann aber bei genauer Beobachtung nicht mit ihr verwechselt werden. E. Meyer und Raecke haben allerdings behauptet, daß ein ähnlicher psychischer Symptomenkomplex auch im Verlauf der Dementia paralytica vorkommen könne. Eine Behandlung im Krankenhause wird durch die entsprechenden

¹⁾ Finsk. läkar. 1896, N. C. 1898 und Homén, Acta soc. scient. Fenn. 02, Arbeiten Helsingfors II u. III. S. ferner Orr - Rows, Journ. of Nerv. 07.

Maßnahmen, besonders durch die Entziehung der Alcoholica, wohl immer zu einem sicheren Resultat führen. Der Umstand, daß sich auf dem Boden des Alkoholismus auch einmal ein anderweitiges Rückenmarksleiden entwickeln kann, wie eine Erkrankung der Gollischen Stränge in einem Vierordtschen Falle, kombinierte Strangerkrankung in von Nonne beschriebenen Fällen, ist im Auge zu behalten.

Nur ausnahmsweise wird es erforderlich, die Lumbalpunktion und Seroreaktion zur Entscheidung heranzuziehen (vgl. S. 193).

Es verdient ferner die Tatsache Beachtung, daß auf der Höhe der akuten Infektionskrankheiten, wenigstens gilt das für die Pneumonie, sowohl der Pupillarlichtreflex, als das Kniephänomen fehlen können (F. Schultze¹), Pfaundler, Lüthge²)).

In den Fällen, in denen die trophisch-motorischen Störungen, die degenerative Lähmung, die Szenerie beherrschen, kann die Affektion der Poliomyelitis anterior durchaus ähmlich werden, und zwar der akuten wie der subakuten Form dieses Leidens. Indes sind bei der Neuritis fast immer sensible Störungen vorhanden oder haben doch ursprünglich vorgelegen: heftige Schmerzen, Parästhesien und wenigstens eine leichte Hypästhesie an den Füßen, an den Fingerspitzen. Daß dieses Moment aber gegenüber der epidemischen Form der Poliomyelitis nicht entscheidend ins Gewicht fällt, ist schon S. 267 dargelegt worden. Die Bleilähmung nimmt dadurch eine Sonderstellung ein, daß sie ausschließlich die motorischen Elemente des Nerven betrifft, aber es scheinen auch andere Gifte und Infektionsstoffe in diesem Sinne wirken zu können. So habe ich einige einwandfreie Fälle von Polyneuritis gesehen, in denen Schmerzen und Sensibilitätsstörungen vollkommen oder fast völlig fehlten. Eine Druckempfindlichkeit der Muskeln kommt zwar auch bei Poliomyelitis vor; eine ausgesprochene und nicht durch mechanische Verhältnisse (Zerrung der Nerven durch den herabhängenden gelähmten Arm etc.) erklärte Schmerzhaftigkeit der Nervenstämme bei Druck spricht aber entschieden für Neuritis. Ferner ist die Lähmung bei akuter Poliomyelitis selten in so symmetrischer Weise verteilt, beschränkt sich vielmehr häufig auf eine Extremität und folgt einem andern Verbreitungstypus (vgl. das entsprechende Kapitel). Hat sich das Leiden akut entwickelt, so spricht auch ein Wiederaufflackern des Fiebers im weiteren Verlaufe, sowie ein schubweises Auftreten neuer Lähmungssymptome für Neuritis. Endlich ist die Beteiligung der Hirnnerven bei Poliomyelitis so ungewöhnlich, daß dieser Befund in dubio auf die N. hinweist. So hat z. B. Raymond in einem Falle, in welchem objektive Gefühlsstörungen fehlten, die Druckempfindlichkeit der Nerven und die Diplegia facialis als ausschlaggebend für die Diagnose multiple Neuritis betrachtet. Sicher liegt diese Erkrankung vor, wenn sich am Opticus entzündliche Veränderungen finden.

Bei dem epidemischen Auftreten der Kinderlähmung sind jedoch alle die angeführten differentialdiagnostischen Merkmale mit besonderer Vorsicht zu verwerten, da selbst die typischen Fälle dann nicht immer in den engen Rahmen der Poliomyelitis anterior acuta hineinpassen und allerhand Mischformen vorkommen.

¹) A. f. kl. M. Bd. 73. ²) M. m. W. 02.

Raymond¹⁾ hält die Polyneuritis, die Poliomyelitis und Landry'sche Paralyse für Erkrankungen, die nicht scharf voneinander zu trennen sind, da sie die gleiche Ätiologie haben. Doch gibt er zu, daß die Scheidung aus klinischen Gründen zweckmäßig und erforderlich sei.

Es gibt eine chronisch verlaufende Form der Polyneuritis, die bei dem Zurücktreten der sensiblen Reiz- und Ausfallsercheinungen der chronischen Poliomyelitis oder der progressiven Muskelatrophie ähnlich sein kann; Grinker (Journ. of Amer. Assoe. 07), beschreibt derartige Fälle. Auch ist in dieser Hinsicht auf Barnes (Br. 05) zu verweisen.

Ein seltenes Leiden bildet eine sich auf die Hautnerven beschränkende Form der Neuritis und Polyneuritis. H. Sehlesinger (Z. f. N. Bd. 43) sah diese Neuritis multiplex eutanea bei Männern auf dem Boden der Erkältung, Lues und Gicht, besonders im Gebiet des Ramus superficialis nervi radialis und anderer Hautnerven, ich sah sie als Laktationsneuritis im Bereich der Hautnerven des oberen Brustabschnittes und des l. Armes, auch auf weitere Gebiete irradiierend, verbunden mit enormer Hyperästhesie und Galaktorrhoe. Das Leiden ist überaus hartnäckig.

Eisenlohr hat darauf hingewiesen, daß die Trichinose zu einem der Neuritis (und Myositis) verwandten Symptombilde führen kann, indem sie Schmerzen, Lähmung, Ödeme erzeugt, dazu können trophische Störungen an den Muskeln mit EaR kommen, und selbst das Westphal'sche Zeichen ist konstatiert worden. Meistens ist aber die Diagnose auf Grund der Entwicklung zu stellen: Magendarmstörungen gehen voraus, Fieber und heftiger Muskelschmerz folgen, dann stellt sich die charakteristische Muskelschwellung ein, die Schwebbeweglichkeit der Augen mit Ödem in der Umgebung, die Störung der Sprache, der Stimme, Dyspnoe etc. Starke Vermehrung der eosinophilen Zellen und Diazo-reaktion gehört ebenfalls zur Symptomatologie (F. Müller²⁾). — Wegen der Beziehungen der Neuritis zur Polymyositis und der Unterscheidung dieser beiden Affektionen ist auf das entsprechende Kapitel zu verweisen.

Ich habe einzelne Fälle von diffuser Sarkomatose der zerebrospinalen Meningen gesehen, in welchen sie im Beginn das Bild der Polyneuritis vortäuschte.

Die von Kussmaul und Maier beschriebene Periarteriitis nodosa kann nach den Beobachtungen von Schrötter, Freund u. A. sich durch ein Symptombild äußern, das dem der Polyneuritis ähnlich ist. Die Beobachtungen, die sich auf dieses sehr seltene Leiden beziehen, sind noch zu spärliche, als daß sich bereits differentialdiagnostische Kriterien von anerkannter Gültigkeit aufstellen ließen.

Soweit ich sehe, dürfte der Entwicklung zahlreicher Geschwulstknoten, die in Beziehung zum Gefäßapparat stehen, in dieser Hinsicht Bedeutung zukommen. Sie bilden sich freilich besonders an den Arterien des Netzes, Darmes, der Nieren etc. Im übrigen treten bald die Symptome der Infektionskrankheit, bald die der hämorrhagischen Diathese oder die eines Darmleidens, einer schmerzhaften Muskel- bzw. Nervenkrankheit mehr in den Vordergrund. Vgl. dazu Benda, B. k. W. 08, Hart, B. k. W. 08, Benedikt, Z. f. kl. M. Bd. 64, Schüller-Fries, W. kl. W. 10 und Datnowski, W. kl. R. 11.

Auch an die syphilitische Phlebitis (E. Neisser³⁾, Busehke) ist in differentialdiagnostischer Hinsicht zu denken.

Wenn bei neuropathischen Individuen nach meinen Feststellungen⁴⁾ auch eine ausgesprochene Druckempfindlichkeit der peripherischen Nerven vorkommt, so erreicht

¹⁾ Leçons sur les malad. du syst. nerv. 1897 u. 01. — S. ferner Rosenberg, Die Differentialdiagnose der Pol. ant. etc. Inaug.-Diss. Heidelberg 1890. ²⁾ Der Ausbau der klin. Untersuchungsmethoden. Z. f. ärztl. Fortbild. 06. ³⁾ D. m. W. 03. ⁴⁾ Journ. f. Psychol. I.

sie doch selten den Grad wie bei der echten Neuritis, und es fehlen die Zeichen der Leitungsunterbrechung im Nerven etc.

Die Differentialdiagnose gegenüber den gichtischen Arthralgien bedarf hier keiner näheren Anführung, doch sei speziell auf die Abhandlung von Goldscheider über atypische Gicht sowie auf Brugsch (B. k. W. 12) verwiesen.

Therapie: Die Behandlung der multiplen Neuritis gehört zu den dankbarsten Aufgaben der Neurotherapie. Es gilt zunächst, die Ursache des Leidens festzustellen und die einwirkenden Schädlichkeiten zu beseitigen. Demgemäß ist die Entziehung der Alcoholica unbedingt erforderlich. Nur, wo die Zeichen der Herzschwäche vorliegen, ist von diesem Prinzip abzuweichen und Wein und Kognak in entsprechender Dosis zu verabreichen. — Um bei Bleivergiftung der *Indicatio causalis* zu genügen, ist unbedingt Fernhaltung von der Beschäftigung mit dem bleihaltigen Material geboten, sorgfältige Reinigung des Körpers, namentlich auch der Zähne, der Nägel, Entfernung der Kleidungsstücke, welche bei der Arbeit getragen wurden etc.*). Die Ausscheidung des Bleies aus dem Organismus wird durch den Gebrauch des Jodkaliums, durch Anregung der Darmtätigkeit (Abführmittel, schwefelsaure Salze) und der Diurese sowie durch Anwendung von Bädern, besonders auch Schwefelbädern, gefördert. — Liegt die Quelle der Vergiftung im Organismus selbst, so gelingt es zuweilen, sie zu verstopfen durch die Ausräumung putrider, septischer Massen, durch die Beförderung der Ausscheidungen, vor allem durch Anregung der Diaphorese. Die Neuritis diabetica schwindet zwar nicht immer mit dem Aufhören der Glykosurie, aber die Tatsache, daß die Neuralgien bei einer die Zuckerausscheidung verringernden Diät nachlassen, fordert dazu auf, durch eine strenge antidiabetische Diät die Neuritis zu bekämpfen. Die Malarianeuritis wird meist durch Chinin geheilt. Ist die Polyneuritis auf dem Boden der Syphilis entstanden, so ist eine vorsichtige Quecksilberkur oder Salvarsanbehandlung am Platze. Diese kann aber versagen oder gar einen ungünstigen Einfluß haben; dann greife man sofort zu den andern für die Behandlung der Polyneuritiden zu empfehlenden Maßnahmen. Auch ist es gut, die Diagnose syphilitische Neuritis nur mit großer Zurückhaltung zu stellen und nach andern Ursachen zu forschen und diese für die Therapie zu fruktifizieren. So sah ich erst jüngst wieder zwei Fälle schwerer Polyneuritis alcoholica, die verkannt und wegen früherer Lues antisiphilitisch behandelt war, mit sehr ungünstigem Resultat, während die von mir eingeleitete Therapie dann schnell zur definitiven Heilung führte. In der Behandlung der Beri-Beri hat sich der Klimawechsel besonders bewährt.

Bei allen Formen der Neuritis ist auf eine kräftigende Ernährung Gewicht zu legen. Milchspeisen, leicht verdauliche Fleischsorten und Fette (ev. Lebertran) sind in häufigen Mahlzeiten zu verabreichen. Bei diphtheritischer Schlinglähmung greift man, um das Eindringen der Speiseteile in die Luftröhre zu verhüten und den Kranken bei Kräften zu erhalten, zur Sondenernährung und im Notfall zu ernährenden Klystieren. Ziemssen empfiehlt, viermal am Tage per

*) Bezügl. der Prophylaxe s. L. Lewin, Die Hilfe für Giftarbeiter, B. k. W. 05, ferner besonders die S. 678 angeführten Veröffentlichungen des Österr. Arbeitsstatist. Amtes.

Sonde die folgenden Nahrungsmittel einzuführen: $\frac{1}{2}$ —1 Liter Milchsuppe mit feinem Mehl, 2—4 Eiern, Zucker und Portwein verrührt, abwechselnd mit $\frac{1}{2}$ —1 Liter konzentrierter Fleischbrühe, die mit 4 Eßlöffeln Fleischsaft, 2—4 Eiern und 1 Glas Portwein versetzt wird. Auch andere Nährpräparate können der Flüssigkeit zugesetzt werden. — Tritt bei der Einführung der Sonde Erbrechen ein, so ist der Patient auf den Bauch zu legen, während der Kopf aus dem Bette hängt. — Die Herzschwäche macht die Anwendung der Exzitantiën: Wein, Kognak, subkut. Kampferinjektion (Camphor 1,0 zu 5,0 Ol. amygd. dulc., mehrmals eine Spritze voll) erforderlich. Auch die Faradisation der Herzgegend wird empfohlen. Besteht Bronchitis ohne genügende Expektoration, so kann die künstliche Unterstützung der Expiration durch Druck auf die unteren Thoraxpartien von eklatantem Erfolge sein. Blutentziehungen sind durchaus zu vermeiden.

Comby (R. n. 06) hat in der Einspritzung des Diphtherie-Heilserums ein wirksames Mittel gegen die Lähmungen gefunden; auch Kohts (Therap. Mon. 08) hat sich diese Behandlung bewährt, und ich habe ebenfalls in 2 schweren Fällen Gutes davon gesehen. Es können 12—30,000 Immunitätseinheiten ohne Nachteil verwendet werden (Kohts). S. auch Páncrél (Orvosi Hetilap. 07), Aubineau (R. n. 08), Descas-Vial (ref. R. n. 09), Middleton, Lancet 08, Crohn, M. m. W. 12.

Gegen die im Verlauf der Diphtherie auftretenden Zustände von Blutdrucksenkung werden große Adrenalin-Dosen empfohlen (F. Meyer, Eckert, Therap. Mon. 09).

In den ersten Stadien der Polyneuritis ist das diaphoretische Heilverfahren die wirksamste Therapie. Leider wird diese Empfehlung immer noch nicht genügend beachtet, wie ich das in vielen Fällen, die nach Ablauf des akuten Stadiums in meine Behandlung traten, gesehen habe. Wo es der Kräftezustand des Kranken erlaubt, kann die Schweißsekretion durch vorsichtig angewandte heiße Bäder angeregt werden; sonst — namentlich bei bestehender Herzschwäche — suche man sie durch Einpackungen in feuchte Laken und wollene Decken oder durch Zuleitung erhitzter Luft unter die Bettdecke, durch einen der Heißluftapparate und den gleichzeitigen Genuß heißer Getränke, ev. auch unter Verabreichung von Aspirin oder Anwendung von Pilocarpin-Injektionen (Kauffmann¹⁾) zu erzielen. Die Diaphorese kann 1—2 Stunden unterhalten werden. Ich habe mit dieser Behandlung auch in schweren und selbst in veralteten Fällen glänzende Heilresultate erzielt und verfüge über eine sehr große Zahl derartiger Beobachtungen. Bei schwächlichen Individuen ist natürlich sorgfältige Überwachung erforderlich, in einzelnen Fällen wurde die Schwitzkur nur dann vertragen, wenn sie nur jeden zweiten Tag vorgenommen wurde. Einigemale habe ich diese Behandlung viele Monate lang anwenden müssen, ehe der Erfolg ein vollkommener war.

Auf innere Mittel kann man meistens ganz verzichten, doch sind bei den infektiösen Formen der Polyneuritis die Salizylpräparate, auch das Salol und besonders Aspirin am Platze. Sind die Schmerzen heftig und werden sie durch die Applikation warmer Umschläge oder Priessnitzscher Einwicklungen nicht beschwichtigt, so sind die bekannten Antineuralgica, und wenn diese Mittel nicht zum Ziele führen, Morphium zu versuchen. Ich habe jedoch das Morphium fast stets

¹⁾ Z. f. d. g. N. O. V.

entbehren können. Auch von der Anwendung der subarachnoidalen Kokaininjektionen und des Sicard-Cathelinschen Verfahrens habe ich keinen Gebrauch gemacht.

In den ersten Stadien ist absolute Bettruhe und bequeme Lagerung erforderlich; selbst eine einmalige Überanstrengung der erkrankten Nerven kann eine wesentliche Verschlimmerung herbeiführen. Auch passive Bewegungen sind möglichst zu vermeiden. Besonders geboten ist diese Vorsichtsmaßregel bei der diphtheritischen Lähmung, wenn die Zeichen einer Herz- resp. Vagusaffektion vorhanden sind. Der Kranke soll sich nicht einmal aufrichten im Bette. Schon eine Beteiligung der Rachen- und Kehlkopfzweige des Vagus fordert zur größten Vorsicht auf, da die Herzlähmung schnell und unerwartet eintreten kann. — Das Zimmer muß gut gelüftet sein; ev. ist der Patient im Bett ins Freie zu tragen.

Bei Alkohollähmung ist die Behandlung im Hospital gemeinlich der häuslichen vorzuziehen, da man nur da den Patienten genügend überwachen und die Alkoholabstinenz sicher durchführen kann. — Erkältungseinflüsse sind nach Möglichkeit fernzuhalten.

Hat die Neuritis ihr Höhestadium erreicht, ist der Zustand stationär geworden oder machen sich die ersten Zeichen der Besserung bemerklich, so ist die elektrische und mechanische Behandlung am Platze. Solange noch Reizerscheinungen vorliegen, ist die stabile galvanische Behandlung zu empfehlen, an deren Stelle später die labile und die faradische Muskelreizung treten kann. In manchen Fällen, in denen der elektrische Strom erfolglos angewandt war, sah ich eine fast sofortige Besserung unter dem Gebrauch der Massage eintreten. Sie muß durchaus schonend angewandt und der individuellen Empfindlichkeit angepaßt werden. Man beginne mit leichten Reibungen und Streichungen in der Nachbarschaft der affizierten Nerven und Muskeln und steigere die Intensität dieser Manipulationen ganz allmählich. In den späteren Stadien kann die Anwendung der Dusche-Massage von Vorteil sein. Auch die aktive und die passive Gymnastik kann wesentliches leisten, doch soll jede Anstrengung möglichst vermieden werden.

Sind die Lähmungszustände hartnäckig, so sind oft noch die subkutanen Strychnininjektionen (0,001—0,003 mehrmals täglich, bei Kindern mit einigen Dezimilligramm beginnend) von Nutzen. Injektionen von Karbolsäure (2%) oder Karbol-Morphium in die Nähe der affizierten Nerven sind auch empfohlen worden.

Auch in den späteren Stadien sind Bäder von wohltnendem Einfluß, doch nicht mehr die höher temperierten, sondern die milden von 26—28° R. Wo es die Verhältnisse gestatten und der Transport des Patienten keine Gefahr mehr mit sich bringt, ist eine Badekur in Nauheim, Oeynhausens, Kreuznach, Wildbad, Wiesbaden, Teplitz, Aix-les-Bains etc. zu befürworten, doch immer nur dann, wenn die Besserung weit vorgeschritten ist. Sie eignet sich besonders zur Nachkur. Moorbäder sowie lokale Moormschläge können auch angewandt werden. Im Winter kann ein Aufenthalt im Süden von vortrefflicher Wirkung sein. In Stadium der Rekonvaleszenz sind hydrotherapeutische Prozeduren von wohlthätigem Einfluß, man beschränke sie

aber auf lokale Frottierungen der Extremitäten mit feuchten Tüchern und beginne immer mit den milderem Temperaturen.

Der Entwicklung paralytischer Kontrakturen ist frühzeitig vorzubeugen, namentlich bei jugendlichen Individuen; sobald die Spitzfußstellung angedeutet ist, ist durch einen Drahtkorb der Druck der Bettdecke fernzuhalten; ein schwerer Sandsack wird so gelagert, daß er die Fußspitzen nach oben drängt. Sind Kontrakturen bereits vorhanden, wenn der Kranke in unsere Behandlung tritt, so sind sie nach bekannten Gesichtspunkten zu behandeln; die Tenotomie ist nur selten erforderlich.

Zurückbleibende Lähmungen können noch durch die Transplantation (s. die entspr. Abschnitte dieses Buches) ausgeglichen werden, doch wird man sich zu diesem Eingriff erst entschließen, wenn sich die Lähmung als eine definitiv-unheilbare durch ihre lange Dauer erwiesen hat.

A n h a n g.

I. Die Landry'sche Paralyse, Paralysis ascendens acuta.

Im Jahre 1859 beschrieb Landry den folgenden sehr charakteristischen Symptomenkomplex: Bei bis da gesunden Individuen entwickelt sich, nachdem als Vorboten leichte subjektive Beschwerden (allgemeines Krankheitsgefühl, Parästhesien in den Extremitäten etc.) vorausgegangen, eine schlaffe Lähmung in den Beinen, gewöhnlich zuerst in dem einen, jedoch schnell innerhalb weniger Stunden oder eines Tages auf das andere übergreifend. Nachdem die Lähmung der Beine eine vollständige geworden, greift sie auf die Rumpfmuskulatur über und erreicht innerhalb weniger Tage die Arme, die ebenfalls in den Zustand schlaffer Paralyse geraten. Nach diesen wird die Schling-, Artikulations- und Respirationsmuskulatur ergriffen, und unter Erstickungserscheinungen erfolgt nach wenigen Tagen oder Wochen der tödliche Ausgang, abgesehen von leichteren Fällen, in denen die Erscheinungen sich in der Reihenfolge wieder zurückbilden, daß die zuletzt erkrankten Muskeln zuerst ihre Beweglichkeit wiedererlangen. Nach Landrys Schilderung gehören auch leichtere Gefühlsstörungen zu dem Krankheitsbilde, besonders aber wurde betont das Fehlen der Muskelatrophie und der elektrischen Zeichen derselben, sowie der durchaus negative Obduktionsbefund. Der Verlauf des Leidens könne in der Weise modifiziert werden, daß zuerst die Bulbärsymptome auftreten, dann erst die Lähmung der Arme etc.

Ogleich durch die zunächst folgenden Beobachtungen (Pellegrino-Levy¹⁾, Westphal²⁾, Bernhardt³⁾, Kahler und Pick⁴⁾, Ormerod⁵⁾, Eisenlohr⁶⁾ u. A.) die Landry'schen Angaben im wesentlichen bestätigt und nicht wenige Fälle beschrieben wurden, die durchaus in den Rahmen dieser Schilderung hineinpaßten, hat es sich doch durch weitere Untersuchungen herausgestellt, daß sie die Grenzen zu eng gesteckt hatte, daß die in diese Kategorie gehörenden Fälle in mannigfaltiger Weise von dem Landry'schen Typus abweichen können, und daß das

¹⁾ Arch. gén. I 1865. ²⁾ A. f. P. VI. ³⁾ B. k. W. 1871. ⁴⁾ A. f. P. X.
⁵⁾ St. Barth. Hosp. XXVIII. ⁶⁾ V. A. Bd. 73, C. f. N. 1883 u. D. m. W. 1890. Siehe weitere Lit. bei Remak, l. c. und Eulenburgs Realencyklopädie XII.

einziges für alle gültige Merkmal durch die sich in schneller Folge von unten nach oben, d. h. von den Beinen über den Rumpf und die Arme zu den Bulbärnerven ausbreitende (oder weit seltener umgekehrt von oben nach unten deszendierende) schlaffe Lähmung gebildet wird.

Im einzelnen ist bezüglich der Symptomatologie folgendes festgestellt worden.

Die Lähmung beginnt in der Mehrzahl der Fälle in einer Unterextremität oder in beiden. Parästhesien können gleichzeitig bestehen. Sie macht schnelle Fortschritte und kann sich innerhalb eines oder weniger Tage bis zur kompletten Paraplegie steigern. Sie ist schlaff und meistens mit Verlust der Sehnenphänomene und Hautreflexe verknüpft*). Schmerzen fehlen ganz, oder sie treten nur bei Druck auf die Muskeln und Nerven sowie bei passiven Bewegungen hervor. Nur ausnahmsweise wird über spontane Schmerzen geklagt. Die Lähmung breitet sich innerhalb weniger Tage nach oben aus, und zwar zunächst auf die Becken-, dann auf die Bauch-, Rücken-, Schulter- und Thoraxmuskulatur. Nun erreicht sie die Arme, die ebenfalls vollständig paralytisch werden. Endlich wird die Lippen-, Zungen-, Gaumen-, Rachen- und Atemmuskulatur ergriffen, die Sprache wird undeutlich und schwerfällig, es stellen sich Schlingbeschwerden ein. Erhebliche Respirationsbeschwerden, einfache Beschleunigung oder das Cheyne-Stokes'sche Atmen, die Zeichen der Zwerchfelllähmung gesellen sich hinzu, und unter asphyktischen Erscheinungen tritt der Tod am 8.—10. Tage, seltener schon am 3. oder 4. und nur ausnahmsweise erst nach Wochen ein. In manchen Fällen aber erfolgt auch die Rückbildung in der oben geschilderten Weise, die Rekonvaleszenz kann sich dann über einen langen Zeitraum erstrecken.

Wird die Affektion durch die Bulbärsymptome eingeleitet, so kann der Exitus eintreten, bevor sich die Lähmung auf die Extremitäten ausgebreitet hat. So erfolgte der Tod in einem von Howard¹⁾ beschriebenen Falle dieser Art schon nach 29 Stunden. Nur ausnahmsweise werden zuerst die Arme oder alle vier Extremitäten gleichzeitig befallen oder es steigt gar die Lähmung an der einen Körperseite herauf, an der andern herab (?).

Das Verhalten der Sensibilität ist in den verschiedenen Fällen ein wechselndes. Als Regel kann man es hinstellen, daß größere Störungen, namentlich ein völliger Verlust des Gefühls, fehlen; häufig aber ist eine leichtere Gefühlsabstumpfung für einzelne oder alle Qualitäten an den Enden der Extremitäten vorhanden. Einigemale wurde auch Verlangsamung der Empfindungsleitung festgestellt. — Die Muskulatur behält meistens ihr normales Volumen und reagiert prompt auf den elektrischen Strom, besonders gilt das für die schnell tödlich verlaufenden Fälle und ist auch in einzelnen von längerer Dauer konstatiert worden. Aber es wird in andern, die im übrigen durchaus diesem Typus entsprechen, Muskeldegeneration, es wurden vor allem mannigfaltige Störungen

*) Daß sich vorübergehend auch spastische Reflexe (Babinskisches Zeichen) im Verlaufe des Leidens einstellen können, wie in einer Beobachtung Wadsacks (M. Kl. 10), muß nach den mit der Poliomyelitis (s. d.) in dieser Hinsicht gemachten Erfahrungen als möglich bezeichnet werden, doch dürfte das nur außerordentlich selten vorkommen.

¹⁾ Brit. med. Journ. 1898.

der elektrischen Erregbarkeit nachgewiesen; quantitative Herabsetzung, partielle und komplette EaR.

Ein eigentümliches Verhalten der elektrischen Erregbarkeit konnte ich in einem Falle dieser Art feststellen: die Nerven und Muskeln reagierten schon auf schwache elektrische Reize, aber durch eine Steigerung der Stromstärke war die Intensität der Zuckung nicht zu steigern, ihr Minimum und Maximum lagen überaus nahe beieinander, und es gelang auch bei Anwendung stärkster Ströme nicht, eine ausgiebige Kontraktion zu erzielen, ja einigemal brachten starke Ströme überhaupt keine Zuckung oder eine schwächere hervor, als die von geringerer Intensität (vgl. hierzu das Kapitel: Myasthenische Paralyse). Die Untersuchung eines herausgeschnittenen Muskelstückchens ergab wachsartige Degeneration. Mit der Heilung schwanden diese Phänomene. Auch in einzelnen, als Landry'sche Paralyse angesprochenen Fällen, die einen günstigen Verlauf nahmen, ist eine Muskelatrophie als Residuum der Erkrankung bestehen geblieben (Immermann¹), Etionno).

Die Blasen- und Mastdarmfunktion ist in der Regel nicht gestört, doch gibt es Ausnahmen, es wurde selbst vollständige Sphinkterenlähmung in Fällen, die hierher gerechnet worden sind, beobachtet.

Andere als die genannten Hirnnerven nehmen nicht an der Erkrankung teil, nur in vereinzelten Fällen bestand Augenmuskellähmung (Doppelsehen, Akkommodationsparese). Ein- oder doppelseitige Fazialislähmung wurde mehrmals beschrieben. Auch Lähmung der Kehlkopfmuskeln kommt vor (Kapper).

Das Sensorium bleibt fast immer frei; nur da, wo hohes Fieber besteht und die Zeichen einer allgemeinen septischen Infektion vorliegen, kann Bewußtseinstörung vorhanden sein. Die Temperatur ist freilich in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle normal, doch sind in einzelnen Fieberschüben konstatiert worden. Auch profuse Schweiße werden oft erwähnt, seltener (z. B. in einem Falle Soltmanns²) Ödeme.

Es empfiehlt sich, die Ätiologie und pathologische Anatomie gemeinschaftlich zu betrachten. Schon Landry hatte den Eindruck, daß diesem Leiden eine Vergiftung zugrunde liege. Dieser Anschauung sind fast alle Autoren beigetreten, sie wurde von Westphal eingehend begründet. Folgende Momente weisen darauf hin, daß es sich um eine toxische oder infektiöse Erkrankung handelt. In mehreren Fällen wurden Milzschwellung, Schwellung der Lymphdrüsen, hämorrhagische Herde in Lunge und Darm, Albuminurie resp. Nephritis nachgewiesen. Chantemesse und Ramond³) beobachteten in einer Irrenanstalt eine Massenerkrankung an einer Lähmungsform, die in ihrem Auftreten und ihrer Verbreitung wenigstens eine nahe Verwandtschaft zur Landry'schen Paralyse bekundete. Von besonderer Bedeutung aber waren die Beobachtungen von Baumgarten⁴), Curschmann⁵), Centanni⁶), Eisenlohr, Remmlinger⁷), Oettinger und Marinesco⁸), Marie und Marinesco⁹), Bailey und Ewing¹⁰), Buzzard¹¹) u. A.

In dem von Baumgarten beschriebenen Falle lag wahrscheinlich Milzbrand-Infektion vor und es wurden entsprechende Bazillen im Blute und im Saft der Gewebe gefunden. Curschmann schildert einen Fall, in welchem — ohne daß Typhus vorausgegangen war — außer den für Typhus charakteristischen intestinalen Veränderungen, Typhusbazillen im Rückenmark nachgewiesen wurden, die in Reinkulturen gezüchtet

¹) A. f. P. XVII. ²) Jahrb. f. Kind. N. F. I. ³) R. n. 1898. ⁴) B. k. W. 1895. ⁵) Verhandl. d. Kongress. f. in. Med. Wiesbaden 1886. ⁶) Ziegler's Beitr. VIII. ⁷) Soc. d. Biol. 1896. ⁸) Semaine méd. 1896. ⁹) Semaine méd. 1895. ¹⁰) New-York med. Journ. 1896. ¹¹) Br. 03.

werden konnten. Centanni fand neben interstitieller Neuritis Bazillen in dem endoneuralen Lymphraum. Eisenlohr hat in einem Falle von Landry'scher Paralyse verschiedene Stäbchenarten und in einer allerdings nicht streng hierher gehörenden Beobachtung verschiedene Staphylokokkenarten im zentralen Nervensystem darstellen können und die Krankheitserscheinungen auf eine Mixedinfektion bezogen. Remmlinger fand den *Streptococcus longus*, Marinresco Diplokokken, die zum Teil in Leukozyten eingeschlossen waren; in dem mit Marie untersuchten Falle wies er einen dem Milzbrandbazillus ähnlichen oder ihm entsprechenden Mikroorganismus nach, der besonders in den Gefäßen steckte. Chantemesse und Ramond konstatierten bei der Affektion, auf die oben Bezug genommen wurde, im Blut, in der Cerebrospinalflüssigkeit und den Geweben, eine Proteusart, welche bei Tieren eine unter Lähmungserscheinungen tödlich verlaufende Erkrankung erzeugte. In einem Falle von akuter bulbärer absteigender Lähmung, der wohl sicher hierhergehört, fand J. Seitz¹⁾ das Fränkel-Weichselbaum'sche Bakterium, das den Hirnstamm und das Rückenmark in großen Massen, den Saftbahnen der Gewebe folgend, durchsetzte. Dabei waren die nervösen Elemente unverändert. Nach Ansicht des Autors hatten die Mikroorganismen vom Nasenrachenraum ihren Weg zum Gehirn gefunden. Einen virulenten Pneumococcus wolle auch Roger und Josué in einem Falle nachgewiesen haben, desgleichen Courmont und Bonne²⁾. Einen Tetracoccus konnten Maena mara und Bernstein aus dem Blut und Liquor cerebrospinalis züchten, einen Streptococcus Sheppard-Hall (R. of N. 07). F. Buzzard³⁾ fand eine Kokkenart in der Dura mater, die bei Tieren eine schlaffe Lähmung erzeugte. Andererseits sind doch auch noch in der neueren Zeit Fälle von Landry'scher Paralyse beschrieben worden, in denen die bakteriologische Untersuchung völlig negativ ausfiel (Seifert, Schultz, Thomas, Kapper, Workman, Hunter⁴⁾).

Sehr unbestimmt und mannigfaltig sind die bei dieser Krankheit erhobenen pathologisch-anatomischen Befunde. In vielen Fällen war das Ergebnis der anatomischen Untersuchung ein durchaus negatives, entsprechend den Anforderungen Landry's, Westphal's u. A. Aus der neueren Zeit gehören dahin Beobachtungen von Ormerod und Prince, Seifert, Kapper, Hun⁵⁾, Girandea-Levi⁶⁾ u. A. Auch bei Goebel⁷⁾ und Burghardt⁸⁾ waren die Veränderungen geringfügige. In einzelnen wurden disseminierte Entzündungsherde in der Medulla oblongata (besonders in den Pyramidenbahnen) oder Exsudate und kapilläre Blutungen, in andern derartige oder ähnliche Veränderungen im Rückenmark gefunden (Eisenlohr, Schultze⁹⁾, Gombault, Kétli, Hlava, Immermann, Mönckeberg¹⁰⁾ u. A., s. weiter unten). Auf die von ihm nachgewiesenen hyalinen Thromben hat Wappenschmidt besonderes Gewicht gelegt, da diese nach Recklinghausen und Klebs auf die Wirkung von Bakterientoxinen bezogen werden könnten. Einigemale fiel die Quellung der Achsenzylinder in der weißen Substanz der Vorderseitenstränge auf; andermalen wurde der Befund als eine leichteste Form der Poliomyelitis gedeutet oder die Affektion in Ansehung ihrer klinischen Merkmale als eine Form der akuten ascendierenden Poliomyelitis angesprochen. Namentlich haben die in den letzten Jahren mit der epidemischen Kinderlähmung (s. d.) gemachten Erfahrungen gezeigt, daß es eine Abart dieses Leidens gibt, die unter dem Bilde der Landry'schen Paralyse verläuft. Es ist in dieser Beziehung auf die Mitteilungen von Wickmann, Müller, Münzer, Mann-Schmaus¹¹⁾, Nilsen¹²⁾, Schreiber¹³⁾ u. A. zu verweisen. In einem Falle war eine Degeneration

1) D. m. W. 1897. 2) Arch. de Neurol. 1899. 3) Br. 03 u. 07. 4) R. of N. 06. 5) New-York med. Journ. 1891. 6) R. n. 1898. 7) M. m. W. 1898. 8) Charité-Annalen XXII. 9) B. k. W. 1883. 10) M. m. W. 03. 11) A. f. kl. Med. 07. 12) ref. N. C. 10. 13) Progrès méd. 10.

der vorderen Wurzeln die einzige Veränderung. Eine Neuritis der Wurzeln als einzigen Befund beschreiben auch Widal und Le Sourd in einem Falle.

Seit sich die Aufmerksamkeit dem peripherischen Nervensystem zugewandt hat, sind neuritische Prozesse vielfach nachgewiesen und von einzelnen Autoren als das Substrat dieser Krankheit betrachtet worden (Dejerine-Goetz, Nauwerck¹⁾, Barth, Ross, Putnam²⁾, Klumpke, Boinet³⁾, Rolly⁴⁾, Pelnár u. A.). Auch eine Kombination der Neuritis mit myelitischen resp. poliomyelitischen Prozessen wurde festgestellt (Krewer⁵⁾, Mills-Spiller⁶⁾, Guizetti, Knapp und Thomas⁷⁾ u. A.) und der Vermutung Ausdruck gegeben, daß durch das schnelle Übergreifen eines neuritischen Prozesses auf Rückenmark und Oblongata der Landry'sche Symptomenkomplex hervorgebracht werde (Krewer). Veränderungen in den Spinalganglien, ähnlich wie sie bei Herpes zoster beschrieben sind, konstatierte Schweiger⁸⁾.

Im ganzen haben die Untersuchungen der neueren Zeit, die sich auf feinere Methoden stützten, fast durchweg positive Befunde ergeben, und zwar überwiegend Veränderungen im Rückenmark, besonders in der grauen Substanz. Es handelt sich da einmal um entzündliche und vasculäre (Gefäßkrankung, Blutung, Exsudation, Thrombose, Erweichung, Infiltration etc.), andererseits um Veränderungen an den Nervenzellen, die aber nur ausnahmsweise den Grad eines deutlichen Schwundes erreichten. Derartige Anomalien sind besonders von Marinesco, Bailey und Ewing⁹⁾, Courmont-Bonne, Wappenschmidt, Thomas, O. Reusz¹⁰⁾, E. Bramwell¹¹⁾, Lohrisch¹²⁾, Mann-Schmaus¹³⁾, Marinesco¹⁴⁾, Workmann-Hunter, Stilling¹⁵⁾ u. A. beschrieben worden. Aber je feiner die angewandte Methode ist, desto größere Vorsicht ist im allgemeinen bei der Wertschätzung der Befunde am Platze, wie ich das bezüglich der mit Nissls und Marchis Verfahren nachgewiesenen Abnormitäten schon an mehreren Stellen dieses Werkes betont habe.

Daß bei einem derartig schwankenden Ergebnis der pathologisch-anatomischen Untersuchung die nosologische Auffassung dieser Krankheitszustände nicht auf dieser Grundlage aufgebaut werden kann, liegt auf der Hand. Es handelt sich um einen klinisch ziemlich gut charakterisierten Symptomenkomplex, der zweifellos auf Infektionserreger und Toxine, welche in der Mehrzahl der Fälle bakteritische Produkte sind, zurückzuführen ist, ohne daß man von einem spezifischen Infektionsträger der L. P. sprechen kann. So kann sich das Leiden auf dem Boden der Diphtheritis, des Typhus, der Variola, des Milzbrands, der Influenza, der Pneumonie, des Keuchhustens, des Puerperiums, der Gonorrhoe (?), Malaria (?), wahrscheinlich auch der Septikämie und anderer unbekannter Infektionsprozesse entwickeln. Walker¹⁶⁾ hat es eingemale bei chronischer Cystitis auftreten sehen; ebenso Buchanan. Auch im Geleit der Rabies oder infolge der Pasteurschen Behandlung derselben scheint es entstehen zu können (Rendu, Imrédy, Babes

¹⁾ Zieglers Beitr. 1889. ²⁾ Bost. med. and surg. Journ. 1889. ³⁾ Gaz. des hôp. 1899. ⁴⁾ M. m. W. 03. ⁵⁾ Z. f. k. M. XXXII. ⁶⁾ Journ. of nerv. 1898. ⁷⁾ Journ. of the med. sciences 1898. ⁸⁾ N. C. 08. ⁹⁾ New-York med. Journ. 1896. ¹⁰⁾ Charité-Annalen XXIII. ¹¹⁾ R. of N. 05. ¹²⁾ A. f. P. Bd. 40. ¹³⁾ A. f. kl. M. Bd. 89. ¹⁴⁾ R. n. 05. ¹⁵⁾ A. f. P. Bd. 46. ¹⁶⁾ Brit. med. Journ. 1895.

E. Müller u. A.). Im Anschluß an Parotitis epidemica sah Frey¹⁾ die Affektion sich entwickeln. Einer meiner Patienten, der Pferdewärter war, erkrankte an Landry'scher Paralyse, nachdem er sich durch den Hufschlag eines an Septikämie leidenden Pferdes eine Verwundung zugezogen hatte (vgl. H. Behmer, Inaug.-Diss. Berlin 1898). Nach einer Fingereiterung sah Hey²⁾ das Leiden entstehen. Bei einem andern meiner Patienten waren nur starke Durchfälle voraufgegangen. Autointoxikation vom Darm aus wurde in einzelnen Fällen — so von Kapper, der Skatol und Indol im Harn fand — als Ursache angesprochen. Über ähnliche Befunde berichtet Boltzen³⁾. Auch der Alkoholismus wird zu den ätiologischen Momenten gerechnet.

Ferner steht es nach Beobachtungen von Kussmaul, Nonne u. A. fest, daß die Syphilis Krankheitszustände vom Typus der akuten aufsteigenden Paralyse hervorbringen kann. Die Beobachtung von Crouzon-Villaret⁴⁾ dürfte freilich kaum so gedeutet werden.

Die Beziehung des Leidens zur Tuberkulose (Poncet, Troisier) ist zweifelhaft, doch habe auch ich einen Fall gesehen, in dem sich die Affektion anscheinend auf dieser Basis entwickelt hatte.

Die Erkältungsätiologie kehrt bei dieser Krankheit auch in neueren Beobachtungen wieder; in diesem Sinne ist sie auch einigemale als Unfallfolge anerkannt worden (Schelenz⁵⁾).

Ob die von Rosenfeld im Verlauf des Morb. Based. einmal beobachtete aufsteigende Lähmung hierhergehört, ist zweifelhaft. — Beobachtungen von Lohrigh u. A. zeigen, daß sich das Leiden auch zu einer Tabes hinzugesellen kann. Aus einer Mitteilung von Spillmann (Revue méd. de l'Est 05) scheint hervorzugehen, daß sich ein ähnlicher Symptomenkomplex auf dem Boden der Urämie entwickeln kann.

Ob das Eindringen der Mikroorganismen selbst ins Rückenmark, in die Medulla oblongata und das peripherische Nervensystem instande ist, die Krankheit zu erzeugen, ist zweifelhaft. Es ist wahrscheinlich, daß das wirksame Gift die motorischen Elemente im Rückenmark, in der Medulla oblongata und in den peripherischen Nerven schädigt, daß es lähmend wirken kann, ohne erkennbare Läsionen am Nervenapparat hervorzurufen, daß der Angriff auf diesen gelegentlich oder häufig aber auch sichtbare (mikroskopisch nachweisbare) Spuren hinterläßt, die bald in den motorischen Bahnen und Zentren der Medulla, bald an den peripherischen Nerven, bald an beiden Orten zugleich wahrnehmbar werden. Es dürfte von dem Charakter des Virus, der Intensität und Akuität seiner Wirkung und auch von der individuellen Disposition (größere Vulnerabilität dieses oder jenes Gebietes) abhängen, ob die Strukturveränderungen an diesem oder jenem Teile mehr hervortreten. In der Regel tangiert es die trophischen Zentren und Bahnen so wenig, daß es nicht zum Muskelschwund kommt. Aber von einer Gesetzmäßigkeit kann in dieser Hinsicht keine Rede sein. Diese auch schon in der ersten Auflage dieses Lehrbuches entwickelte Anschauung ist von der Mehrzahl der neueren Forscher akzeptiert worden.

Gowers meint, daß besonders das Fasernetz in der grauen Substanz der Vorderhörner, die Endausbreitung der Py in diesen, betroffen würde. Wir hätten dann eine Unterbrechung der motorischen Leitungsbahn, ohne daß trophische Störungen und

¹⁾ Schweiz. Rundschau 11. ²⁾ M. m. W. 04. ³⁾ B. k. W. 11. ⁴⁾ R. of N. 08. ⁵⁾ M. f. U. 10.

spastische Erscheinungen zu erwarten wären, doch ist das nur eine in der Luft schwebende Hypothese.

In den dem Landry'schen Typus genau entsprechenden Fällen liegt eine Krankheitsform vor, die von andern bekannten Krankheitsbildern gut abzugrenzen ist. Die von ihm abweichenden Fälle treten zum größten Teil in nahe Beziehung zur multiplen Neuritis, einer Affektion, mit welcher die L. P. die toxisch-infektiöse Grundlage gemein hat. Es geht jedoch nicht an, sie vollständig mit dieser zu identifizieren und sie in die Polyneuritis acutissima aufgehen zu lassen. Für ebenso unberechtigt halten wir es, sie mit der akuten Poliomyelitis ganz zu identifizieren, wenn wir auch die nahe genetische Beziehung zu ihr mit Raymond¹⁾, der die Poliomyelitis anterior acuta, die Polyneuritis und Landry'sche Paralyse zu einer Krankheitseinheit zusammenfaßt und sie nur als verschiedene Äußerungen desselben Leidens (der *cellulo-névrite aigue antérieure*) betrachtet, anerkennen. Der Standpunkt wird auch von Etienne und Martinet²⁾ sowie von Rossi³⁾ vertreten. Namentlich haben die Erfahrungen der epidemischen Kinderlähmung gelehrt, daß die akute aufsteigende Lähmung durch einen in den Vorderhörnern des Rückenmarks rasch aufsteigenden Entzündungsprozeß verursacht werden kann. Andererseits läßt sich die Scheidung der Landry'schen Paralyse in drei verschiedene Formen, eine bulbäre, eine spinale und eine periphere, nach diesen Darlegungen in praxi nicht durchführen.

Es gibt eine Form der akuten ascendierenden Myelitis und Meningomyelitis (z. B. auf syphilitischer Basis), die in ihrer Entwicklung und ihrem Verlauf eine gewisse Ähnlichkeit mit der Paralysis ascendens acuta bekundet, aber sich doch durch die Symptomatologie von ihr abhebt. Buzzard und Russel haben einen derartigen Fall beschrieben.

Eine Beobachtung Auerbachs zeigt ebenfalls, daß die disseminierte Encephalomyelitis einmal einen akuten absteigenden Verlauf nehmen kann, aber im übrigen entfernte sich das Leiden doch recht weit von dem Landry'schen Typus.

Bemerkenswerte Angaben zur Differentialdiagnose macht F. Buzzard (Lancet 07).

Taylor wies darauf hin, daß ein Teil der von amerikanischen Autoren als Landry'sche Paralyse gedeuteten und beschriebenen Fälle, z. B. der von Bailey-Ewing, der Poliomyelitis acuta adutorum zuzurechnen sei. Er ist der Meinung, daß die Landry'sche Paralyse als einheitlicher Krankheitsbegriff nicht mehr aufrecht erhalten werden könne, und daß die Bezeichnung nur für die dem alten Landry'schen Typus entsprechenden Fälle reserviert bleiben solle (Taylor-Waterman⁴⁾).

Die Prognose des Leidens quoad vitam ist eine im ganzen ungünstige. Der tödliche Ausgang ist besonders in den sehr stürmisch, schnell auf die Medulla oblongata übergreifenden Fällen zu erwarten. Aber auch bei weniger rapidem Verlauf kann der Exitus noch nach Wochen eintreten. Aussicht auf Genesung ist besonders dann vorhanden, wenn bereits ein Teil der Erscheinungen, namentlich der Bulbärsymptome, sich zurückgebildet hat. In vier von elf Fällen, die ich zu behandeln Gelegenheit hatte, wurde völlige Heilung erzielt, der Verlauf war in diesen ein etwas protrahierter, in den letal endigenden dagegen ein stürmischer. In zwei weiteren, die ich in der konsultativen Praxis gesehen habe, habe ich über den Ausgang leider keine Information erhalten, in einem dritten befindet sich Patient zurzeit in der Rekonvaleszenz.

Mitchell (Journ. of Americ. med. Assoc. 08) erwähnt einen Fall, in welchem es nach Besserung zu einem Rückfall und erst dann zu definitiver Genesung kam.

¹⁾ Malad. du Syst. nerveux 1897. ²⁾ Thèse de Paris 1897. ³⁾ Rif. med. 08
⁴⁾ Brit. med. Journ. 02.

Bei günstigem Ablauf können noch für lange Zeit die Sehnenphänomene erloschen bleiben (Mc Gregor, Sarbo, N. C. 08).

Von französischen Forschern (Brissaud¹⁾, Sicard-Brauer²⁾) wird der Versuch gemacht, aus dem zytologischen Befunde Anhaltspunkte für die Prognose abzuleiten, da mit dem Nachweis der Lymphozyten und zahlreicher polynukleären Elemente der zentrale myelitische Ursprung festgestellt und damit die Prognose ernst anzusehen sei (?).

Therapie. Sehr verschiedene Heilagentien sind empfohlen worden. Besonders gerühmt wurde ein ableitendes Verfahren: die Anwendung des Ferrum candens am Rücken. Rationell erscheint es, in gewissen Fällen eine diaphoretische und antiphlogistische Behandlung einzuschlagen. In einzelnen, in denen eine syphilitische Infektion vorausgegangen war, soll eine Merkurialkur von heilsamem Einfluß gewesen sein. Vor einigen Jahren hat Soltmann über einen derartigen Erfolg berichtet, und vor kurzem konnte Nonne³⁾ einen Patienten vorstellen, bei dem Salvarsan in diesem Sinne gewirkt und auch alle spezifischen Reaktionen zurückgebracht hat. Über den eventuellen therapeutischen Wert der Lumbalpunktion liegen nur wenig verwertbare Erfahrungen vor. Bolten hat in einem sehr schweren Falle wiederholt durch Spinalpunktion Liquor abgelassen und durch physiologische Kochsalzlösung ersetzt, mit dem Ergebnis, daß Heilung erfolgte. Volhard gelang es, die Atemlähmung durch eine mehrere Tage hindurch durchgeführte künstliche Atmung in wirksamer Weise zu bekämpfen. Was die arzneiliche Behandlung anlangt, so wird besonders das Ergotin als wirksam bezeichnet (Ergotin. 1.25, Aq. Cinnam. 60.0 stündlich teelöffelweise); in einem sehr schweren Fall ist angeblich durch diese Medikation die Heilung erzielt worden.

Im übrigen ist hinsichtlich der Therapie auf die Kapitel Polio-myelitis und Polyneuritis zu verweisen.

II. Die Polymyositis acuta und chronica.

Unsere Kenntnisse von dieser Krankheit stammen aus der neueren Zeit. Die ersten grundlegenden Beobachtungen verdanken wir Wagner⁴⁾, Hepp⁵⁾ und Unverricht⁶⁾: in der Folgezeit haben sich Strümpell⁷⁾, Loewenfeld⁸⁾, Senator⁹⁾, Lorenz¹⁰⁾, Kader¹¹⁾ u. A. um die Erforschung dieser Affektion verdient gemacht. Ich¹²⁾ habe auch Beiträge zur Kenntnis dieses Leidens geliefert.

Andere Formen der Myositis, die schon den älteren Autoren (Virchow, Frobiep) bekannt waren, wie die Myositis interstitialis chronica mit dem Ausgang in Schwielenbildung, die purulente Myositis oder der Muskelabszeß und die Myositis ossificans progressiva, sollen hier unberücksichtigt bleiben.

Die Polymyositis kann in jedem Lebensalter auftreten. Der jüngste meiner Patienten hatte ein Alter von acht Jahren, die älteste war eine Frau in den Fünfzigern. Vor kurzem sah ich den Zustand bei einem noch jüngeren Kinde. Das Vorkommen des Leidens im Kindesalter wird

1) R. n. 06. 2) R. n. 06. 3) Verhandl. d. G. D. N. 12. Soeben berichtet Fleischmann (Nonne) über einen Fall von Landry'scher Paralyse durch Salvarsan-intoxikation. 4) A. f. kl. M. Bd. 40. 1887. 5) B. k. W. 1887. 6) Z. f. k. M. XII. 7) Z. f. N. I. 8) M. m. W. 1890. 9) D. m. W. 1894 n. Z. f. k. M. XV. 10) Notknagels Spez. Path. u. Ther. XI. 11) Mitt. aus d. Grenzgeb. II. 12) B. k. W. 1899 u. 03.

auch von A. Schüller¹⁾ hervorgehoben. Männer sollen etwas häufiger erkranken als Frauen; in meinem Beobachtungsmaterial macht sich ein derartiger Unterschied nicht bemerklich.

Unter den Ursachen der Polymyositis sind in erster Linie infektiöse Prozesse anzuführen. Mehrfach hat sie sich bei tuberkulösen Individuen entwickelt. Einigemal wurde die Affektion im Puerperium beobachtet (Winkel, Waetzold, Unverricht). Ich habe selbst einen derartigen Fall gesehen. Zweifellos kann sie im Gefolge der Influenza, Angina und des akuten Gelenkrheumatismus auftreten. Die Beziehungen zu letzterem sind besonders von Sahli, Rosenbach, Leube, Risse²⁾, Edenhuizen³⁾ gewürdigt worden. Nach Masern wurde das Leiden von Jessen⁴⁾ festgestellt. Auf eine gonorrhöische Form der Myositis deuten Beobachtungen von Servel⁵⁾, Eichhorst⁶⁾, Clerk-Dandoy, Ware⁷⁾ u. A. Senator dachte an eine vom Tractus gastrointestinalis ausgehende Autointoxikation. Auf die gichtische Diathese wurde in einzelnen Fällen Gewicht gelegt. Das Vorkommen einer myositischen Form der Kohlenoxydlähmung wird durch eine Beobachtung Soelders illustriert. In zwei meiner Beobachtungen hatte sich das Leiden im Anschluß an eine forcierte „Kneipp-Kur“ entwickelt, und wenn auch in einem eine Angina zu den ersten Zeichen gehörte, möchte ich doch den übermäßigen Kältereizen wenigstens die Bedeutung einer Hilfsursache beimessen. Gowers⁸⁾ stellt diesen Faktor sogar in den Vordergrund der Ätiologie.

Könnte man auf Grund der vorliegenden Beobachtungen infektiösen Prozessen eine hervorragende Rolle in der Ätiologie zuschreiben, so wurde doch von den meisten Autoren die Polymyositis von den purulenten Formen der Muskelentzündung streng geschieden. Gegen diese Auffassung hat schon A. Fraenkel⁹⁾ und mit noch größerer Bestimmtheit Kader Front gemacht. Sie halten die Trennung der eitrigen und nicht-eitrigen Formen für eine gekünstelte, da es sich auch bei den letzteren um metastatische resp. septische Muskelaaffektionen handle. Unter Hinweis auf bakteriologische Befunde von Waetzold und Bauer¹⁰⁾ — sie fanden bei der Polymyositis den *Staphylococcus pyogenes*, der auch von Mayesima¹¹⁾ in mehreren Fällen nachgewiesen worden ist — und die allgemein festgestellte Tatsache, daß septische Prozesse ohne jede Spur von Eiterung verlaufen können, will Kader alle Formen der Myositis (die seröse, interstitielle und purulente) zu einer Krankheitspezies, der *Myositis septica*, zusammenfassen. Uns scheint es jedoch einstweilen noch geboten, die Polymyositis von dem Muskelabszeß zu sondern, wie wir auch an der Scheidung der Encephalitis non purulenta von dem Hirnabszeß trotz der nahen Beziehungen zwischen beiden Affektionen festhalten.

Mikroorganismen sind auch in einigen neueren Fällen (Georgiewski, Körmöczi¹²⁾) gefunden worden. Auf Grundlage einer Streptokokkeninfektion sah ferner Fedeli¹³⁾ das Leiden auftreten.

¹⁾ Jahrb. f. Kind. VIII. Ergänz. S. ferner Batten, R. of N. 12. ²⁾ D. m. W. 1897. ³⁾ A. f. kl. M. Bd. 87. ⁴⁾ B. k. W. 04. ⁵⁾ Thèse de Bordeaux 1900. ⁶⁾ D. m. W. 1899. ⁷⁾ Amer. Journ. of Med. Sciences 01. ⁸⁾ Wien. med. Presse 1899. ⁹⁾ D. m. W. 1894. ¹⁰⁾ A. f. kl. M. 1900. ¹¹⁾ Z. f. Chir. Bd. 104. ¹²⁾ Orvosi Hetilap 02. ¹³⁾ Gazzett. degli Osped. 09.

Meistens setzt die Erkrankung akut ein, doch nicht plötzlich. Störungen des Allgemeinbefindens eröffnen gewöhnlich die Szene. Die Patienten fühlen sich abgeschlagen, empfinden eine dumpfe Schwere in allen Gliedern; Kopfschmerz, Schwindel, gastrische Symptome kommen hinzu. Von vornherein oder nach wenigen Tagen stellen sich Schmerzen ein, die ihren Sitz in der Muskulatur der Extremitäten und des Rumpfes haben. Sie werden als ziehend und reißend geschildert, führen zu einer Einschränkung der aktiven Bewegungen, nach und nach werden die ergriffenen Muskeln vollständig funktionsunfähig, und der Kranke liegt gelähmt und hilflos im Bette, ohne ein Glied rühren zu können.

Die proximalen Teile der Extremitäten — besonders Schulter- und Oberarmmuskeln — sind gewöhnlich stärker betroffen als die distalen, so daß die Finger noch bewegt werden können, während im Schulter- und Ellenbogengelenk jede Lokomotion aufgehoben ist. Dabei sind die Muskeln sehr empfindlich gegen Druck, auch die passiven Bewegungen rufen Schmerzen hervor. Bei einem meiner Patienten lokalisierten sich die Schmerzen zunächst in den Gelenken, ohne daß es dort zur Schwellung kam, dann sprangen sie auf die Muskulatur über und setzten sich in dieser fest.

Zu den wichtigsten der objektiven Krankheitszeichen gehört die Schwellung der Muskeln sowie die der Weichteile und der Haut über ihnen; die letztere — die ödematöse oder derb-pralle Infiltration der Haut und des Unterhautgewebes — kann so beträchtlich sein, daß die Beschaffenheit der Muskeln sich der Beurteilung entzieht. Diese Schwellungen finden sich namentlich über den am meisten ergriffenen Muskeln, also wiederum vornehmlich an den Rumpfabschnitten der Gliedmaßen, in der Gegend der Schulter, des Oberarms und Ellenbogengelenks, am Oberschenkel etc. Diese ungewöhnliche Lokalisation der Ödeme ist besonders charakteristisch. Aber auch im Gesicht, namentlich in der Lidgegend, treten sie häufig zutage. Die Arme sind in der Regel stärker beteiligt als die Beine. — Wo sich die Muskeln palpieren lassen, fühlen sie sich bald derb, bald weich und „matsch“ an, selbst eine Art von Pseudofluktuatation und umschriebene Schwellungen bzw. Knotenbildung (Prinzing, Schenk von Geyern) sind konstatiert worden. Der Entzündungsprozeß kann sich auch auf die Sehnscheiden ausbreiten. Infolge der Schrumpfung der Muskeln können sich später Kontrakturen, z. B. im Biceps, entwickeln.

Die Haut ist meistens gerötet, fühlt sich zuweilen auch heiß an, die Röte kann zur Annahme eines Erysipels verleiten, zumal sie nicht selten an der Gesichtshaut besonders ausgeprägt ist. Auch roseola- und urtikaria-ähnliche Exantheme sind beobachtet worden. Unverricht spricht deshalb von einer Dermatomyositis. Im weiteren Verlauf kam sich die Haut schälen oder abschuppen, ein narbenähnliches Aussehen, selbst eine sklerodermieartige Beschaffenheit annehmen. Glanzhaut und nicht-ödematöse Schwellung des Subkutangewebes habe ich ebenfalls beobachtet. Häufig besteht Hyperidrosis. In einem unsicheren Falle, den ich bei einem Kinde in Gemeinschaft mit Heubner beobachtete, kam es im Verlauf der Erkrankung zu einer Haarbildung an ungewöhnlichen Stellen.

Die Muskelaffektion ergreift nur ausnahmsweise die Atmungs- und Schlingmuskeln, die der Zunge, des Kiefers, des Zwerchfells, des

Herzens und des Bulbus. Die Ausbreitung der Myositis auf die Respirationsmuskeln bewirkt eine mehr oder weniger beträchtliche Behinderung der Atmung; durch die Beteiligung der Schlingmuskeln wird die Nahrungsaufnahme erschwert oder unmöglich gemacht. Tachykardie und Symptome der Herzmuskelschwäche wurden in mehreren Fällen konstatiert (Loewenfeld, Bauer, Lorenz*), Jolasse¹⁾, Oppenheim u. A.), Artikulationsstörung wird von Fajersztain²⁾ erwähnt. Ptosis und Lähmung der Augenmuskeln ist auch schon beobachtet worden. — Andererseits kann sich in gutartigen Fällen die Myositis auf die Muskeln einer Extremität, auf einen oder beide Unterschenkel, einen Oberarm, selbst auf einen Muskel beschränken. Auch von der Dermatomyositis ist eine lokalisierte Form beobachtet worden (eigene Beobachtung, Schlesinger³⁾). — Stomatitis und Angina war in vielen Fällen vorhanden. In einigen der von mir behandelten Fälle waren die Schleimhäute des Mundes, Rachens, Kehlkopfs in so hervorragendem Maße beteiligt (Rötung, Schwellung, Exulzeration), daß die von mir gewählte Bezeichnung Dermatomucosomyositis zutreffend erschien**). Auch auf die Conjunctivae und auf den äußeren Gehörgang hatte die Affektion übergegriffen. Einmal bestand dabei Iritis. Die Schleimhäute können aber auch ganz verschont sein, wie das n. A. von Korniloff⁴⁾ festgestellt worden ist.

Das Sensorium bleibt in der Regel frei, doch kann das Fieber und die Herzschwäche namentlich sub finem vitae Delirien und Verwirrungszustände erzeugen. Bei einem meiner Patienten spielten Gesichtshalluzinationen dabei eine wesentliche Rolle. Die Sinnesnerven fungieren sonst in normaler Weise. Die Sensibilität scheint in den typischen Fällen nicht beeinträchtigt zu sein.

Die elektrische Prüfung ist wegen der starken Schwellung der Weichteile mit großen Schwierigkeiten verknüpft, das Resultat ist: quantitative Herabsetzung der Erregbarkeit (besonders der direkten) bis zum völligen Erlöschensein derselben ohne qualitative Anomalien. In einigen Fällen sind aber Störungen der elektrischen Erregbarkeit ganz vermißt worden, doch kann es sich da nur um leichte Formen des Leidens gehandelt haben.

Die Sehnenphänomene sind herabgesetzt oder fehlen ganz, wenn die entsprechenden Muskeln an der Erkrankung teilnehmen; die Hautreflexe können in normaler Weise erhalten sein.

Die Temperatur ist meistens während des ganzen Krankheitsverlaufs erhöht, sie kann sich bis über 40° erheben. Der Puls ist entsprechend beschleunigt, aber auch unabhängig vom Fieber kommt Tachykardie vor. In den chronisch verlaufenden Fällen ist die Temperatursteigerung jedoch keineswegs konstant. Milzschwellung wurde mehrfach nachgewiesen. Als Begleiterscheinungen sind ferner Blutungen aus inneren Organen, besonders Darmblutungen (Buss) beobachtet worden.

*) Dieser Autor hat die Herzerscheinungen einer eingehenden Besprechung unterzogen (D. m. W. 06).

***) Bestätigt wurde diese Erfahrung von Streng, Z. f. k. M. Bd. 53 und Schenk von Gejern, W. kl. R. 10.

¹⁾ Mitteil. aus der Hamb. Staatskr. 1897. ²⁾ Gazet. lekarsk, 1899. ³⁾ C. f. Gr. 1900. ⁴⁾ Z. f. N. IX.

Das Leiden kann sich über Wochen, Monate und selbst über einen Zeitraum von 1—2 Jahren erstrecken, es gibt also einen akuten, einen subakuten und einen chronischen Verlauf. Es kann in wenigen Wochen in Heilung ausgehen oder nach Wochen und Monaten mit dem Tode endigen. Bei zwei meiner Patienten, bei denen die Krankheit einen protrahierten Verlauf nahm, kam es von Zeit zu Zeit zu neuen Nachschüben, die in ziemlich akuter Weise eintraten. Auch ein intermittierender Verlauf der Myositis wurde beschrieben (Waetzoldt, Laquer, Herzog, Sick¹⁾). Remissionen sind bei chronischem Verlauf nicht ungewöhnlich.

Asphyxie oder Schluckpneumonie sind die gewöhnlichen Todesursachen. Auch kann eine komplizierende Nephritis den Exitus bedingen. Ferner wird das Leben durch die Beteiligung des Herzmuskels bedroht. Einer meiner Kranken starb unter den Erscheinungen der Herzlähmung, nachdem sich in den letzten Lebenswochen die Zeichen einer Debilitas cordis entwickelt hatten. Bauer hat die Beteiligung des Herzmuskels (Myositis haemorrhagica) auch durch die anatomische Untersuchung nachgewiesen, ebenso Jolasse.

Die Prognose quoad vitam ist nach den bisherigen Erfahrungen eine ernste, doch ist Heilung keineswegs ausgeschlossen und am ehesten in den von vornherein leichter verlaufenden Fällen zu erwarten. Zweifellos werden sich die Beobachtungen, in denen das Leiden einen milden, günstigen Verlauf nimmt, mehren, wenn man erst mit dem Krankheitsbild näher vertraut ist. Die hier ausgesprochene Erwartung (vgl. I. Aufl.) hat sich bald erfüllt, indem in den letzten Jahren zahlreiche Fälle von gutartigem Charakter beschrieben wurden (B. Lewy²⁾, M. Levy-Dorn³⁾, Herz⁴⁾, Hnatek⁵⁾, Christen⁶⁾ u. A.). Ich⁷⁾ habe an der Hand der eigenen Erfahrung zeigen können, daß selbst bei den schweren diffusen Formen des Leidens die Prognose keine so ungünstige ist, indem ich von 10 Fällen nur 2 tödlich endigen, dagegen 5 in Heilung ausgehen sah (unter einer konsequent durchgeführten diaphoretischen Behandlung). Ausgang in Genesung konstatierte auch Neubauer bei einem von Polymyositis acuta schwer betroffenen Kranken, ebenso Unverricht, Buss und Georgiewsky. Aber im ganzen ist bei der zirkumskripten Form eher auf einen glücklichen Verlauf zu rechnen.

Die anatomische Grundlage bildet eine sich über die gesamte oder einen großen Teil der Körpermuskulatur erstreckende parenchymatöse und besonders interstitielle Myositis. Meistens ist die Affektion schon makroskopisch an der Schwellung, Verfärbung und Imbibition der Muskeln, die nicht selten auch der Sitz von Blutungen sind, zu erkennen. Einzelne Autoren wollen die hämorrhagische als eine spezielle Form der Polymyositis betrachten. Seröse Durchtränkung, sulzige Beschaffenheit, mürbe, brüchige, weiche oder derbe Konsistenz, buntfleckiges Aussehen, graugelbe Färbung des Muskelgewebes u. dgl. — das sind die häufigsten Veränderungen, die in den Sektionsprotokollen beschrieben werden. Fig. 271 zeigt den Muskelquerschnitt von einem von Wagner beschriebenen Krankheitsfalle dieser Art und läßt die

¹⁾ M. m. W. 05. ²⁾ B. k. W. 1893. ³⁾ B. k. W. 1895. ⁴⁾ D. m. W. 1894.
⁵⁾ Wien. med. Presse 05. ⁶⁾ Korresp. f. Schweiz. 03. ⁷⁾ B. k. W. 03.

Rundzellenwucherung im interstitiellen Gewebe besonders hervortreten. Fig. 272 und 273 sind nach Präparaten entworfen, die ich in einem Falle aus einem dem lebenden Muskel exzidierten Stücke erhalten habe.

In differentialdiagnostischer Beziehung ist besonders leicht eine Verwechslung mit der Trichinose möglich. Die Symptombilder sind einander so ähnlich, daß die Polymyositis auch als Pseudotriginose bezeichnet worden ist. Die Trichinose befällt aber eine Anzahl von Individuen, die nachweisbar Fleisch von demselben Tier genossen haben. Auch treten gastrische Störungen hier in den Vordergrund und herrschen namentlich anfangs vor, können jedoch auch fehlen (Korteweg¹⁾). Ferner sind die Augen-, Kau- und Kehlkopfmuskeln vorwiegend betroffen und der Sitz heftiger Schmerzen, während die ödematöse Schwellung im Gesicht und in den Lidern sich frühzeitig entwickelt. Starke Vermehrung der eosinophilen Zellen im Blute und Diazo-reaktion würde ebenfalls auf die Trichinose deuten (Fr. Müller, Korteweg).

Anf die symptomatologische Verwandtschaft der Dermatomyositis mit der Sklerodermie und darauf beruhende differentialdiagnostische Schwierigkeiten habe ich hingewiesen. Von Interesse ist in dieser Hinsicht eine Beobachtung, über die Dietschy²⁾ vor einiger Zeit berichtet hat. Die gutartigen Fälle sind mit dem Muskelrheumatismus zu verwechseln, doch läßt die Schwellung der Muskeln, die häufig vorhandene Verfärbung der Haut etc., die Temperatursteigerung etc. das Leiden erkennen.

Schwierig zu deuten ist ein von Claude-Verdun (R. n. 10) beschriebener Fall, in welchem sich im Anschluß an Furunkulose eine allgemeine Prostration mit Muskelatrophie, Schwund der Sehnenphänomene und brauner Hautverfärbung entwickelte und unter Anwendung von Nebennieren- und Hypophysispräparaten sowie Strychnininjekt. Besserung eintrat.

Die Symptomatologie der Polymyositis hat auch nahe Beziehungen zu der der Polyneuritis, ferner kommt eine Kombination beider Affektionen, eine Neuromyositis, wie Senator besonders hervorgehoben hat — auch Fajersztain fand in einem anatomisch untersuchten Falle die Nerven beteiligt, ferner scheint eine Beobachtung von Damsch³⁾ hierher zu gehören —, nicht selten vor. Indes unterscheiden sie sich dadurch voneinander, daß bei der Neuritis Druckempfindlichkeit der Nerven und Gefühlsstörungen fast immer vorhanden sind und die Lähmung von Entartungsreaktion begleitet ist, während die Muskelschwellung und das Ödem in den Hintergrund treten.

Auch die syphilitische Myositis kann dem Bilde einer Polymyositis entsprechen und dem hier besprochenen Leiden sehr ähnlich sein



Fig. 271. Myositis interstitialis. Muskelquerschnitt. (Nach einem mit Alaunhämatoxylin gefärbten Präparate Wagners, das sich in meiner Sammlung befindet.)

¹⁾ Ned. Tijdschr. v. Geneesk. 10. ²⁾ Z. f. kl. M. Bd. 64. ³⁾ Festschrift Orth. 03, ref. B. k. W. 03. S. ferner Simonsohn, Arch. f. Dermat. 11, Bing, M. Kl. 09.

(Herrick). Bemerkenswert ist es ferner, daß die Myositis ossificans in Schüben unter Fieber verlaufen kann, indem sich an jede Attacke

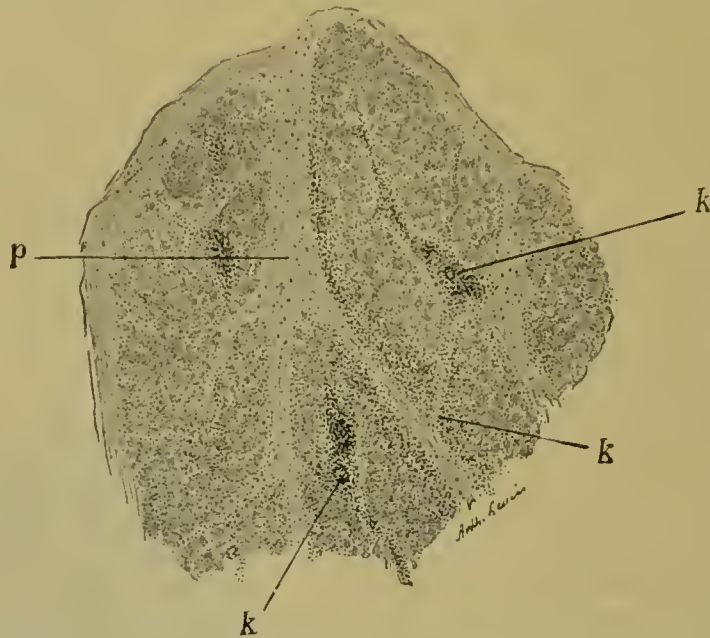


Fig. 272. Querschnitt des Muskels, aus dem Muskel des Lebenden exzidiert, bei Polymyositis acuta. Färbung: Alaunhämatoxylin. *k* = Rundzelleninfiltrate. *p* = verdicktes Perimysium. (Eigene Beobachtung.)

der Ossifikationsprozeß anschließt. Ferner weisen einzelne Beobachtungen (Schultze, Oppenheim-Cassirer¹⁾) darauf hin, daß es Formen der

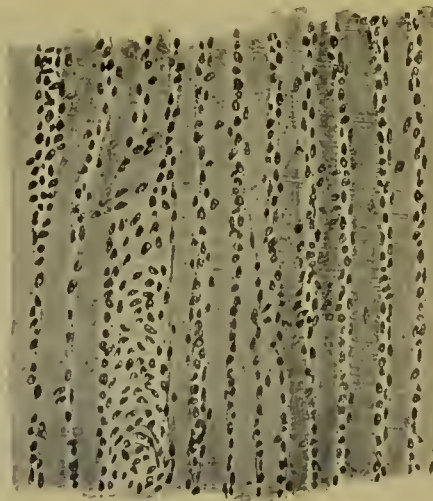


Fig. 273. Längsschnitt von demselben Falle wie Fig. 272. Färbung: Karmin-Alaunhämatoxylin.

Polymyositis gibt, in denen die Affektion ihren Ausgang in progressive oder stabile Muskelatrophie nimmt.

¹⁾ Z. f. N. X. S. ferner Cassirer-Maas, Z. f. N. XXXVIII.

In einem meiner Fälle war die Diagnose „Akinesia algera“, in einem zweiten die Diagnose Spondylitis oder Rheumatismus chronicus von anderer Seite gestellt worden, in keiner meiner Beobachtungen war die Affektion vorher erkannt und richtig beurteilt worden. Die Kenntnis dieses Leidens scheint also noch wenig verbreitet zu sein.

Es gibt eine sich auf einzelne Muskeln beschränkende Form der Myositis, die durch Überanstrengung oder Traumen hervorgerufen wird. Strümpell beobachtete sie z. B. bei einem Orgelspieler, der stundenlang Pedal zu treten hatte, an den unteren Extremitäten. Ich sah sie bei einem Herrn nach anstrengenden Märschen auftreten. Daß Übermüdung strukturelle Veränderungen an den Muskeln hervorruft, scheint aus Untersuchungen Scheffers¹⁾ hervorzugehen. Die Prognose dieser lokalisierten Form ist eine günstige. Allerdings führt die Affektion nicht selten zu einer dauernden Induration und Schrumpfung des Muskels, sie hat aber keinen Einfluß auf das Allgemeinbefinden. Hackenbruch²⁾ hat diese den Chirurgen besonders interessierenden Formen eingehend besprochen.

Die Therapie deckt sich im wesentlichen mit der der Neuritis.

Ich habe in den erwähnten schweren Fällen, in denen es zur Heilung kam, die Diaphoresis in energischer Weise angewandt, dazu kam später Thermomassage und Elektrotherapie. Auch feuchte Einpackungen schienen mir in einer früheren Beobachtung von günstigem Einfluß zu sein. Als Nachkur verordnete ich einen Aufenthalt im Süden, der einen sehr wohltätigen Einfluß hatte.

Die Crédésche Salbenkur wurde von Forchheimer mit Erfolg angewandt.

III. Arbeitsparesen, professionelle Paresen*).

Bei gewissen Beschäftigungen, die mit einer andauernden Überanstrengung einzelner Muskeln verknüpft sind, entsteht zuweilen eine atrophische Lähmung derselben. Es sind begreiflicherweise meistens die kleinen Handmuskeln, die dieser Paresis anheimfallen. Die genauere Analyse der Fälle läßt erkennen, daß nicht allein die Überanstrengung im Spiele ist, sondern auch häufig der Druck, der von dem Werkzeug, welches die Hand umklammert hält, auf die Nerven und Muskeln ausgeübt wird. Fälle dieser Art sind von Berger, Remak, Lendet, Bernhardt, mir, Baraks-Doilideky, Hunt³⁾ u. A. beschrieben worden.

So entsteht bei Plätterinnen**) nicht selten eine Atrophie des Interosseus primus und Opponens pollicis; dasselbe wird bei Feilenhauern, Papierglättern beobachtet (bei denen allerdings auch ein toxisches Moment: das Blei, in Frage kommt). Bei Schlossern,

¹⁾ W. kl. R. 03. ²⁾ Beiträge z. klin. Chir. 1893. ³⁾ Journ. of Nerv. 08.
Dieser Autor bespricht eingehend die sich im Gebiet des tiefen Ulnarisastes entwickelnde Beschäftigungsneuritis.

*) Lit. siehe bei E. Remak (l. c.). Von neueren Beiträgen zu dieser Frage s. Frankl-Hochwart, W. m. W. 12, Miransky, Z. f. N. Bd. 45.

**) Bei einer von mir behandelten Plätterin, die seit vielen Jahren an einer traumatischen Medianuslähmung litt, entwickelte sich die Beschäftigungsparesis im entsprechenden überanstrengten Ulnarisgebiet.

Tischlern, Schmieden, Goldpolierern und andern Handwerkern, die tagaus tagein mit einem Hobel, einem Bohrer und andern Instrumenten in derselben Weise arbeiten, kommen nicht selten atrophische Lähmungszustände in den kleinen Handmuskeln zur Entwicklung. Dasselbe beobachtete ich bei einer Mäntelnäherin, die mit dicken Nadeln zu arbeiten hatte. Eine Zuschneiderlähmung im Gebiet des Medianus konnte ich auf die forcierte kontinuierliche Anwendung der Schere zurückführen. Ulnarislähmung ist infolge der Überanstrengung beim Rudern, ferner bei Glasarbeitern, die die Innenfläche des Ellenbogens auf einen hohen Tisch zu stützen hatten, sowie bei Xylographen (Bruns), Bäckern, Telephonisten (Menz) beobachtet worden. Eine professionelle Neuritis der Handnerven bei Kutschern beschreiben Raymond-Courtellemont (R. u. 04), eine Berufslähmung der Lithographen schildert H. Vogt¹⁾. Atrophie der Interossei im Verein mit Hypästhesie fand W. Salomonson als Berufsatrophie bei Diamantschneidern. Atrophie des Daumenballens kann selbst durch angestregtes Schreiben und Zitherspielen hervorgerufen werden, Atrophie der Interossei infolge Zigarrenwickelns (Coester²⁾), Lähmung und Atrophie der vom Medianus versorgten Muskeln als neuritische Komplikation des Melkerkrampfes entstehen etc. Zweimal sah ich bei Cello-Spielern eine atrophische Lähmung der Handmuskeln sich entwickeln, die mit part. EaR einherging und sich unter Schonung (und Galvanotherapie) wieder zurückbildete. Bei Sandformern sowie bei Postschaffnern, die mit Sortieren von Briefen zu tun hatten, beobachtete Steiner³⁾ neuritische Symptome im Medianusgebiet. Beschäftigungsnemritis im Bereich des N. subscapularis und axillaris bei Schreibern und Weißgerbern beschreibt Hoeflmayer. Professionelle Serratuslähmung bei Zuschneidern erwähnen Claude-Decamps⁴⁾. Bei Trommlern kommt eine Lähmung des Extensor pollicis longus, an der auch die kleinen Muskeln, welche die Endphalanx des Daumens strecken, meist teilnehmen, seltener eine Parese des Flexor pollicis longus vor (Bruns⁵⁾, Zander). Doch sprechen die neueren Beobachtungen (Steudel u. A.) für die Richtigkeit der Dümsschen⁶⁾ Ansicht, daß es sich hier meist um eine Entzündung und Zerreißen der Sehnscheide handelt, die bei Trommlern, Kellnern, Holzbildhauern vorkommt (Verth⁷⁾). Bei einem Manne, der an der Buchdruckerpresse arbeitete und den Griff mit der Hand zu umklammern hatte, sah ich eine Atrophie fast der gesamten Hand- resp. Finger Muskeln entstehen. Ein Weber, den ich behandelte, bot die Erscheinungen einer Lähmung des rechten M. triceps, die dadurch zustande gekommen war, daß er zirka 20 000 mal am Tag den Unterarm zu strecken hatte. Bei einem Bahnarbeiter, der die Signalhebelstange niederzudrücken hatte, sah ich auf diesem Wege — durch Überanstrengung und Zerrung — eine Lähmung des M. deltoideus, supra- und infraspinatus zustande kommen.

An den unteren Extremitäten kommen Arbeitsparesen weit seltener vor, doch gehört wohl ein Teil der Lähmungszustände im Gebiet der Unterschenkelnerven (N. peronens und Tib. post.) hierher, welche bei Arbeiten, die in hockender Stellung ausgeführt werden, z. B. beim

1) Z. f. Versich. 10. 2) B. k. W. 1884. 3) M. m. W. 05. 4) R. n. 06.
5) N. C. 1891 und 1895. 6) D. milit. Zeitschrift 1896. 7) Z. f. Chir. Bd. 102.

Kartoffelausmachen (Zenker), beim Rübenversetzen (Hoffmann u. A.), Torfumlegen (Kron), Maschinennähen entstehen. Neben der Überanstrengung wirkt hier der Druck, den die Nerven in der Kniebeuge erfahren, als schädigendes Moment. Auch die Nervenzerrung mag eine Rolle spielen.

Die professionellen Paresen sind nicht selten von leichten Schmerzen, Parästhesien und geringen Gefühlsstörungen begleitet; die Tatsache ist wohl nicht anders zu erklären, als daß der Druck, welcher die peripherischen Nerven trifft, eine Neuritis erzeugt. Ob die Muskelatrophie auch nur eine Folge dieser Neuritis oder ein direkter Effekt der Überanstrengung ist, ist nicht immer mit Bestimmtheit zu entscheiden. Es scheint mir aber, als ob neben der neuritischen auch eine Beschäftigungsparese myositischen Ursprungs vorkommt. Dieser Auffassung ist Bittorf¹⁾ beigetreten, ebenso Hunt, der mir im übrigen in dem Differenzierungsversuch zu weit geht.

Begünstigt wird die Entstehung dieser Paresen durch Alkoholismus, Bleiintoxikation, Marasmus usw. Es gibt Fälle dieser Art, in denen man von einer toxiko-professionellen Parese sprechen muß (Oppenheim²⁾). Bei einem von mir behandelten Fräulein stellte sich die Atrophie der kleinen Handmuskeln ein, als sie in der Rekonvaleszenz von der Influenza zu schnitzen begann.

Außerdem kann nach meiner Erfahrung die professionelle Überanstrengung den Nerven so schädigen, daß ein hinzukommendes leichtes Trauma (Druck, Zerrung) die Lähmung nun in akuter Weise entstehen läßt. Eine im Kindesalter überstandene Poliomyelitis anterior acuta hinterläßt nach unserer Erfahrung eine Disposition für diese Formen der atrophischen Lähmung. So behandelte ich einen Mann, der sich wegen poliomyelitischer Lähmung des rechten Beines mit der rechten Hand auf einen Stock stützen und ihn fest umklammern mußte, infolgedessen entstand eine atrophische Lähmung der rechtsseitigen Handmuskeln, die sich im Krankenhaus unter Schonung und elektrischer Behandlung fast völlig zurückbildete.

Diese Zustände entwickeln sich meist in chronischer oder subakuter Weise, einigemale konnte ich jedoch auch eine akute oder schubweise Entstehung feststellen (s. o.).

Daß die Beschäftigungsparesen nicht mit den Beschäftigungsneurosen (s. d.) verwechselt werden dürfen, liegt auf der Hand; es kommen aber ausnahmsweise Kombinationen und Übergangsformen vor.

Die Prognose der professionellen Paresen ist eine im wesentlichen günstige. Kann sich der Kranke zur rechten Zeit schonen, so daß das schädigende Moment in Wegfall kommt, so erholen sich die betroffenen Muskeln fast immer wieder. Nur in recht seltenen Fällen scheint das Leiden zum Ausgangspunkt einer progressiven Muskelatrophie zu werden.

In therapeutischer Beziehung ist besonders Gewicht auf völlige Ruhe, Schonung der befallenen Muskeln zu legen. — Daneben mag der galvanische Strom angewandt werden. Die Wirksamkeit der Dusche-Massage rühmen Forestier und Strasser.

¹⁾ M. m. W. 05. ²⁾ B. k. W. 1891 und A. f. P. XVIII. Es wird das von anderen Autoren, z. B. Guillain, Edinger, Steiner bestätigt.

Die Neuralgien.

Literatur: Lehr- und Handbücher von Erb, Eulenburg, Gowers, Seeligmüller, Pentzoldt-Stintzing u. A. sowie Bernhardt, Die Erkrankungen der peripherischen Nerven. II. Aufl. Wien 04, F. Krause, Die Neuralgie des Trigemini etc. Leipzig 1896, Trendelenburg, Verletzungen und chirurg. Krankheiten des Gesichts, II. H., 1 T., Deutsche Chirurgie. Stuttgart 08, Schellong, Die Neuralgie der tägl. Praxis 11. Weitere Angaben s. bei den einzelnen Neuralgieformen.

Allgemeines. Unter Neuralgie verstehen wir einen anfallsweise auftretenden heftigen Schmerz, der in der Bahn eines Nervenstammes oder seiner Zweige empfunden wird. Die Kranken bezeichnen den Weg des Schmerzes gewöhnlich mit dem Finger, da er sich in der Regel weder auf einen Punkt beschränkt, noch sich flächenhaft ausbreitet. Nur in den seltenen Fällen, in denen er seinen Sitz in den Endverzweigungen der Nerven hat, wird statt der lineären Ausbreitung eine punktförmige oder in die Fläche gehende angegeben.

Die Neuralgie kann in jedem Lebensalter auftreten, doch ist sie in der Kindheit sehr selten, meistens werden Personen im mittleren Lebensalter befallen. Nach Bernhardts und nach meinen eigenen Erfahrungen erkranken Männer weit häufiger an Neuralgie als Frauen. Die Pubertät, die Schwangerschaft, das Puerperium und Klimakterium sowie das Senium bedingen eine zeitliche Erhöhung der Disposition.

Die Ursachen sind sehr mannigfaltige. Eine der wichtigsten ist die neuropathische Anlage (Anstie). Belastete, von Haus aus nervöse Individuen werden am ehesten heimgesucht.

Erschöpfende Krankheiten, Blut- und Säfteverluste können ebenfalls den Grund zu diesem Übel legen, namentlich bildet die Anämie, die Kachexie, die Seneszenz und die Arteriosklerose einen günstigen Boden für seine Entwicklung. Die Bedeutung der sich an den Gefäßen abspielenden Krankheitsprozesse für das peripherische Nervensystem ist von Lapinsky¹⁾ eingehend erörtert worden. — Auch die Obstructio alvi kann ein die Entstehung der Neuralgie begünstigendes Moment sein; freilich kann sie auch eine Folge der Neuralgie sein, indem die Kranken aus Furcht vor den Schmerzattacken die Stuhlentleerung unterdrücken (Krause). Infektionskrankheiten vermögen einmal durch ihren erschöpfenden Einfluß auf den Organismus zur Neuralgie zu führen, außerdem dadurch, daß sie toxische Stoffe ins Blut bringen, die das Nervensystem direkt schädigen. So ist die Malarieuralgie wohl zweifellos auf ein Virus zurückzuführen. Für die im Gefolge des Typhus, der Pocken, der Influenza, Gonorrhoe u. a. Infektionskrankheiten auftretenden Formen ist diese Entstehung wahrscheinlich. Eine typische Supra-orbitalisneuralgie sah ich bei einem Knaben im Inkubationsstadium der Masern auftreten und mit ihrem Ausbruch schwinden. Eine im Beginn des Typhus vorkommende Neuralgie beschrieb O. Rosenbach. In neuerer Zeit ist ein epidemisches Auftreten der Neuralgie einigemal konstatiert worden (Wille, Reilly²⁾). Für eine Form des Herpes zoster ist diese Art des Auftretens in zeitlich und örtlich gehäuften Fällen seit längerer Zeit bekannt, und es steht mit dieser Erfahrung im Einklang,

¹⁾ Z. f. N. XIII. ²⁾ New-York Med. Record 1899.

daß Head das Leiden auch nach seiner anatomischen Grundlage in Analogie zur Poliomyelitis anter. acuta bringen konnte (siehe den Abschnitt: Herpes zoster). — Ob eine echte Neuralgie infolge Syphilis vorkommt, wie Fournier, Obolensky¹⁾, Debove u. A. annehmen, ist immerhin zweifelhaft. Eine Neuritis syphilitica resp. gummosa kann sich aber längere Zeit ins Gewand einer Neuralgie kleiden.

Sichergestellt ist die ätiologische Bedeutung vieler Gifte. Blei, Quecksilber, Kupfer, Alkohol, Nikotin, Arsen u. a. sind unter den Erzeugern der Neuralgie anzuführen. Die sich im Verlauf des Diabetes mellitus, seltener bei Gicht entwickelnden Formen dieser Krankheit mögen ebenfalls chemischen Körpern ihre Entstehung verdanken. Dafür spricht der Umstand, daß eine Beziehung der Intensität des Schmerzes zu der Größe der ausgeschiedenen Zuckermenge zuweilen zu konstatieren ist und die arthritische Neuralgie nach einem Gichtanfälle wie mit einem Schlage schwinden kann. Eine ähnliche Betrachtung hat vielleicht für die gelegentlich im Verlauf der Nephritis auftretenden Neuralgien (Oppolzer, Berger) Gültigkeit, doch hat Lapinsky²⁾ sie auf Erkrankung der Vasa nervorum zurückführen können.

Die Erkältung, die geistige und körperliche Überanstrengung, die Gemütsbewegung wird unter den Ursachen der Neuralgie angeführt, meistens mögen sie nur als auslösende Momente wirken. Die rheumatische Diathese begünstigt ihre Entstehung, auch können sich Rheumatismus und Neuralgie kombinieren, ja es ist sogar der Muskelrheumatismus als Neuralgie der sensiblen Muskelnerven gedeutet worden (Schmidt). Überanstrengung der Augenmuskeln und Refraktionsanomalien wird von einzelnen Autoren (Stevens), einer Affektion des Tränenkanals von Bettremieux³⁾ eine Rolle in der Ätiologie der Neuralgie zugeschrieben.

Verletzungen der Nerven und ihrer Äste, namentlich Schußverletzungen (Michell, Keen), Zerrung und Kompression durch Narben, Geschwülste, Aneurysmen, Varizen (Henle, Quenu⁴⁾) rufen häufig neuralgische Beschwerden hervor, doch ist es gerade da recht schwierig, die echte Neuralgie und die neuritisch-degenerativen Erkrankungen des Nerven auseinanderzuhalten. Da, wo ein in der Peripherie sitzender Reiz, mag er von einer Narbe, von einem kranken Zahn, von einer Zellgewebsentzündung, von der Affektion eines entfernten Organs ausgehen (Uterus, Wandermiere, nasale Dysmenorrhoe etc.), reflektorisch die die Neuralgie kennzeichnenden Beschwerden auslöst, haben wir gewiß die Berechtigung, sie als eine echte (idiopathische) aufzufassen. Aber es ist bei den sich im Innervationsgebiet des Trigeminus entwickelnden Affektionen nicht immer festzustellen, ob der örtliche Prozeß nur reflektorisch den Schmerz anslöst, oder ob sich ein von ihm ausgehender entzündlicher bzw. infektiöser Reiz auf den Nerven fortgepflanzt hat.

Die im Verlauf der organischen Nervenkrankheiten, bei Tabes, Meningitis syphilitica, Tumoren der Hirnbasis und des Rückenmarks etc. vorkommenden Schmerzen von neuralgiformem Charakter sind von der Neuralgie zu trennen.

¹⁾ B. k. W. 1894. S. ferner Hervouet, Thèse d. Paris 03. ²⁾ N. C. 1898.

³⁾ R. n. 10. ⁴⁾ Traité de Chirurgie II und Arch. de Neurol. XXXIII.

Symptomatologie. Die Schmerzen treten in Anfällen auf, welche eine Dauer von einer oder einigen Minuten bis zu einer oder mehreren Stunden haben. Aber auch in den Anfällen ist der Schmerz kein kontinuierlicher, sondern besteht aus einzelnen Rucken oder Stößen, die mehr als messerstichartig oder bohrend, reißend, glühend etc. geschildert werden. Sie verlaufen gewöhnlich nicht so schnell wie die lanzinierenden, sondern dauern Sekunden oder Minuten. In den Intervallen fehlt der Schmerz vollständig, nur ausnahmsweise bleibt eine dumpfe Schmerzempfindung bestehen und die Anfälle bilden Exacerbationen derselben. Sie kommen spontan oder werden durch Bewegungen des Körperteils, in welchem die Neuralgie ihren Sitz hat, durch seine Berührung, durch den Einfluß der kalten Luft, durch die Nahrungsaufnahme, durch Gemütsbewegungen, durch Husten, Pressen, Niesen etc. ausgelöst.

Die Attacke ist häufig von sekretorischen, motorischen und vasomotorischen Symptomen begleitet. Tränenfluß, Speichelfluß, lokale, seltener allgemeine Schweißabsonderung, Zuckungen (z. B. Spasmus facialis bei Trigemimusneuralgie), Erblassen, mehr noch Rötung der Haut sind gewöhnliche Begleiterscheinungen des Anfalls. Seltener bildet sich umschriebenes Ödem. Bei längerer Dauer kann es zu einer Schwellung und Infiltration der Haut und der Weichteile, selbst des Periostes und Knochens kommen. Auch ein stabiles Ödem, eine dauernde Erweiterung der Hautgefäße, Erythem etc. wird gelegentlich beobachtet. Die Beziehungen des Herpes zur Neuralgie bedürfen einer besonderen Besprechung. Ein Ausfallen, Ergrauen der Haare und anderweitige Veränderungen der Haarfarbe sind seltene Erscheinungen.

Lähmung gehört nicht zum Bilde der Neuralgie, doch können die Schmerzen eine Einschränkung der aktiven Bewegungen und dadurch eine Art von Pseudoparese bedingen. Auch eine einfache Muskelabmagerung, die vielleicht auf mangelhaftem Blutzufuß beruht, kommt vor (Nothnagel). Ein Teil dieser Erscheinungen, namentlich die motorischen Reizsymptome, ist jedenfalls reflektorischen Ursprungs.

Der Schmerz hat seinen Sitz in dem Hauptstamm eines Nerven oder in einzelnen, resp. allen Zweigen. Auf der Höhe des Anfalls kann er in die sonst verschonten Äste oder in andere Nerven ausstrahlen. Seltener ist es der paarige Nerv der gesunden Seite, der auf der Höhe des Paroxysmus in Mitleidenschaft gerät. Auch eine Art von Transfert, ein Überspringen des Schmerzes auf die andere Seite — spontan oder infolge der elektrischen oder operativen Behandlung — kommt als vorübergehende Erscheinung gelegentlich vor. Bei echter Neuralgie habe ich das freilich nicht oder nur sehr selten beobachtet. Die Haut ist in dem betroffenen Gebiet häufig hyperästhetisch, namentlich gegen leichte Berührungen, während ein in die Tiefe dringender Druck lindernd wirken kann. Seltener und meist erst in den späteren Stadien entwickelt sich eine leichte Hypästhesie (nie Anästhesie) in dem Ausbreitungsbezirk des erkrankten Nerven (Nothnagel).

In vielen Fällen finden sich Druckpunkte im Verlauf des affizierten Nerven, d. h. umschriebene Stellen, an denen Druck schmerzhaft empfunden wird. Diese von Valleix¹⁾ zuerst beschriebenen Punkte entsprechen

¹⁾ Abhandl. über die Neuralgien. Deutsch von Gruner, Braunschweig 1852.

gewöhnlich der Austrittsstelle eines Nervenzweiges aus einem Knochenkanal oder einer Stelle, an der er gegen eine feste Unterlage (Knochen, Ligament) angedrückt werden kann. Ungewöhnlich ist es, daß er in seinem ganzen Verlaufe druckempfindlich ist. Auch finden sich häufig Druckpunkte an der Wirbelsäule, entsprechend dem Ursprung des erkrankten Nerven (Trousseau).

Auf der Höhe des Anfalls kann es zu Pulsverlangsamung und Erbrechen kommen, doch ist das recht selten.

Bei langer Dauer des Leidens pflegt auch das Allgemeinbefinden gestört zu werden. Appetitlosigkeit, Verdauungsstörungen kommen hinzu, die Ernährung wird beeinträchtigt, selbst eine beträchtliche Kachexie kann sich entwickeln. Ebenso ist die Psyche gefährdet: einfache Verstimmung, Gereiztheit, Unlust zur Tätigkeit sind gewöhnliche Folgezustände der Neuralgie, nur ausnahmsweise steigern sie sich zu ausgesprochenen Psychosen, besonders zu Delirien und zur Melancholie (Griesingers *Dysthymia neuralgica*). In schweren, hartnäckigen Fällen drängt das Leiden nicht selten zum tentamen suicidii.

Einzelne Formen der Neuralgie sind durch besondere Eigenschaften gekennzeichnet. Die auf dem Boden der Malaria entstehenden charakterisieren sich durch ihren typischen Verlauf, durch ihre Periodizität. Der Anfall kommt zu bestimmter Stunde, hört zu bestimmter Zeit wieder auf und kehrt nach ein- bis viertägigem Intervall wieder. Während jedoch die Malarieneuralgie nicht immer diesen intermittierenden Verlauf zeigt, kann sich auch die einfache sowie die nach Influenza auftretende Neuralgie einmal in dieser typischen Weise abspielen. Besonders habe ich das bei den Neuralgien hysterischer häufiger konstatieren können. Es gibt auch eine *Neuralgia nocturna*, resp. eine echte *Hypnalgie*, d. h. eine Neuralgie, die nur im Schlaf auftritt und durch diesen hervorgerufen wird (Oppenheim¹⁾).

Die Malarieneuralgie bevorzugt das Gebiet des *Supraorbitalis*, *Ischiadicus* und der *Okzipitalnerven*. Die bei Diabetes auftretenden Neuralgien betreffen meistens den *Trigeminus*, besonders den dritten Ast, und den *Ischiadicus*, außerdem ist ihre symmetrische Verbreitung charakteristisch. Bei Arthritis ist ebenfalls der *Trigeminus* und *Ischiadicus* Lieblingssitz der Neuralgie. Die neuropathische Anlage scheint die Disposition für Neuralgie vornehmlich im *N. supraorbitalis* und in den *Interkostalnerven* zu steigern. Die *Influenzaneuralgie* befällt vorwiegend den *N. supraorbitalis*.

Wesen der Neuralgie. Über die anatomische Grundlage des Leidens wissen wir nichts Sicheres, und es würde ebenso berechtigt sein, dieses Kapitel unter die Rubrik der funktionellen Neurosen zu bringen. Der Umstand, daß eine Neuralgie Jahre, selbst über ein Dezennium bestehen kann, ohne daß die Zeichen einer materiellen Läsion des Nerven zutage treten, spricht gegen eine organische Erkrankung. Auf der andern Seite kann eine leichte Neuritis unter dem Bilde der Neuralgie verlaufen, und gelangen bei einzelnen Formen der Neuralgie, insbesondere der des *N. ischiadicus*, oft schon frühzeitig Symptome zur Entwicklung, die wir auf die Neuritis zu beziehen gewohnt sind. Jeden-

1) B. k. W. 1899.

falls müssen wir auf Grund der typischen Fälle und Formen die Neuralgie von der Neuritis trennen, aber zugeben, daß die Grenze keine scharfe ist, daß es Fälle gibt, in denen es kaum mit Bestimmtheit zu sagen ist, ob Neuralgie oder Neuritis vorliegt. Es ist wahrscheinlich, daß feine Ernährungsstörungen im Nerven, in seiner Scheide, in den Nervi nervorum, die Grundlage bilden, und daß diese sich unter gewissen Bedingungen zur Neuritis und Perineuritis steigern. Es ist auch nicht ausgeschlossen, daß der Schmerz in manchen Fällen von den Wurzeln und den zentralen Ursprüngen des Nerven, besonders den Spinalganglien und dem ihnen gleichwertigen Ganglion Gasseri seinen Ausgang nimmt (vgl. das Kapitel Trigeminus- und Interkostalneuralgie). Es steht fest, daß selbst die sensiblen Leitungsbahnen des Großhirns und die sensiblen Rindenzentren den Ausgangsort von Schmerzen bilden können.

Trendelenburg sieht das Wesen der Neuralgie in der abnormen Erregbarkeit sensorischer Zentren, welche mit der Eigentümlichkeit verbunden sei, Reize anzusammeln und die gesammelte Energie in plötzlicher Entladung wieder freizugeben. Aber die abnorme Erregbarkeit der Zentren könne durch einen in der Peripherie sitzenden Reiz verursacht werden.

Vergèr (R. n. 03) ist der Ansicht, daß der die Neuralgie auslösende Reiz an den verschiedensten Stellen der sensiblen Bahn von der äußersten Peripherie bis zum Zentrum sitzen kann; er unterscheidet demgemäß eine peripherische, eine radikuläre und eine zentrale Form und versucht sie klinisch zu differenzieren.

Die Kriterien, welche die Neuralgie von der Neuritis unterscheiden lassen, sind folgende. Bei der letzteren ist der Schmerz gewöhnlich ein kontinuierlicher, wenn er auch zeitweise exazerbiert, bei der Neuralgie tritt er in Anfällen auf. Dort ist der Nerv in seinem ganzen Verlauf oder auf eine große Strecke empfindlich gegen Druck, hier finden sich nur Druckpunkte oder es fehlt jede Druckempfindlichkeit. Bei der Neuritis besteht zuweilen Schwellung des Nerven, die bei der Neuralgie fehlt. Dort gesellen sich zu den Schmerzen in der Regel schnell Lähmungserscheinungen, Atrophie und Anästhesie, hier fehlen sie ganz oder entwickeln sich erst im weitem Verlauf, ohne jemals eine hohe Intensität zu erreichen. Die Neuritis ist meist ein akutes, die Neuralgie häufiger ein chronisches Leiden.

Im übrigen ist in bezug auf die Differentialdiagnose der Neuralgie folgendes hervorzuheben. Die Diagnose Neuralgie darf nicht gestellt werden, bevor durch eine genaue Untersuchung ein materielles Leiden ausgeschlossen wird, das durch organische Veränderungen im Nerven resp. den Zentralorganen die Schmerzen hervorruft. Entzündliche Prozesse und Neubildungen im Bereich der Nervenwurzeln sind besonders geneigt, sich lange Zeit in das Gewand der Neuralgie zu kleiden. Die Diagnose ist erst dann zu stellen, wenn die Zeichen der Leitungsunterbrechung im Gebiet der affizierten Wurzeln, und besonders wenn Symptome hervortreten, die auf die Schädigung der vorderen Wurzeln und des Markes hindeuten. Freilich würden Reizerscheinungen, die auch auf reflektorischem Wege entstehen können, z. B. Muskelzuckungen nicht gegen Neuralgie sprechen. Chipault¹⁾, der bei einer sekundären, von den Meningen fortgeleiteten Affektion der unteren Dorsalwurzeln Bauchmuskelkrämpfe auftreten sah, hat die von ihm als „Radiculites meningo-

1) R. n. 02.

pathiques“ bezeichnete Erkrankung als eine besondere von der Neuralgie abgrenzen wollen, doch ist die Trennung praktisch erst durchzuführen mit dem Auftreten von Ausfallserscheinungen. Über ähnliche Erfahrungen von Lortat-Jacob, Camus u. A. s. die Bemerkungen im Kapitel Ischias. Es ist in differentialdiagnostischer Hinsicht besonders an Tabes dorsalis, Tumor medullae spinalis resp. cerebri, an Meningitis syphilitica, an Geschwülste im Verlauf oder in der Umgebung der affizierten Nerven, an Aneurysmen u. a. m. zu denken. Auch bei multipler Sklerose kommen zuweilen neuralgische Beschwerden vor; so sah ich einen Fall, in dem eine hartnäckige Trigemineuralgie zu den ersten Erscheinungen des Leidens gehörte. Auf der anderen Seite stelle man nicht zu schnell die Diagnose Neuralgie bei hysterischen Individuen. Wenngleich sich auf dem Boden dieser Neurose eine echte Neuralgie entwickeln kann, so handelt es sich doch meist um Pseudoneuralgien, um Schmerzen, die entweder rein psychisch bedingt sind oder durch einen peripherischen Reiz ausgelöst werden, der so geringfügig ist, daß nur die krankhaft alterierte Psyche auf ihm mit neuralgischen Beschwerden reagiert, also um Psychalgien. Es ist das gewöhnlich daran zu erkennen, daß jeder psychische Eingriff instande ist, den Schmerz zu beeinflussen, ihn vorübergehend zu steigern, zu beschwichtigen, hervorzurufen oder zu beseitigen, je nach der Vorstellung und dem Affekt, den er erzeugt. Besonders läßt sich häufig der Nachweis führen, daß der Schmerz unter dem Einfluß der Selbstbeobachtung entsteht und wächst und mit Ablenkung der Aufmerksamkeit schwindet. Auch halten sich diese Pseudoneuralgien nicht so streng an die Bahn der Nerven; sie treten inselweise, in diffuser Ausbreitung auf, betreffen Segmente einer Körperhälfte und sind von entsprechenden Symptomen der Hysterie begleitet. Die Differentialdiagnose wird aber wiederum dadurch erschwert, daß eine echte Neuralgie bei disponierten Individuen reflektorisch eine Hemianästhesie vom Typus der „hysterischen“ ins Leben rufen kann, wenngleich das nur selten vorkommt. Ich¹⁾ habe ferner feststellen können, daß sich die schmerzhaften Druckpunkte bei hysterischen und neurasthenischen Individuen nicht selten finden und nicht nur auf einer psychischen oder allgemeinen, sondern auf einer lokalen, nur dem Nerven zukommenden Hyperästhesie beruhen. Man hat auch von neurasthenischen Pseudoneuralgien (Jendrassik²⁾) gesprochen, für diese aber im wesentlichen die von mir schon früher hervorgehobenen Kriterien der Psychalgie angeführt, ohne sie sonst scharf zu kennzeichnen. Mehrfach sah ich bei Neuropathen und Psychopathen einen meist diffus in den Zähnen verbreiteten Schmerz ohne lokale Grundlage oder bei einer unbedeutenden, die Heftigkeit und Ausdehnung des Schmerzes nicht genügend erklärenden Veränderung. — Man hat den Begriff der Neuralgie noch weiter ausgedehnt und auf Schmerzen, die an bestimmten Knochenpunkten oder Gelenkteilen auftreten, ohne daß sich eine örtliche Veränderung nachweisen läßt, angewandt. Meist gehören diese Zustände zur Hysterie (s. d.). Doch können auch andere Momente im Spiele sein. Remak und Bernhardt³⁾ beschrieben einen am Epicondylus lateralis humeri, namentlich der rechten Seite, sitzenden Schmerz, der sich be-

1) Journ. f. Psychol. I. 2) D. m. W. 02. 3) N. C. 1896.

sonders bei Bewegungen der Hand und Finger sowie auf Druck einstellt. Das als Epicondylalgie bezeichnete — wohl durch Überanstrengung der an diesem Knochenteil entspringenden Muskeln verursachte — Leiden hat mit der Neuralgie nichts zu tun. Wahrscheinlich ist es den Beschäftigungsneurosen zuzurechnen. Möglicherweise spielen auch periostitische Reizzustände in der Erzeugung der Schmerzen eine Rolle (Remak).

Neuerdings hat sich Franke (D. m. W. 10) mit dieser Affektion beschäftigt, er sah sie besonders nach Influenza und nennt sie „eine nervös-rheumatische Erkrankung des Epicondylus und der zugehörigen Nerven“. Preiser (D. m. W. 10) findet röntgenoskopisch eine patholog. Gelenkflächeninkongruenz, die die Disposition zur Arthritis deformans cubiti bedinge und meint, daß es sich bei der Epicondylalgie oft nur um den Beginn dieses Leidens handle. Momburg (D. m. W. 10) deutet den Zustand als Periostitis (meist traumat. Ursprungs).

Myalgien sind in der Regel durch den Sitz und die Verbreitung der Schmerzen von der Neuralgie zu unterscheiden.

Verlauf und Prognose. Die Neuralgie kann akut einsetzen, einige Wochen andauern und dann für immer schwinden. Dieser Verlauf ist nicht gerade der gewöhnliche. Öfters erstreckt sie sich über Monate und Jahre, kann aber Remissionen von langer Dauer machen. In manchen Fällen treten die Schmerzattacken selten auf und dauern nur kurze Zeit, während die freien Intervalle sich über einen langen Zeitraum ausdehnen. In anderen folgen die Anfälle Schlag auf Schlag, und die Pausen sind auf Stunden oder Tage beschränkt.

Bei einem meiner Patienten kommt es nur ganz selten, etwa alle paar Jahre einmal zu einem momentanen, blitzartig auftretenden Schmerz von maximaler Heftigkeit, sodaß er tobt oder zur Erde fällt. Ich bin nicht sicher, ob man einen derartigen Zustand als Neuralgie deuten darf.

Die Prognose ist relativ günstig bei frischen, akut beginnenden Neuralgien, bei jugendlichem Alter und gutem Ernährungszustande. Die im Gefolge der akuten Infektionskrankheiten entstehenden Neuralgien sind gewöhnlich weniger hartnäckig. Schlechter sind die Aussichten bei schwächerer Konstitution, in Erschöpfungszuständen, im Greisenalter, bei den chronischen Intoxikationen, bei langem Bestande des Leidens und großer Intensität der Schmerzen. Die neuropathische Belastung trübt die Prognose der typischen Neuralgien.

Therapie. Eine gründliche Untersuchung und Exploration ist notwendige Vorbedingung der Behandlung. Ist mangelhafte Ernährung, Kräfteverfall, schlechte Blutbeschaffenheit die Ursache, so kann eine Hebung des Kräftezustandes allein ausreichen, um das Leiden zu beseitigen. Eine allzu reiche Fleischkost, ein übermäßiger Genuß von Spirituosen und Gewürzen kann demgegenüber gerade der krankmachende Faktor sein; besonders hat man beim jähen Übergang von eiweißreicher Kost zur vegetabilischen Ernährung Neuralgien entstehen sehen. Diesem Umstand ist mit aller Sorgfalt Rechnung zu tragen. Die Kost soll eine gemischte, nicht reizende sein; sie soll Bezug nehmen auf den jeweiligen Ernährungszustand; so hat in vereinzelt Fällen meiner Beobachtung eine vorsichtige Entfettungskur, in einzelnen anderen besonders hartnäckigen, in denen alle Mittel versagt hatten, eine Mastkur zur Heilung geführt. Der Lebertran wird bei mageren Personen besonders gerühmt.

Von wie großer Bedeutung die Regelung der Diät bei diabetischer und arthritischer Neuralgie ist, bedarf keiner Ausführung; doch sollen auch da schroffe Übergänge und allzu große Einseitigkeit in der Ernährung vermieden werden. Die Bekämpfung der harnsauren Diathese durch Regulierung der Diät und Verabreichung alkalischer Wässer etc. kann von Nutzen sein. Die Empfänglichkeit für rheumatische Schädlichkeiten kann durch öftere kalte Waschungen und durch eine milde Kaltwasserkur bekämpft werden. Die hydriatische Behandlung gehört aber auch zu den gegen die Neuralgie selbst empfohlenen, von Winternitz und Buxbaum — sie loben besonders die schottische Dusche — sogar als höchst wirksam gepriesenen Heilmethoden (vgl. besonders das Kapitel Ischias).

Die Regelung der Stuhlentleerung ist ein wichtiger Punkt in der Behandlung der Neuralgien. Kaltwasserklistiere, Rhabarber und Rizinusöl stiften oft mehr Nutzen als die Nervina und bringen zuweilen noch veraltete Neuralgien zur Heilung. Wenn das nicht zum Ziele führt, kann eine Kissinger, Marienbader oder Homburger Kur noch Gutes leisten.

Bei Personen, die an eine sitzende Lebensweise gewöhnt sind, kann die Verordnung einer regelmäßigen, ausreichenden Bewegung im Freien, des Turnens, Reitens, einer gymnastischen Kur etc. einen günstigen Einfluß haben. Wo Überanstrengung die wahrscheinliche Ursache ist, ist absolute Ruhe, selbst dauernde Bettruhe angezeigt.

Ist der Nerv in eine Narbe eingebettet, ist er dem Drucke einer Geschwulst, eines Callus ausgesetzt, so ist eine entsprechende chirurgische Behandlung am Platze.

Frische Neuralgien werden zuweilen schnell beseitigt durch eine diaphoretische Kur. Auch in veralteten hartnäckigen Fällen wird oft noch der wohltuende Einfluß von heißen Bädern bzw. Schwitzbädern oder der der Heißluftbehandlung gerühmt. Auch eine örtliche Blutentziehung kann in derartigen Fällen Treffliches leisten.

Die Malarianeuralgie weicht in der Regel der Anwendung des Chinins. Meistens sind größere Gaben von 1—2 g erforderlich, doch rate ich, immer zuerst durch kleine Dosen die individuelle Reaktion auf dieses Mittel festzustellen und bei längerem Gebrauch das Verhalten des Gehör- und Sehorgans sorgfältig zu kontrollieren. Das Chinin wird am besten $\frac{1}{2}$ —1 Stunde vor dem Anfall genommen. Wo es versagt, ist Arsenik nicht selten noch heilbringend. Bei Anämie sind Eisenpräparate, eventuell auch Eisen in Kombination mit Arsenik anzuwenden; vorausgesetzt daß sie die Nahrungsaufnahme nicht beeinträchtigen. Die Tinctura ferri pomata, der Liq. ferr. albuminati, die Blandschen Pillen, die Tinctura ferr. comp. Athenstaedt, das Hämatogen, Sanguinal, Ferratin etc. sind recht empfehlenswerte Präparate.

Ist Syphilis vorausgegangen, so ist auch bei scheinbar idiopathischer Neuralgie eine spezifische Kur, und zwar zunächst Jodkalium indiziert. Ich habe gerade im letzten Jahr wieder die Erfahrung gemacht, wie notwendig es ist, bei einer scheinbar echten Neuralgie nach Syphilis zu forschen und besonders auch die Sernmreaktion zu prüfen.

Liegt eine Intoxikation mit metallischen Giften zugrunde, so erweisen sich Bäder (besonders Schwefelbäder), diaphoretische Kuren,

Ableitung auf den Darm im Verein mit kräftigender Ernährung häufig als wirksame Faktoren. Die wichtigste Maßnahme ist natürlich die Verhütung einer weiteren Intoxikation durch Entfernung der Schädlichkeit, Veränderung der Tätigkeit etc. — Die indifferenten Thermen, die kohlensauren Solbäder haben auch bei anderweitiger, namentlich aber bei der rheumatischen Grundlage, zuweilen einen wesentlichen Nutzen.

Zur Bekämpfung der Neuralgie werden schmerzstillende Salben von Opium, Belladonna (1:10), Cocain (1:20—30 Vaseline), Chloroform (mit Ol. Hyoscyami und Ol. Olivar. zu gleichen Teilen), Anästhesin (1.0:10.0 Vaseline), Bromokoll und andere angewandt. Sie nützen nicht viel, sind aber unschädlich. Weit wirksamer, und oft noch in veralteten Fällen von heilsamem Einfluß sind die Gegenreize und Ableitungen, mag man nun Veratrin. 0.5:20, Aconitin 0.5:20, konz. Salzsäure, Menthol und Guajakol (aa 1.0 auf Alc. absol. 10.0) oder die spanischen Fliegen, die Points de feu (Kauterisation mit dem Ferrum candens) anwenden. Auf das Mesotan, das mit großer Vorsicht anzuwenden ist, das Rheumasan und Glykosal sei hier ebenfalls hingewiesen. Bei leichten Neuralgien und frischen Fällen genügen oft die mildereren Gegenreize, wie die spanischen Fliegen, die über den Schmerzpunkten aufgelegt oder selbst in linienförmiger Ausdehnung mittels Collodium cantharidatum über dem Nerven appliziert werden, oder das Papier Fayard; gegen schwerere und veraltete erweist sich das Ferrum candens nicht selten als ein vorzügliches Mittel. Es genügt, einen oder eine Anzahl oberflächlicher Brandschorfe zu erzeugen. Auch die örtliche Anwendung der Hitze in Form von heißen Umschlägen, Dämpfen, Sandsäcken, Sandbädern, Heißluftapparaten nach Tallermann u. A., Heißluftdusche, japanischer Dose etc. bewährt sich oft als ein linderndes und nicht so selten als ein heilbringendes Mittel.

In manchen Fällen hat die Kälte einen schmerzstillenden Einfluß. Auch die momentane Abkühlung der Haut durch äußere Applikation des Chlormethyls oder Äthylchlorids (Debove, Reddard) kann von palliativem Nutzen sein.

Ein nicht zu unterschätzendes Heilmittel ist die Elektrizität. Besonders zu rühmen ist der galvanische Strom, und zwar die stabile Anodenbehandlung: Der positive Pol wird auf den erkrankten Nerven, seine Austrittsstelle oder auf einen Druckpunkt gesetzt, der negative auf eine indifferente Stelle. Es ist zu raten, immer mit schwachen Strömen zu beginnen, mit 0.5—2.0 Milli-Ampères bei einem Elektrodenquerschnitt von zirka 10 qcm und, wenn diese nicht zum Ziele führen, die Stromstärke zu erhöhen. Dabei ist der Strom mit Hilfe eines Rheostaten ein- und auszuschleichen, es darf nie zu einer plötzlichen Unterbrechung kommen. Dauer der Sitzung 1—5 Minuten, doch ist auch eine längere Dauer der Einzelbehandlung bis zu 30 Minuten empfohlen worden. Der faradische Strom kann ebenfalls angewandt werden, besonders der faradische Pinsel, der einen Gegenreiz erzeugt. Man setze den Pinsel direkt auf die Austrittsstelle des Nerven, resp. den Druckpunkt oder bediene sich eines Doppelpinsels, zweier Pinsel, die direkt auf den Nerven aufgesetzt werden, der Strom wird bis zu der Stärke gesteigert, die vom Patienten ertragen werden kann, selbst bis zu 0 Rollenabstand. Finden sich Druckpunkte an der Wirbelsäule, so ist

es ratsam, auch diese unter den Einfluß der Anode zu bringen. Ich habe von der galvanischen Anodenbehandlung in frischen Fällen oft trefflichen Erfolg, einigemale prompte Heilung in 10 bis 20 Sitzungen eintreten sehen. In chronischen und veralteten Fällen brachte diese Behandlung zuweilen noch Besserung, doch versagte sie dann meistens. In einigen, die sich besonders renitent erwiesen, war die kataphorische Kokain- oder Chloroformbehandlung mit der Diffusionselektrode noch von Erfolg gekrönt.

Es sind besondere Elektroden für diese Behandlung anzuwenden, die mit einem Behälter für die Aufnahme des Medikaments versehen sind. Dieser Elektrodo wird der positive Strom zugeleitet. Sie wird fest auf den Nerven gesetzt und ein schwacher Strom von $\frac{1}{2}$ —2 Milli-Amp. durchgeleitet. Daß das suggestive Moment bei den Erfolgen eine Rolle spielt, ist wohl nicht zu bezweifeln.

Wo diese Behandlung fehlschlägt, mag man es mit der statischen Elektrizität versuchen; der Büschelstrom und der Funkenstrom werden empfohlen. Bei echter Neuralgie hatte ich Erfolge dieser Behandlung nicht zu verzeichnen. Auch die Anwendung langdauernder, aber sehr schwacher galvanischer Ströme ist in einzelnen Fällen von Wirkung gewesen. Das gleiche gilt für das elektrische Bad. Andererseits sind besonders von französischen Autoren (Bergonié, Dubois, Bordier, Delherm, Chavas¹⁾) auch sehr starke Dauerströme unter Anwendung großer Elektroden empfohlen worden (30—50—100 MA und darüber bei Elektroden von 200—500 qem, Dauer 15—20 Minuten und selbst bis zu einer Stunde). Daß dabei am Kopfe die größte Vorsicht erforderlich ist, bedarf kaum der Erwähnung. Im letzten Dezennium ist dann noch die Behandlung mit den Arsonvalischen Strömen und dem elektrischen Licht, bzw. Voltalicht, in Aufnahme gekommen, ohne daß sich über ihren Wert ein abschließendes Urteil abgeben ließe. In den Fällen von echter Neuralgie, in denen ich diese Behandlung empfahl, war sie meist unwirksam, doch sah ich z. B. einen Patienten, einen 66 jährigen Herrn, der wegen einer seit 10 Jahren bestehenden Gesichtsneuralgie mit allen möglichen Kuren, auch mit Exairese von Krause, mit Schlössers tiefer Injektion (s. u.) von Alexander ohne Erfolg behandelt worden war, während die Anwendung der Diathermie (Nagelschmidt) eine wesentliche Besserung brachte. — Der wohltuende Einfluß der Blaulichtbestrahlung wurde auch von mehreren meiner Pat. empfunden. Von glänzenden Heilerfolgen der Lichtbehandlung wissen besonders russische Ärzte, z. B. Gribojedow, zu berichten. Das magneto-elektrische Heilverfahren (System Konrad, Trüb u. A.) ist außerordentlich gerühmt worden, hat mich in der Mehrzahl der Fälle im Stich gelassen, doch habe ich zweimal eine hartnäckige Neuralgie bei alten Herren (zufällig beide russische Offiziere) unter der Anwendung dieser Behandlung zurückgehen sehen. Bei dem einen war freilich gleichzeitig Opium, bei dem anderen Aconitin gegeben worden.

Über die Radiumbehandlung der Neuralgie liegen noch zu wenig Erfahrungen vor, ich wende das Mittel seit einer Reihe von Jahren an, habe aber noch kein abschließendes Urteil, da ich meine Erfolge meistens bei Psychalgien erzielte. Eine zusammenfassende Beurteilung der Frage ist die von Wickham-Degrais²⁾. Die Anwendung der Röntgenstrahlen wird von einzelnen Autoren befürwortet.

Über die Wirksamkeit der Kromayersehen Quarzlampe besitze ich keine eigene Erfahrung, doch will Brustein³⁾ gute Resultate mit dieser Behandlung erzielt haben.

Bei Psychalgien habe ich⁴⁾ eine Behandlungsmethode empfohlen, die durch systematische Übungen die Aufmerksamkeit des Patienten von dem Schmerzgebiet abzulenken erstrebt. Bei der Behandlung der Hysterie werde ich das Verfahren beschreiben.

Die Massage leistet bei der Ischias viel, bei den Neuralgien des Trigemini sehr wenig. Die Vibrationsmassage ist ebenfalls zu den Heilpotenzen zu rechnen. Über die Wirkung der Nägelschen Handgriffe⁵⁾ habe ich nicht viel eigene Erfahrung.

¹⁾ Thèse de Montpellier 08, R. n. 09. ²⁾ Deutsch v. Winkler. Berlin 10 (Springer). ³⁾ Z. f. phys. Ther. 09. ⁴⁾ Zur Psychotherapie der Schmerzen. Therap. d. Gegenwart 1900. ⁵⁾ Therapie von Neuralgien und Neurosen durch Handgriffe. Basel 1894.

Klimatische Kuren sind, wenn ihnen große Erfolge auch nicht nachgerühmt werden können, doch manchmal zu empfehlen: der Aufenthalt an der See, im Hochgebirge, im wärmeren, gleichmäßigen Klima.

Medikamente werden verordnet, um das Leiden zu heilen oder um die Schmerzen zu besänftigen, resp. durch Erzeugung der Narkose sie zu übertäuben. Von den Mitteln, die sich bei Neuralgie bewährt haben, sind folgende zu erwählen:

Chinin: Man beginne mit kleinen Dosen und erhöhe diese auf 1.0—3.0 pro die, wo die ersteren nichts fruchten und das Medikament vertragen wird (aber Vorsicht!).

Arsenik. Dieses Mittel wird als Fowlersche Lösung, 4 bis 6 Tropfen pro dosi oder in Form des Acid. arsenicosum, am besten in Pillenform verordnet, auch kann man eines der arsenikhaltigen Wasser (Levico, Roncegno) gebrauchen lassen. In den letzten Jahren sind andere Präparate, besonders die kakodylsauren Salze und die Arsenferratose in Aufnahme gekommen. Mit dem Atoxyl (0.04—0.1 subkutan) und Arsazetin sei man sehr zurückhaltend.

Natrium salicylicum. 3.0—6.0 pro die in wässriger Lösung.

Salol in derselben Dosis. Salipyrin 0.5—1.0.

Die Bromsalze. Jodkalium 0.3—0.5 mehrmals täglich. Ol. Therebinthinae 5—10—15 Tropfen in Gallertkapseln. Tinct. Gelsemii 5—15 Tropfen, mehrmals täglich. Aconitin nitr. 0,0001 (Lösung von 0,05:25,0, davon zehnmal täglich ein Tropfen, ansteigend bis acht Tropfen pro dosi).

Das Mittel wird von Krause, Alexander und Fuehs (M. Kl. 09) gerühmt. Letzterer empfiehlt die Clinschen Aconitinpillen, die 0,0002 enthalten, er verbindet mit der Darreichung des Präparates eine energische Abführkur (mehrmals 0.1 Kalomel, dann Bitterwasser in Dosen von $\frac{1}{2}$ Liter und darüber $3 \times$ täglich). Die Kranken kommen natürlich dabei herunter. Die Tagesdosis darf nur allmählich und nicht bis über 8 Pillen gesteigert werden. Parästhesien in Zunge, Lippen etc. gehören zu den ersten Intoxikations-symptomen.

Das Nitroglyzerin hat sich in vereinzeltten Fällen als Antineuralgicum bewährt; ein unzuverlässiges Mittel ist das Cannabin.

Von den neueren sind anzuführen: das Antipyrin 0.5—1.0, Phenacetin 0.5—1.0, Leatophenin in derselben Dosis, Antifebrin 0,2—0,5, Analgen 1,0, Exalgin 0.1—0.2 in spirituöser Lösung, Methylenblau in Dosen von 0.01—0.08 subkutan oder innerlich 0.1 mit Zusatz von Muskatnuß (höchste Tagesdosis 1,0) in Gelatinekapseln, Butylchloral (7.5 Glyc. 20.0 Aq. dest. 130.0, alle zehn Minuten ein Eßlöffel), und besonders das Pyramidon (0.2—0.5—1.0) und Aspirin (0,5—1,0) etc. etc.

Keines dieser Mittel ist durchaus zuverlässig; ihre Anwendung hat immer nur den Wert eines Versuches, und die große Mehrzahl verlangt eine sorgsame Überwachung, um eine Intoxikation zu verhüten. Besonders empfehle ich Vorsicht bei Anwendung des Phenazetin und Antifebrin. Sehr viel Gutes habe ich von dem Pyramidon gesehen, auch oft in schweren eingewurzelten Fällen. Desgleichen kann ich das Aspirin als ein sehr oft wirksames Antineuralgicum rühmen. Ich beginne mit Dosen von 0.5, die ich, im Falle der Effekt ungenügend ist, rasch bis auf 1.0 (3—4 mal täglich) steigern. Auch das Trigemin (0.3—0.5) habe ich öfter wirksam gefunden. Über das Kryofin besitze

ich weniger Erfahrung. — Eine sehr komplizierte medikamentöse Kur, bei der Strychnin, Jodkalium und andere Mittel neben Bettruhe zur Anwendung kommen, beschreibt Dana. Der längere Gebrauch des Arsens in kleinen Dosen ist in hartnäckigen Fällen stets zu versuchen. In den schweren versagen diese Mittel alle, und die Heftigkeit der Schmerzen macht die Anwendung des Morphiums erforderlich. Am wirksamsten ist die subkutane Injektion in der Nähe des erkrankten Nerven, und es wird dem Morphium nicht nur ein schmerzstillender, sondern auch ein heilbringender Einfluß bei Neuralgie zugeschrieben. Nur hüte man sich, dem Kranken oder seinen Angehörigen die Spritze in die Hand zu geben und vermeide die öftere Wiederholung der Injektion in kurzen Zwischenräumen. Wo Morphium nicht genügend wirkt, ist eine Kombination von Morphium und Atropin gerühmt worden. Auch das Kokain, das nenerdings von französischen Ärzten, namentlich Brissaud, Verger¹⁾ wieder sehr gepriesen wird, oder die weniger giftigen verwandten Präparate (Eukain, Tropokokain, Novokain, Stovain etc.) mögen versucht werden.

Die Anwendung des Äthers und des Methylenum bichloratum in Form der Zerstäubung ist empfohlen worden, ohne daß bei echter Neuralgie viel von diesen Mitteln erwartet werden darf.

Es ist hier auch auf die zum Teil schon älteren Methoden hinzuweisen, welche die schmerzstillenden Mittel in direkten Kontakt mit den Nervenwurzeln bringen. Dahin gehört die sog. „Rachikokainisation“, resp. die Einspritzung von Kokain in den Subarachnoidalraum des Rückenmarks durch einen der unteren Interarkualräume der Lendenwirbelsäule entsprechend dem Quinckesehen Verfahren und die epidurale Injektion durch das Ligamentum sacrocoecygeale hindurch nach Sieard und Cathelin²⁾. Es werden dabei ganz geringe Mengen — etwa von 0.001 bis 0.01 bis 0,02 — einer sterilisierten Kokain- oder Tropakokain-Lösung eingeführt. Cathelin sowie Strauß³⁾ wollen sogar bei der Anwendung physiologischer Kochsalzlösungen (7,5 Cl Na auf 1 Liter Wasser) schmerzstillende Wirkung beobachtet haben und rühmen gerade diese Applikation.

Über die mit diesen Methoden erzielten palliativen und Heilerfolge bei Neuralgie der Spinalnerven haben besonders französische und italienische Autoren berichtet (Widal, Sieard, Hallion, Marie-Guillain, Souques, Achard, Pasquier-Lévi, Suffit-Delille, Magri, Durand, Cavazzani und namentlich Cathelin). Nach ihren Erfahrungen ist die epidurale Injektion zweifellos das weniger gefährliche Verfahren. Strauß empfiehlt in Anlehnung an Cathelin, eine 6 cm lange, 1 mm dicke Platiniridiumnadel zu verwenden, die vor jeder Punktion ausgeglüht wird. Patient liegt auf der linken Seite mit angezogenen Beinen, so daß das Os sacrum hervortritt und das Ligament zwischen Kreuz- und Steißbein sich spannt; zwei kleine Knochenvorsprünge, die mit der über ihnen gelegenen letzten Sakralapophyse ein Dreieck bilden, begrenzen den durch diese Membran gebildeten Raum und können zur Orientierung dienen. Die kleine Operation muß natürlich unter strenger Antisepsis ausgeführt werden. In einem sehr hartnäckigen Falle von Ischias scoliotica (s. d.) brachte nach allen vergeblichen Behandlungsversuchen erst die von Unger ausgeführte epidurale Injektion nach Cathelin die Heilung zuwege.

Der schmerzstillende und kurative Wert der Schleichschen Infiltrationsanästhesie ist in den letzten Jahren besonders von R. Bloeh und Alexander gerühmt worden. Über Heilerfolge berichtet auch Peritz.

Auf die Luftspritzung in die Umgebung des Nerven, die besonders für die Ischias empfohlen wurde, so von Cordier (Lyon méd. 02), Vigne (Thèse de Lyon 02), Loewenthal (M. Kl. 08), Gubb (Brit. med. Journ. 07), genügt es hier hingewiesen zu haben. Alexander (M. Kl. 08) schlägt den Wert des Verfahrens nicht hoch an.

¹⁾ Revue de méd. 04, R. n. 08. ²⁾ Die epiduralen Injekt. durch Punkt. des Sakralkanals. Deutsch von Strauß. Stuttgart 03. ³⁾ B. k. W. 03.

Von der subkutanen resp. perineuralen Anwendung der Überosmiumsäure (1—2 Tropfen bis zu einer Spritze einer 1 proz. Lösung) und Karbolsäure darf man sich nicht viel versprechen; doch werden neuerdings wieder gute Resultate mitgeteilt, so von Anschütz, Murphy, Ostwalt u. A.

Besonders aber ist in den letzten Jahren ein von Schlösser¹⁾ sowie ein von Lange²⁾ ausgebildetes Verfahren der Injektionstherapie in Anwendung gekommen, das als eine wertvolle Bereicherung der Heilmethode gerühmt werden muß.

Schlösser verwendet 80 proz. Alkohol, von dem er 1.5—4.0 ccm möglichst weit zentralwärts in den Nerven injiziert, z. B. bei der Trigemimusneuralgie, um die es sich meistens handelt, an die Stelle, wo der Nerv aus dem foramen rotundum resp. ovale heraustritt.

Bezüglich der überaus subtilen Technik machen Pussep³⁾, Offerhaus⁴⁾, Patrick⁵⁾, Alexander⁶⁾, Dollinger genauere Angaben.

Die Ausführung des Schlösserschen Verfahrens der tiefen zentralen Injektion macht sorgfältige Vorstudien an der Leiche und eine volle Beherrschung der Topographie und Technik erforderlich. Eine detaillierte Beschreibung gehört nicht hierher.

Aber auch bei guter Ausführung sind unangenehme Nebenwirkungen (Augenmuskellähmung, Fazialislähmung, Herpes, selbst meningeale Reizerscheinungen) nicht immer zu vermeiden; gelegentlich ist auch ein Blutgefäß angestochen worden, jedoch — soweit ich die Literatur überblicke — ohne ernste Gesundheitsschädigung. Bei einer meiner Patienten, bei dem Schlösser den dritten Ast des Trigeminus infiltriert hatte, schloß sich an den Eingriff ein dauernder Trismus an, so daß nur flüssige Nahrung zugeführt werden kann.

Während nun Schlösser auf die tiefe Injektion das Hauptgewicht legt und die peripherischen Zweige nur nebenher in derselben Weise behandelt, haben die späteren Erfahrungen gezeigt, daß mit dem weit weniger eingreifenden und ungefährlichen Verfahren der Injektion des Alkohols in die peripherischen Nervenäste, da wo sie aus den Knochenkanälen (Canalis supraorbitalis resp. foramen supraorbitale, infraorbitale etc.) heraustreten, oft beträchtliche Heilerfolge erzielt werden können. Es geht das aus den Mitteilungen von Patrick, Brissaud-Sicard, Sicard, Pussep, Flesch*), Alexander und vieler Anderer, die die Methode verwertet haben, hervor. Alexander hat über ausgezeichnete

¹⁾ XXXI. Versamml. d. ophth. Gesell. Heidelberg 03, ferner B. k. W. 06. D. m. W. 07. ²⁾ D. m. W. 05 und: Die Behandlung der Ischias und anderer Neuralgien durch Injekt. unter hohem Druck. Leipzig 08. Weitere Lit. zum Schlösserschen Verfahren, Schultze, D. m. W. 07, Ostwalt, B. k. W. 08, Brissaud-Sicard, R. n. 07, Sicard, Presse méd. 08, N. C. 09, M. f. P. Bd. 27, Kiliani, Med. Record 08 u. 09, Patrick, Med. Record 07, Levy-Baudouin, Journ. méd. de Brux. 08, Patrick, Journ. Amer. med. Assoc. 12, Harris, Lancet 09, Alexander, B. K. W. 08, 09, N. C. 10, Flesch, C. f. Gr. 09, Laporte, Thèse de Paris 08. Chevalier, Thèse de Paris 08, Francke, Die Neuralgien etc. Würzburg 10, Braun, D. m. W. 11 (52), Dollinger, B. k. W. 12 ³⁾ A. f. P. Bd. 48. ⁴⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 92 (besonders gründlich). ⁵⁾ Journ. Amer. med. Assoc. 12. S. auch Stewart, Brit. med. Journ. 09. Fransen, Ned. Tijdschr. v. Geneesk. 11 (Z. f. d. g. N. III). ⁶⁾ B. k. W. 08. S. auch d'Orsay

*) Er injiziert je 2 ccm 80 proz. Alkohol + 0.01 Stovain (Antineuralgininjektion Hell, fertiges Präp. in zugeschmolzenen Phiolen).

Resultate berichtet, und ich kann ihm das für einen Teil meiner Patienten, die ich ihm zu dieser Behandlung überwiesen habe, bestätigen*). Ich bin mit ihm u. A. durchaus der Ansicht, daß man diese Methode immer vor jeder operativen Therapie in Anwendung bringen und erst bei ihrer Unwirksamkeit die zentrale Injektion versuchen sollte. Es dürfte zutreffend sein, daß durch das Schlössersche Verfahren die peripheren Resektionen (s. u.) ersetzt werden können. Selbst da wo der Sitz der Erkrankung zentral zu suchen ist (Tumor d. Gangl. Gasseri etc.) kann die periphere Alkoholinjektion erhebliche Linderung bringen.

Alexander beschreibt das Verfahren so: Man sticht eine kurze Nadel durch die Haut gleich bis auf den Knochen in der Richtung auf das foramen supraorbitale, infraorbitale, mentale etc. und versucht ein Stückchen in den betreffenden Kanal einzudringen etc. In diesem Moment gibt der Patient einen lebhaften Schmerz an, der seinem Anfall entspricht und in das betreffende Gebiet ausstrahlt. Man beginne die Injektion erst dann, wenn die Ausstrahlung richtig angegeben wird (wichtig!). Vorher überzeuge man sich auch, daß kein Blut aus der Kanüle tropft. Nach Aufschrauben der gefüllten Spitze injiziere man nun langsam 1—2 Teilstriech des Alkohols, es stellt sich sofort lebhafter Schmerz ein, der rasch nachläßt, die nächsten 1—2 Teilstriech lösen schon einen schwächeren und kürzeren Anfall aus. Nach Injektion von 2—4 cem ist bei richtiger Ausführung das Gebiet des infiltrierten Nerven analgetisch.

Es kann erforderlich sein, die Injektion innerhalb der ersten Tage zu wiederholen, bis die Schmerzanfälle definitiv aufhören. Die Heilung kann eine dauernde sein, oder es kommt nach Monaten, zirka einem halben Jahre zu einem Rückfall, der eine Wiederholung der Injektion erforderlich macht.

Über die Alkoholinjektion in das Ganglion Gasseri liegen noch wenig Erfahrungen vor (Harris, Lancet 12, Härtel, B. k. W. 12 und: Die Leitungsanästhesie etc. Berlin 12, ferner Alexander-Unger, B. k. W. 12. Nr. 49).

Schlösser wandte die Alkoholinfiltration sowohl bei sensiblen wie gemischten (und motorischen) Nerven an, es zeigte sich jedoch bald, daß die Läsion der motorischen Fasern besonders am Ischiadicus nicht selten schwere Lähmungszustände im Gefolge hatte (Fischler, Finkelnburg, Alexander u. A.), so daß man von der Verwendung der Methode bei den Neuralgien der gemischten Nerven mehr und mehr zurückgekommen ist.

Demgegenüber hat sich gerade hier das Langesche Verfahren bewährt und ist zu einer wertvollen Heilpotenz in der Bekämpfung der Neuralgie gemischter Nerven, besonders des Ischiadicus geworden**).

Die injizierte Flüssigkeit hat folgende Zusammensetzung:

β -Eukain (oder Tropokokain) 0.1, Natr. chlorat 0.3, Aqu. dest. ad. 100.0. Bei Ischias kommen 60—80 cem zur Anwendung. Die Technik s. im Kapitel Ischias.

Im Anschluß an die Injektion kann sich Fieber einstellen, das eine Dauer von einigen Stunden bis zu 2 Tagen hat. Man hat es auf die Kochsalzresorption bezogen, während Alexander meint, daß es durch peinliche Antisepsis vermieden werden könne. Wiener (B. k. W. 10) verwendet NaCl 6.0, CaCl₂ 0.75 auf 1000 Wasser und will damit die Temperatursteigerung fast immer hintangehalten haben.

*) In einem unserer Fälle, in welchem Alexander die perineurale Injektion in den N. ulnaris wegen eines hartnäckigen Zitterns ausführte, stellten sich dagegen dauernde Parästhesien ein, die den Kranken sehr quälten.

**) Literatur bei Lange, ferner Opitz, Klin. therap. W. 07, Alexander, Z. f. physik. diät. Ther. 06/07, Umber, Ther. d. Geg. 06, Rüdinger, M. Kl. 06, Krause, D. m. W. 06, Strümpell-Müller, Bum, B. k. W. 08, Raimist, Z. f. N. Bd. 36, Wiener, B. k. W. 08 etc.

In den schwersten und hartnäckigsten Fällen kann man auch heute ohne die chirurgischen Maßnahmen nicht auskommen, wenigleich das Schlösser-Langesche Verfahren ihr Gebiet wesentlich eingeeengt haben; wie das von Kiliani, Dollinger und anderen Operateuren anerkannt wurde.

Andere Chirurgen, besonders Krause¹⁾, haben dringend davor gewarnt, die operative Therapie zu lange hinauszuschieben, unter Hinweis darauf, daß viele Kranke zum Selbstmord gedrängt werden oder der Morphiumsucht in die Arme fallen. Bruns schließt sich ihm an, doch ist bei diesen Mahnungen wohl die Erfahrung der Neuzeit mit der Infiltrationstherapie noch nicht genügend berücksichtigt worden. Auch gesteht Krause zu, daß es vorwiegend die schwersten, vielfach vorbehandelten Fälle sind, in denen er um Hilfe angegangen wird.

Bezüglich der verschiedenen Formen der chirurgischen Therapie, die sich ganz vorwiegend auf die Trigemini-Neuralgie bezieht, ist auf die Abhandlungen von Krause, Trendelenburg sowie auf die Lehr- und Handbücher der Chirurgie zu verweisen.

Die einfache Durchschneidung der Nerven, die Neurotomie, hat fast immer nur einen vorübergehenden Erfolg. Man ist deshalb von ihr zurückgekommen. Weit mehr wird durch die Neurektomie — Herausschneiden eines größeren Nervenstücks — erreicht. Die zuerst von Billroth und Nußbaum angewandte Nervendehnung spielt nur noch eine bescheidene Rolle in der Therapie der Neuralgie.

Die von Thiersch²⁾ und Witzel empfohlene Nervenextraktion oder Exairese, bei welcher der Nerv mit einer besonderen Klemme gefaßt und durch Aufrollung mit allen seinen Ästen ausgerissen wird, hat große Erfolge aufzuweisen, wenn sie auch keineswegs immer vor Rezidiven schützt (Angerer³⁾).

Von den verschiedenen Formen der extrakraniellen Resektion scheint die Exairese die wirksamste.

Bei Rezidiven oder wenn die Symptomatologie von vornherein auf einen hohen Sitz des Leidens hinweist, kann die Resektion der Nervenäste an der Schädelbasis unmittelbar nach ihrem Austritt aus den Foramina vorgenommen werden. Entsprechende Erfahrungen sind von Krause, Herczel⁴⁾, Dollinger, Luerssen⁵⁾ u. A. mitgeteilt worden. Dauernde Heilung scheint auch dabei nicht oft erzielt worden zu sein, aber doch oft langdauernde Remissionen, bzw. schmerzfreie Intervalle von Jahresdauer und darüber.

Um noch radikaler vorzugehen, entschlossen sich einzelne Chirurgen, wie Krause und Hartley, die Trigemini-Äste intrakraniell extradural zu resezierem, und ein weiterer bedeutender Fortschritt in der operativen Behandlung der Trigemini-Neuralgie wurde dann durch die geniale Methode der Ganglionextirpation — bei der das Ganglion Gasseri nebst dem anstoßenden Trigemini-Stamm extradural extirpiert wird

1) A. f. kl. Chir. Bd. 44, D. m. W. 1893, Die Neuralgie des Trigemini etc. Leipzig 1896, N. C. 10. 2) Verhandl. d. XVIII. Kongr. d. D. Ges. f. Chir. 3) A. f. Kl. Chir. Bd. 53. 4) Ref. N. C. 08. 5) Inaug. Dissert. Berlin 10, behandelt die Erfahrungen der Hildebrandschen Klinik. S. bezüglich der Endergebnisse der Trigemini-Resektion ferner Dege (D. m. W. 06) und Krause (N. C. 10).

— angebahnt. Besonders hat sich das Krausesche*) Verfahren eingebürgert.

Diese Operation ist in den bekannt gewordenen Fällen meist glücklich abgelaufen und oft heilbringend gewesen.

Krause erblickt in ihr eine sichere und zuverlässige, wenn auch lebensgefährliche Heilmethode. In seiner letzten Statistik kommen auf 66 Operierte 9 Todesfälle, während seine Resultate anfangs günstiger waren. Horsley hat das Ganglion bei 149 Patienten exstirpiert mit 7% Todesfällen. Auch bei Greisen ist der Eingriff glücklich abgelaufen.

Die durch die Ausrottung des Trigemini bedingten Folgen waren bei Krause im ganzen geringfügige, obgleich die motorische Wurzel nicht verschont bleibt. Neuroparalytische Keratitis sah er bei der erforderlichen Vorsicht (Uhrglasverband etc.) nur selten auftreten, während Andere, z. B. Keen, Frazier-Spiller diese Affektion und Verlust des Auges in mehreren Fällen zu verzeichnen hatten. Auch Okulomotoriuslähmung bzw. Ophthalmoplegie (Friedrich, Krause, Dollinger u. A.), Fazialislähmung, passagere Aphasie und andere Symptome, z. B. pulsierender Exophthalmus (Tertsch), sind gelegentlich durch die Operation erzeugt worden. Von vorübergehender Pupillenverengung, die auf den Sympathicus bezogen wurde, und anderen okulopupillären Symptomen ist öfter die Rede. Ferner haben Friedrich, Garré, Keen, Cushing, Kiliani im Gegensatz zu Krause auch Rezidive beobachtet und diese auf regenerative Vorgänge bezogen. Auch bei zwei meiner Patienten, bei denen diese Operation ausgeführt war, ist es sehr bald zu Rückfällen gekommen, die ich so deute, daß die Neuralgie hier ihren Sitz in den zentralwärts vom Ganglion gelegenen Abschnitten des Trigemini hatte. Auch Bolten¹⁾ beschreibt einen derartigen Fall. Perthes glaubte, die Regeneration von einem stehengebliebenen Rest des Ganglions ableiten zu dürfen. Krause ist ebenfalls der Ansicht, daß es zu einem Rezidiv nur dann kommen könne, wenn ein Rest des Ganglions stehengeblieben sei, andernfalls stehe die Annahme einer Regeneration im Widerspruch zu einem feststehenden physiologischen Gesetze. Persistenz der Schmerzen nach Exstirpation des Ganglions beschreibt Hudovernig. Das Krausesche Verfahren ist von Dollinger, Lexer²⁾ u. A. modifiziert worden.

Aber die Trigemini-Chirurgie machte auch am Gasserschen Ganglion nicht halt, sondern es kam als ein neues Verfahren die Durchtrennung der sensiblen Wurzel zwischen Ganglion und Pons hinzu, welche zum ersten Male von Spiller-Frazier³⁾ mit Erfolg ausgeführt wurde. Auch Gehuchten⁴⁾ hat sich für die Methode ausgesprochen, und

*) Krause gebührt das Verdienst, als erster diese Operation (i. J. 1893) in methodischer zielbewußter Weise ausgeführt zu haben. Von den zahlreichen Abhandlungen über diesen Gegenstand seien außer der schon angeführten die von Rose, Lancet 1891, Horsley, Doyen, Keen - Mitchell (Philad. med. and surg. rep. 1894), Keen - Spiller, Lexer (A. f. Kl. Chir. Bd. 65), Hutchinson (The surgical Treatment of Facial Neuralg. London 05, u. B. k. W. 09), Cushing, (Journ. of Me Americ. med. Assoc. 05), Renton, Holmgren, Williams, Tiffani, Bartlett, Murphy - Neff, Dollinger (Orvosi hetilap 09), Jaboulay, Morestin (R. n. 09), Hulles (W. kl. W. 09), Dollinger, (D. m. W. 12), hier erwähnt.

¹⁾ Ned. Tijdsch. v. Geneesk. I. ²⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 65. ³⁾ Univ. of Penna 01, Journ. of Amer. med. Assoc. 04. ⁴⁾ R. n. 04.

es sind entsprechende Erfahrungen von Rasumowsky¹⁾, Dollinger, Beule-Broeckart²⁾, Payer³⁾ mitgeteilt worden. Die Gefahr der Nebenverletzungen scheint bei diesem Eingriff geringer zu sein als bei der Ganglion-Exstirpation, doch erkennt das Krause nicht an.

Vor kurzem sah ich einen Patienten, bei dem Bier vor 3 Jahren das Ganglion Gasseri mit vollem Erfolg exstirpiert hatte; nun hatte sich bei ihm seit einigen Monaten eine heftige Okzipitalneuralgie auf der gleichen Seite mit Hypästhesie im Gebiet der oberen Zervikalnerven entwickelt. Es drängte sich mir die Vorstellung auf, daß die Kompensationsvorgänge hier zu einer Überlastung und damit zu einer Neuritis in diesen Nerven geführt haben könnten.

Bezüglich Bardenheuers (M. m. W. 03, Z. f. Chir. Bd. 67) Neurinsarkoklesie siehe die nächsten Abschnitte. Vgl. auch Simon, Brit. med. Journ. 09.

Die Ligatur der Carotis ist zwar ausgeführt worden, dürfte jedoch kaum noch zu empfehlen sein, ebensowenig die von Chipault (Cavazzani, Poirier, Delbet u. A.) vorgenommene Exstirpation des obersten Sympathikusganglions.

Schließlich ist noch daran zu erinnern, daß man Neuralgien im Gebiet spinaler Nerven durch eine Durchschneidung der entsprechenden sensiblen Wurzeln innerhalb des Wirbelkanals zu heilen versucht hat (Bennet, Abbé, Chipault, Demoulin⁴⁾, Horsley, Prince⁵⁾). Über die Indikationen und den Wert dieses Verfahrens ist aus den vorliegenden Berichten nichts Sicheres zu entnehmen. Nur soviel steht fest, daß die Operation das Rückenmark im hohen Maße gefährdet, da sie in mehreren Fällen den Brown-Séquardschen Symptomenkomplex im Gefolge gehabt hat. Freilich ist in den Berichten über die Foerstersche Operation (s. S. 212 u. 228) von derartigen Folgezuständen nicht mehr oft die Rede.

Die Neuralgie des N. trigeminus (Tic douloureux, Prosopalgie etc.).

Unter allen Nerven wird der Trigeminus am häufigsten von der Neuralgie befallen. So war er unter 717 Fällen, die Conrads⁶⁾ zusammenstellte, 239 mal ergriffen. Es mag dies auf der großen Ausdehnung des von ihm innervierten Gebietes, auf der reichen Verzweigung des Nerven, der exponierten Lage, dem Verlauf durch zahlreiche enge Knochenkanäle beruhen. Die als ätiologisch bedeutsam oben angeführten Momente haben auch durchweg für die Quintusneuralgie Gültigkeit. Speziell spielt die neuropathische Belastung hier eine wichtige Rolle und ist in vielen Fällen die einzige nachweisbare Ursache des Leidens. Auch die Malarianeuralgie, die im Gefolge der akuten Infektionskrankheiten (besonders Influenza) auftretende, bevorzugen das Trigeminusgebiet, namentlich den ersten Ast. Dasselbe gilt für die toxischen Formen. Ob es eine rheumatische Neuralgie des Trigeminus gibt, wie sie z. B. Leube schildert, oder ob die Erkältung nur als Gelegenheitsursache wirkt, ist nicht bestimmt zu sagen. — Der akute Gelenkrheumatismus soll sich ins Gewand der Neuralgie kleiden können.

Häufig geht die Noxe von krankhaften Prozessen im Munde, in der Nasen- und Stirnhöhle aus, besonders von kariösen Zähnen, abnormer Zahnbildung, Exostosen an diesen oder am Proc. alveolaris, Infektionsstoffen, die von dem kariösen Zahn aus in die Nervenbahn ge-

1) A. f. kl. Chir. Bd. 88. 2) R. n. 10. 3) D. m. W. 10. 4) Gaz. des hôp. 1895. 5) Br. 01. 6) Inaug.-Diss. Bonn 1889.

langen (Conet), abnormer Beschaffenheit der Zahnpulpa (Boennecken¹⁾), von chronischen Katarrhen, Schwellungen und Neubildungen der Nasenschleimhaut, von einem Katarrh des Sinus frontalis. Auch nach operativen Eingriffen innerhalb des Nasenrachenraums habe ich dieses Leiden mehrmals sich entwickeln sehen. Vielfach mögen Schwellungen des Periosts innerhalb der von den Quintusästen durchzogenen Knochenkanäle, Erweiterungen und entzündlich-degenerative Prozesse an den diese begleitenden Gefäßen zugrunde liegen. Moos²⁾ fand als Ursache einer Neuralgia Quinti eine Exostose an der hintern Wand des äußeren Gehörgangs. Die Neuralgie, die in den Alveolarfortsätzen zahnlöser Kiefer nicht selten auftritt (Névrâlgie des édentés), wird auf einen ostitischen Prozeß in den Alveolen, durch welchen die Nervenendigungen gereizt werden sollen, bezogen. Auf die dentalen Neuralgien, besonders die Otagie dieses Ursprungs, wird auch von F. Müller³⁾ hingewiesen. Nach Jarze kann eine Zahnextraktion den Grund zur Neuralgie legen.

Ein Augenleiden (Conjunctivitis, Iritis, Glaucom, Refraktionsanomalien) kann ebenfalls die Neuralgie hervorrufen, seltener ist sie auf einen Mittelohrkatarrh zurückzuführen. In einigen Fällen meiner Beobachtung wurde der dauernde Aufenthalt in überhitzten Räumen beschuldigt.

Die senile und arteriosklerotische Neuralgie betrifft am häufigsten den Trigeminus. Einigemale war ein Aneurysma der Carotis interna im Spiele (Romberg).

Die Neuralgia Quinti tritt fast niemals doppelseitig auf (ausgenommen beim Diabetes), ergreift auch nur ausnahmsweise alle drei Äste des Nerven, betrifft in der Regel einen oder zwei oder auch nur einen Zweig dieser Äste. Die rechte Seite wird viel häufiger befallen als die linke, so fand Schlösser den rechten Trigeminus in 100, den linken in 21 Fällen betroffen. Eine ursprünglich auf ein kleines Gebiet beschränkte Neuralgie kann sich im weiteren Verlauf auf mehrere Äste ausbreiten, besonders kommt es oft auf der Höhe des Anfalls und bei längerer Dauer des Leidens zu derartigen Irradiationen, aber auch dann ist der Schmerz am dauerhaftesten und heftigsten in dem primär befallenen Aste. Seltener kommt es vor, daß das Schmerzgebiet sich im weiteren Verlauf einengt. Das Überspringen auf andere Nerven bildet eine ungewöhnliche Erscheinung. Ich habe es aber vor kurzem bei einer Patientin gesehen, bei der die ursprünglich rechtsseitige Neuralgie durch das Schlössersche Verfahren geheilt war. Die Schmerzen sind meist von großer Heftigkeit, so stark, daß robuste Männer sie als unerträglich schildern. Sie werden dem Eindringen eines glühenden Drahtes, dem Einbohren eines spitzen Messers verglichen. Der Kranke preßt die Hand gegen die Wange, vermeidet jede Bewegung der Gesichtsmuskeln und steht ganz unter der Botmäßigkeit des Schmerzes. Doch ist seine Intensität eine individuell und zeitlich wechselnde. Die Schmerzstöße können vereinzelt oder während mehrerer Minuten, selbst während einiger Stunden in steter Wiederholung auftreten. Dabei kommt es gewöhnlich zum Tränenträufeln auf dem Auge der affizierten Seite, zuweilen auch zur Vermehrung der

1) B. k. W. 1893. 2) B. k. W. 1884. 3) Z. f. Ohr. Bd. 57.

Nasensekretion, zum Speichelfluß*). Auch Zuckungen der Gesichtsmuskulatur, seltener der Kaumuskeln, Rötung des Gesichts, ödematöse Schwellung, Chemosis, selbst Blutaustritt z. B. am Zahnfleisch, werden auf der Höhe des Anfalls beobachtet, während sich bei seinem Ausklingen ein allgemeiner Schweißausbruch einstellen kann (Eichhorst). Ferner kann sich bei längerer Dauer eine diffuse Schwellung der Haut, der Weichteile, des Periosts entwickeln. Hemispasmus facialis (s. Fig. 274 u. 275), Akkommodationskrampf, Schwerhörigkeit, Einengung des Gesichtsfeldes, Geschmackshalluzinationen, psychische Störungen (Griesinger, Laquer¹), Mondino, Krafft-Ebing) werden unter den seltenen Komplikationen der Neuralgie angeführt. — Herpes wird häufiger beobachtet, besonders Herpes frontalis; er kann auch die Conjunctiva befallen und entzündliche, selbst destruktive Prozesse am Auge im Gefolge haben. Selten verbreitert er sich auf der Mund- und Zungenschleimhaut. Die Fälle, in denen neuroparalytische Ophthalmie im Verlaufe des Leidens entsteht, dürfen nicht als reine Neuralgie aufgefaßt werden.

Die oben geschilderten Veränderungen der Haarfärbung sind bei der Gesichtsneuralgie relativ häufig. Ausnahmsweise kommt es zur Hemiatrophia facialis.

Besonders oft — nach Bernhardt in $\frac{2}{3}$ aller Fälle — wird der erste Ast betroffen (Neuralgia ophthalmica) und hier wieder vorwiegend der N. supraorbitalis (Supraorbitalneuralgie). Der Schmerz sitzt über dem Auge, strahlt in der Bahn des Nerven bis zur Grenze des Haarwuchses, zur Koronarnaht, selbst bis in die Scheitelgegend aus. Der Druckpunkt befindet sich am Foramen supraorbitale. In diesem Nerven sitzt die Neuralgie bei Malaria so oft und tritt gerade hier in so typisch-intermittierender Weise hervor, daß vornehmlich diese Form als Intermittens larvata bezeichnet wird. Auch die Influenzaneuralgie befällt meistens den N. supraorbitalis. Nach Seeligmüller zeichnet sich die durch Affektionen des Sinus frontalis bedingte Supraorbitalneuralgie ebenfalls durch einen typischen Verlauf aus. In manchen Fällen ist das gesamte Gebiet des ersten Astes betroffen: der Schmerz strahlt ins Auge, in die Lider und nach der Nase aus; es finden sich dann auch wohl Druckpunkte am oberen Augenlide, an dem Augenwinkel, an der Nase. Bei Neuralgie des 1. (zuweilen auch des 3. Astes) ist gelegentlich ein Schmerzpunkt am Tuberculum parietale nachzuweisen.

Es gibt auch eine sich aufs Auge beschränkende Form der Neuralgie (Ziliarneuralgie): der heftige Schmerz sitzt im Auge oder wird hinter den Bulbus verlegt; dabei besteht Tränenträufeln, Rötung der Conjunctiva, Lichtscheu; eine Affektion des Sehnerven kann hinzukommen. Besonders nach Erkrankungen der Conjunctiva und Cornea, beim Glaucom, nach Verletzung und Überanstrengung des Auges, bei Refraktionsanomalien wird sie beobachtet.

Die Neuralgie des 2. Astes (supramaxillaris) sitzt vorwiegend im N. infraorbitalis; die Austrittsstelle am Foramen infraorbitale ist der

*) So beschreibt Trendelenburg (D. m. W. 03) einen Fall, in welchem auf der Höhe des Anfalls aus dem rechten Ductus Whartonianus 10 g Speichel im Bogen herausgespritzt wurden.

¹) A. f. P. XXVI.

konstanteste Druckpunkt. Nicht selten ist ausschließlich der N. alveolaris resp. dentalis superior betroffen. Die Schmerzen werden im Oberkiefer, selbst tief im Antrum Highmori empfunden. Ist der ganze Ast ins



Fig. 274. Linksseitige Trigeminalneuralgie. Gesichtsmuskelkrampf im Schmerzanfall.



Fig. 275. Gesichtsausdruck im Anfall der Trigeminalneuralgie. (Nach Trendelenburg.)

Bereich der Neuralgie gezogen, so strahlt der Schmerz in Wange, Nase, Oberlippe, in die Jochbein- und Schläfengegend aus. Es finden sich dann auch gewöhnlich Druckpunkte an der Schläfe — am vorderen Ende des M. temporalis —, auf dem Jochbein, an der Austrittsstelle des Ramus

malaris, am Zahnfleisch des Oberkiefers etc. Der Nasen-Ganmenast wird im ganzen recht selten ergriffen.

Die Neuralgie des dritten Astes, die Neuralgia inframaxillaris, führt, wenn alle Zweige befallen sind, zu Schmerzen im Unterkiefer, in der Zunge, in der Kinn- und Schläfengegend, sowie im Ohre. Meist beschränkt sie sich auf den N. alveolaris inferior. Druckpunkte finden sich entsprechend seiner Eintrittsstelle in den Unterkieferkanal und der Austrittsstelle des N. mentalis. Es kommt auch eine sich auf den N. lingualis beschränkende Neuralgie vor.

Es gibt leichte und schwere Fälle der Quintusneuralgie, solche, die in wenigen Wochen in völlige Heilung ausgehen, andere, die sich über viele Jahre, selbst über Dezennien erstrecken. Man kann somit auch von akuten und chronischen Formen der Quintusneuralgie sprechen. Ich habe Personen mit diesem Leiden behandelt, bei denen sich in jedem Jahre, meist zu bestimmter Zeit, die Beschwerden einstellten, um nach einigen Wochen oder Monaten wieder zu schwinden. Witterungseinflüsse schienen von Bedeutung zu sein. Es gibt auch Personen, die nur alle paar Jahre von Anfällen heimgesucht werden. In den schwersten Fällen sind die Schmerzen so gewaltig, daß, wenn das Morphium seine Wirkung versagt und die Operationen, zu denen sich diese Patienten bereitwilligst entschließen, erfolglos geblieben sind, Selbstmord dem Leben und Leiden ein Ziel setzt. Es scheint das aber nach meiner Erfahrung doch nur höchst selten vorzukommen. Diese schweren Neuralgien — die von Trousseau als *Névralgies épileptiformes* bezeichnet werden — kommen besonders im höheren Alter vor. Sie gehen auch meist mit Kräfteverfall einher, da die Nahrungsaufnahme wegen der beim Kauen eintretenden Schmerzexazerbationen auf ein Minimum reduziert und durch die mangelhafte Reinigung der Zähne und der Mundschleimhaut, die unvollkommene Einspeichelung etc. beeinträchtigt wird.

Die Schmerzen treten spontan auf, werden aber besonders hervorgerufen und gesteigert durch Bewegungen der Gesichts- und der Kau-muskeln, stellen sich also beim Sprechen, beim Kauen ein; viele meiner Kranken klagten, daß sie das Taschentuch nicht an die Nase bringen, den Schnurrbart nicht berühren könnten, ohne von den heftigsten Schmerzen geplagt zu sein. Andererseits wirkt der feste Druck häufig schmerzlindernd. Psychische Erregungen können ebenfalls den Schmerz auslösen.

Die Diagnose ist gewöhnlich leicht zu stellen. Der einfache Zahnschmerz folgt nicht der Bahn der Nerven, geht von einem kranken Zahn oder von einem bestimmten Punkt der Kieferlade aus, die Schmerzpunkte finden sich hier und nicht an der Austrittsstelle eines Nerven. Ich kenne aber eine nicht kleine Anzahl von Fällen, in denen eine versteckte und vom Zahnarzt übersehene Zahnaffektion zu Schmerzen im entsprechenden Quintusast, dann im ganzen Trigemimusgebiet und ausnahmsweise selbst in dem der anderen Seite führte, die erst nach Beseitigung des Zahnleidens (Extraktion, Plombierung) definitiv schwanden. Zang, Hesse u. A. haben Ähnliches beschrieben. Ich muß das sehr betonen, daß es Zahnaffektionen gibt, die auch von erfahrenen und berühmten Zahnärzten übersehen werden. Man sollte in zweifelhaften Fällen nicht auf die Verwertung von Röntgenstrahlen verzichten. —

Periostitis und Erkrankungen des Knochens sind mit Schmerzen von diffuser Ausbreitung und Empfindlichkeit im ganzen Bereich der affizierten Teile verbunden.

Bezüglich der hysterischen und neurasthenischen Pseudoneuralgien gelten die auf S. 725 angeführten differentialdiagnostischen Gesichtspunkte. Besonders beachtenswert ist es, daß diese Algien sich nicht an die Bahn eines Nervenastes oder eines Nerven binden, sondern unbestimmt lokalisiert sind, häufig bilateral auftreten und über das Trigeminalggebiet hinausgreifen. Ferner ist der schmerzstillende Einfluß der psychischen Ablenkung hier besonders ausgesprochen. Auch ruft das Sprechen und Essen hier nicht den Schmerz hervor, sondern beruhigt resp. kupert ihn in der Regel.

Ich habe aber auch einigemal Patienten an sehr hartnäckigen, bilateralen Gesichtsschmerzen behandelt, die besonders in die Zähne oder Kiefer verlegt wurden, ohne daß die hysterische Grundlage sichergestellt werden konnte. Bald wurden Erkältungen, bald vorausgegangene Zahnaffektionen beschuldigt. Ich habe die Natur des Leidens nicht immer aufklären können.

Schwierig kann es sein, festzustellen, ob die Neuralgie eine echte, idiopathische oder symptomatische ist. Sklerotische Prozesse an der Austrittsstelle des Trigeminus, Geschwülste im Bereich dieses Nerven, in der Nachbarschaft des Gangl. Gasseri, Aneurysmen der Carotis etc. können sich für einige Zeit hinter den Erscheinungen der Neuralgie verbergen. Im weiteren Verlauf treten jedoch fast regelmäßig andere Zeichen hervor, die das Grundleiden verraten: Schmerz im Innern des Schädels, Gefäßgeräusch bei Aneurysma, Hirndrucksymptome, Lähmung der Hirnnerven beim Tumor etc. etc. Indes sind einzelne Fälle bekannt geworden, in denen sich als Grundlage eines als Neuralgia Quinti imponierenden Leidens eine Geschwulst, z. B. ein Cholesteatom am Ganglion Gasseri oder in seiner Umgebung fand (Romberg, Little, Schuch, Krause-Benda, Spiller, Hagelstam, Lexer, Verger et Cardenac¹⁾ Hofmeister-Meyer²⁾). Ich habe Fälle von Tumor cerebelli bzw. von Neurom oder Fibrom des Acusticus gesehen, in denen die Neuralgia Quinti längere Zeit der Entwicklung der übrigen Symptome vorausging. Das gleiche wird von Spiller angegeben. — In einem Falle rief ein Kalkkonkrement, das auf den N. supraorbitalis drückte, die Neuralgie hervor. — Neuere Untersuchungen haben auch Veränderungen in den Ästen des Trigeminus oder im Ganglion Gasseri bei einfacher Neuralgie nachgewiesen. So fand Dana³⁾ eine Erkrankung der Vasa nervorum, Putnam⁴⁾ sklerotische Prozesse im Nerven, Horsley, Rose, Saenger⁵⁾, Krause, Keen, Spiller und Schwab⁶⁾ sklerotische und degenerative Veränderungen in den Zellen und Fasern des Gasserschen Ganglions. Krause weist aber mit Recht darauf hin, daß die Bedeutung dieser Befunde eine zweifelhafte sei, da sie bei Individuen erhoben wurden, bei denen der Trigeminus schon mannigfachen operativen Eingriffen ausgesetzt gewesen war. Zu demselben Ergebnis kam Coenen⁷⁾, der die von Lexer exstirpierten Ganglien untersuchte und sie dann un-

¹⁾ R. n. 05; siehe hier auch differentialdiagnostische Erörterungen. ²⁾ Z. f. N. XXX. S. ferner Hartig, Inaug.-Diss. Berlin 11, Lévy, Presse méd. 12. ³⁾ Journ. of nerv. XVI. ⁴⁾ Boston Med. Journ. 1891. ⁵⁾ N. C. 1895. ⁶⁾ Journ. of nerv. and ment. 03. ⁷⁾ A. f. kl. Chir. Bd. 67. S. auch Horand, R. n. 12.

versehrt fand, wenn Operationen an den peripherischen Ästen nicht vorausgegangen waren. Auch die Gefäßveränderungen sind gewiß meist nicht die Ursache der Neuralgie, sondern vielleicht eine Folge dieser, da sich nach unsern Erfahrungen (und den Beobachtungen von Thoma¹⁾, Dehio u. A.) infolge andauernder vasomotorischer Störungen Arteriosklerose ausbilden kann.

Es gibt eine Form der Neuralgie, die sich auf die Nerven der Kopfhaut beschränkt (Kranioneurolgie) und sich, wie ich einigemal gesehen habe, mit Alopezie verbinden kann.

Die Ötalgie (Neuralgia tympanica) ist ein im ganzen noch wenig aufgeklärtes Leiden. Der im Ohr sitzende neuralgiforme Schmerz tritt bei Erkrankungen der Rachentubenschleimhaut, der Zähne, des Kiefergelenks auf. Auch auf infektiöser Basis scheint er sich entwickeln zu können (B. Baginsky²⁾, Kaufmann, F. Müller). Von Hunt u. A. wird dieser Schmerz in sensible, mit dem Facialis verlaufende Nervenäste verlegt.

Neuralgiforme Schmerzen ohne materielles Substrat kommen auch im Processus mastoideus vor (Schwartz), doch ist es fraglich, ob sie als Neuralgie gedeutet werden dürfen. Meist scheint hier der N. auricularis Vagi den Sitz des Schmerzes zu bilden. In den Fällen dieser Art, die ich gesehen habe, lag Hysterie zugrunde; die Suggestivheilung gelang prompt.

Therapie. Der Behandlung des Leidens soll eine gründliche Untersuchung der Zähne, der Gesichts- und Kieferknochen, der Nase, des Auges vorausgehen. Meist freilich haben die Patienten schon, bevor sie in unsere Behandlung treten, den Versuch gemacht, durch Extraktion der oft ganz gesunden Zähne den Schmerz zu beseitigen. Jedenfalls ist es ratsam, kranke Zähne zu entfernen, wenn sie empfindlich sind gegen Druck oder Beklopfen und besonders dann, wenn man durch ihre Berührung oder Erschütterung einen Anfall auslösen kann. So sah ich in einem Falle die Neuralgie des Trigemini, die sich mit Krämpfen im Facialis, Masseter und in der Halsmuskulatur verbunden hatte, nach Extraktion des kariösen Zahnes schwinden. Sind die Zähne gesund, so können Exostosen, periostitische Prozesse an den Kiefern im Spiele sein. Die Neuralgie der Zahnlosen soll nach Resektion des Alveolarfortsatzes in einigen Fällen zurückgegangen sein.

Ein chronischer Schnupfen, eine Schwellung der Nasenschleimhaut ist örtlich zu behandeln. Zwei meiner Patienten gaben jedoch an, daß sie erst an heftiger Neuralgie litten, seit die Nase mit Instrumenten untersucht resp. behandelt worden sei.

Bei einer Neuralgie, die von der Stirnhöhle ausgeht, wird die Nasendusche (mit warmem Wasser, schwacher Kochsalz-, Chlorkalium-, Borsäurelösung, ev. unter Zusatz von Cocain) besonders empfohlen. Refraktionsanomalien sind durch Gläser zu korrigieren.

Zuweilen gelingt es, wie besonders die Erfahrungen Gussenbauers³⁾ beweisen, durch Darreichung von Abfüllmitteln und Kaltwasserklistieren die Neuralgie zu beseitigen.

Im übrigen gelten für die Behandlung der Trigemini-neuralgie alle die im vorigen Abschnitt angeführten Grundsätze. Die Elektrizität

¹⁾ A. f. kl. M. Bd. 43. ²⁾ Eulenb. Realenzyklop. XIII. ³⁾ Prag. med. Woch. 1886.

leistet hier oft Erhebliches. Wo die direkte (galvanische, faradische, statische, kataphorische) Behandlung der erkrankten Nervenzweige versagt, ist ein Versuch mit der Galvanisation quer durch den Schädel (entsprechend der Lage des Gangl. Gasseri), oder auch mit der des Sympathicus am Halse zu machen. Vitek will mit der Galvanisation von der Mundschleimhaut aus (die ich für die Behandlung der Fazialislähmung empfohlen hatte) einen Erfolg erzielt haben. Zuweilen findet sich ein Druckpunkt an der Wirbelsäule, an den obersten Halswirbeln, und in solchen Fällen kann die Applikation der Anode an dieser Stelle Vorteil bringen. Einigemal hatten prolongierte — während einer Stunde fortgesetzt angewandte — galvanische Ströme Erfolg. — Auch hat gerade bei der Quintusneuralgie Frankl-Hochwart¹⁾ die Doppelpinselektrode mit Nutzen angewandt. Sehr oft läßt aber die Elektrotherapie ganz im Stich.

Über den Wert der Phototherapie, der Radium-, der Röntgenbehandlung, der Arsonvalisation (Diathermie) und der magneto-elektrischen Ströme habe ich mich im vorigen Kapitel ausgesprochen. — Die Kompression der Carotis soll den Anfall abkürzen können. Die Massage des Halssympathicus (Rossender), die Nägelischen Handgriffe etc. dürften nennenswerte Erfolge nicht aufzuweisen haben. —

Was die Medikamente anlangt, so haben sich von den älteren das Natr. salicylicum, das Chinin, Arsen, das Jodkalium am meisten bewährt. Auch Kokaineinträufelung in den Konjunktivalsack oder Bepinselung der Nasenschleimhaut mit 5—10prozentiger Kokainlösung kann schmerzstillend wirken. Butylchloral soll zuweilen schon in kleinen Dosen (von 0.1—0.2) einen günstigen Einfluß haben. Die Einatmung von Amylnitrit (2—4 Tropfen auf ein Taschentuch) während des Anfalls soll ihm manchmal kuptiert haben. Auch Narcein, Extr. Stramonii, Citrophren, Trigemim und viele andere werden empfohlen. Bezüglich des Akonitins, dem gerade bei der Trigemimusneuralgie eine besondere Wirksamkeit zugeschrieben wird, vgl. S. 730. Das Pyramidon verdient besonders gerühmt zu werden. Nächst diesem hat mir das Aspirin die größten Dienste geleistet. In einigen verzweifelten Fällen, in denen die Operation schon beschlossen war und der Kranke mit Selbstmordgedanken umging, hat dieses Mittel, in Dosen von 1.0 3—4mal täglich verordnet, einmal Heilung, öfter eine lang anhaltende Besserung bzw. völlige Intermission geschaffen. Trousseau hat in den hartnäckigsten Fällen Chinin und Opium in den höchsten Dosen (selbst 8—10 g pro die) angewandt. Schleich lobt die subkutane örtliche Applikation einer Lösung von 0,1 Cocain, 0,02 Morph., 0,3 Natr. chlor. und 100 Aq. dest.

Der hohe Wert des Schlósserschen Verfahrens und seiner Modifikationen ist schon im vorigen Abschnitt hervorgehoben worden und es kann hier nur wiederholt werden, daß besonders die peripherische Alkoholinjektion in jedem Falle indiziert ist, in dem die medikamentöse Behandlung und die physikalischen Maßnahmen nicht zum Ziele geführt haben.

Schließlich ist gerade die Quintusneuralgie das Feld der operativen Behandlung. Wo die anderen, weniger eingreifenden Maßnahmen im

¹⁾ Wien. med. Bl. 1888 und Z. f. k. M. XVII,

Stiche lassen, ist die chirurgische Therapie am Platze. In Frage kommt die Neurektomie, die häufiger Remissionen als Heilungen bewirkt, die Extraduktion des Nerven nach Thiersch, die nach dem Urteil vieler Chirurgen Großes leistet und schließlich in den hartnäckigsten Fällen, sowie da, wo die Erscheinungen auf eine Beteiligung aller Zweige, auf einen hohen Sitz des Leidens deuten, die intrakranielle Resektion des Nerven resp. des Ganglion Gasseri oder die der sensiblen Wurzel des Trigeminus zwischen Ganglion und Brücke. Auf die mit dieser Behandlung erzielten Erfolge und ihre Gefahren ist oben (S. 735) schon hingewiesen worden.

In den letzten Jahren ist auch der Versuch gemacht worden, durch Injektion von chemischen Substanzen in das Ganglion Gasseri eine Degeneration desselben herbeizuführen. Nachdem schon von Wright¹⁾, Brissaud-Sicard²⁾ u. A. entsprechende Erfahrungen mitgeteilt waren, haben sich in neuerer Zeit Harris³⁾ und besonders Härtel⁴⁾ mit dem Verfahren der Alkoholinjektion in das Ganglion Gasseri durch das Foramen ovale beschäftigt. Für die Behandlung der schwersten Neuralgien scheint die Methode bedeutungsvoll zu werden. Über die interessanten Nebenwirkungen wird eine Abhandlung meines Assistenten Simons⁵⁾ Mitteilung geben.

Bardenheuer holt die Nervenäste aus den aufgemeißelten Knochenkanälen heraus und schafft ihnen eine weiche muskuläre Unterlage; er hat damit Erfolge erzielt, ebenso Grabowski.

Die Okzipitalneuralgie.

Von den obersten vier Zervikalnerven wird der N. occip. major am häufigsten allein befallen; doch ist die Neuralgie occipitalis weit seltener als die des N. trigeminus. Auf 15 000 Fälle von Neuralgie kommen nach Remak etwa 50 von Neuralgia occipitalis. Noch seltener sind die übrigen Zweige: der N. occip. minor, der auricul. magnus, der subcut. colli und die supraclaviculares betroffen. Ich habe mehrere Fälle dieser Art behandelt, in denen die Neuralgie das gesamte Gebiet dieser Nerven umfaßte und Druckpunkte nicht nur an der Antrittsstelle des Occip. major — zwischen proc. mastoideus und den obersten Halswirbeln in der Mitte —, sondern auch am hinteren Rande des M. sternocleidomastoideus, dort wo die Nerven ihn umgreifen, nachzuweisen waren. F. Krause⁶⁾ macht ebenfalls die Angabe, daß sich zuweilen die Neuralgia occipitalis auf alle diese Nerven erstreckt.

Öfter beschränkt sich der Schmerz auf das Gebiet des N. occip. major und betrifft ihn häufiger doppelseitig als einseitig. Er zieht also vom Nacken über den Hinterkopf hinweg bis in die Scheitelgegend. Die Schmerzen sind meistens sehr heftig, nicht immer intermittierend, sondern zuweilen anhaltend und stoßweise exazerbierend. Durch jede Bewegung des Kopfes, durch Lachen, Niesen, Husten, auch durch schnelles Gehen werden sie gesteigert. So wird der Kopf gewöhnlich steif gehalten,

¹⁾ Lancet 07. ²⁾ R. n. 07. ³⁾ Lancet 12. ⁴⁾ C. f. Chir. 12, A. f. kl. Chir. Bd. 100; B. k. W. 12. Nr. 51, s. auch Unger-Alexander, B. k. W. 12. Nr. 49 (ref.).
⁵⁾ Z. f. d. g. N. 13. ⁶⁾ Beiträge z. klin. Chir. XXIV.

auch wohl nach hinten oder zur Seite geneigt. Am konstantesten ist der Druckpunkt, der der Austrittsstelle des N. occip. major entspricht.

Von Begleiterscheinungen sind Hyperästhesie der Haut des Hinterkopfs, Ausfall der Haare in dieser Gegend, Schwellung der Nackendrüsen zu erwähnen. Seeligmüller führt noch an: Verengung der Pupille und Rötung des Ohres im Anfall auf der besonders affizierten Seite, Ohrensausen, gastrische Störungen, doch müssen derartige Komplikationen recht selten und in besonderen individuellen Verhältnissen begründet sein.

Während des Anfalls soll auch Niesen, Augentränen etc. gelegentlich vorkommen — Symptome, die durch die anatomischen Beziehungen des N. occip. zum Trigemini erklärt werden. Eine Kombination der Neuralgie mit Erscheinungen von seiten des Halssymphathikus, die angeblich auf einen Krankheitsprozeß am obersten Zervikalganglion des Sympathicus zurückgeführt werden konnten, beschreibt Johnson¹). Reflexkrämpfe in den Nackenmuskeln beobachtete Paccinotti u. A.

Einigemal fand ich tubercula dolorosa an den Zervikalnerven.

Unter den Ursachen dieser Neuralgie sind besonders hervorzuheben: Tragen schwerer Lasten auf dem Kopfe, Traumen und Erkältungen, Infektionskrankheiten (Malaria, Typhus, Cerebrospinalmeningitis, Influenza, Angina*), Gicht und Arthritis deformans. Die bei der letzterwähnten Krankheit vorkommende Neuralgie ist freilich wohl immer eine symptomatische (Kompression der Nerven infolge der Wirbelaaffektion). Okzipitalschmerz als Symptom der Urämie erwähnt Leidy²). Gar nicht hierherzurechnen sind die Okzipitalschmerzen, die bei Caries der obersten Halswirbel auftreten; sie können freilich ganz dem Bilde der Okzipitalneuralgie entsprechen, sind aber auf eine durch Kompression erzeugte Neuritis der Wurzeln zurückzuführen. Die strikte Vermeidung bestimmter Bewegungen bei dieser Affektion, die Empfindlichkeit der Wirbel, die Schwellung in der Umgebung (tuberkulöse Granulationen, Abszeß), die zuweilen bestehende Krepitation, der Röntgenbefund, die sich im weiteren Verlaufe hinzugesellende Anästhesie in der Okzipitalgegend, sowie endlich die auf eine Beteiligung des Rückenmarks, der Wurzeln, der aus der Medulla oblongata entspringenden Nerven deutenden Erscheinungen lassen meistens die richtige Diagnose stellen. — Beim Rheumatismus der Hals- und Nackenmuskeln sind die Muskeln selbst empfindlich gegen Druck, der Schmerz hat eine diffuse Verbreitung; er steigert sich gewöhnlich im Bette, greift auf die Schultermuskeln über etc.

Am häufigsten gibt der hysterische Nackenschmerz zu Verwechslung Anlaß. Hysterische klagen sehr oft über Genickschmerz. Meistens wird jedoch angegeben, daß der Schmerz nicht allein in der Nackengegend sitze, sondern aus dem Rücken herauf, selbst aus der unteren Rückengegend nach oben und über den Kopf hinweg bis in die Augen ziehe. Die Druckpunkte sind ferner nicht auf die Austrittsstelle des N. occipitalis major beschränkt. Besonders ausgeprägt ist die Hyperästhesie der Kopf- und Nackenhaut. Fast durchweg läßt sich durch irgendeinen Suggestiveinfluß der psychogene Ursprung der Schmerzen feststellen. Endlich sind immer andere Zeichen der Hysterie vorhanden.

¹) New York Med. Journ. 1894. Ich habe das auch gesehen. ²) Journ. of nerv. and ment. dis. 1897.

*) Von Vincent wird die Beziehung zwischen Angina und Okzipitalneuralgie auf ungewöhnliche Anastomosen zwischen den sensiblen Pharynxnerven und dem N. occip. resp. der Wurzel des zweiten Zervikalnerven bezogen. S. auch Cisler, ref. N. C. 08.

Die Prognose der reinen Okzipitalneuralgie ist eine im ganzen günstige, doch kommen auch sehr hartnäckige Fälle vor, wie das z. B. eine Beobachtung von Jastrowitz¹⁾ lehrt.

In frischen Fällen ist die örtliche Verreibung von schmerzstillenden Salben, eine mäßige Blutentziehung, ein heißer oder ein Priessnitzscher Umschlag, ein diaphoretisches Verfahren in Anwendung zu bringen. Ein Dampfbad kann sofort helfen. Zu empfehlen ist ferner der galvanische Strom (besonders die stabile Anodenbehandlung), dessen Wirksamkeit von E. Remak sehr gerühmt wurde; wenn schwache Ströme nicht einwirken, kann gelegentlich ein überraschender Erfolg erzielt werden durch Anwendung eines sehr starken Stromes, der durch das oberste Halsmark hindurchgeleitet oder durch Aufsetzen der Elektroden auf den okzipitalen Druckpunkt direkt auf den Nerven gelenkt wird. Auch die Reizsalben, die spanischen Fliegen, die örtliche Einpinselung der Jodtinktur, die Biersche Saugung und in besonders hartnäckigen Fällen die Points de feu sind in Anwendung zu bringen.

Chinin wirkt namentlich bei larvierter Intermittens, manchmal auch gegen die gewöhnliche Neuralgie. Im übrigen ist auf die schon angeführten therapeutischen Maßnahmen hinzuweisen. Nervendehnung ist auch an diesen Nerven vorgenommen worden (König u. A.). Das Schlóssersche Verfahren kann sich hier ebenfalls bewähren. Die Methode der operativen Behandlung ist neuerdings besonders von F. Krause ausgebildet worden. Durch sein Verfahren werden die oberen Halsnerven möglichst nahe ihrem Ursprung durchschnitten und dann die peripherischen Äste der Exairese nach Tiersch unterzogen. Über erfolgreiche Anwendung der Methode berichtet auch Henking.

Über die Neuralgie des N. phrenicus,

die zuerst von Falot und besonders von Peter²⁾ beschrieben ist, wissen wir wenig Zuverlässiges. Die Schmerzen sollen dem Verlauf des Nerven folgen: vom Zwerchfell durch die Brust hindurch (zwischen Pericard und Pleura) nach dem Halse hinaufziehen und mit Beklemmungsgefühl verbunden sein. Sie können auch auf die Schulter der entsprechenden Seite übergreifen und sich mit Parästhesien im homolateralen Arm verbinden. Die linke Seite wird häufiger betroffen. Druckpunkte finden sich angeblich an den Ansatzstellen des Zwerchfells sowie am Nerven selbst, da, wo man ihn elektrisch reizt. Jousset bezeichnet als konstanten Druckpunkt eine Stelle neben dem Sternum, etwa der Knorpelknochenverbindung der 5. Rippe entsprechend.

Während der Anfälle ist die Atmung meistens erschwert und schmerzhaft; auch das Kaen und Schlucken kann die Schmerzen auslösen.

Diese Neuralgie tritt am häufigsten im Geleit von Erkrankungen des Herzens, des Perikards und der großen Gefäße auf. Wichtige Mitteilungen zu dieser Frage hat vor kurzem Kidd (R. of N. 11) gemacht. Auch bei Tuberkulösen soll sie vorkommen, wie das Reynaud (R. n. 02) hervorhebt. Wo diese Affektionen nicht vorliegen, soll die Prognose eine günstige sein. In einem Falle, den ich sah, waren neuralgische Schmerzen im Phrenikusgebiet die Folge einer Klavikularfraktur. In einem anderen Falle meiner Beobachtung schien es sich um Intermittens larvata zu handeln; die Anfälle stellten sich nur nachts ein. Auf Intermittens bzw. Milzschwellung hat auch Crespin (Gaz. des hôp. 1897) das Leiden einigemal zurückführen zu können geglaubt, ebenso Claude (Thèse de Montpellier 03). Ein doppelseitiges Auftreten dieser Neuralgie ist ebenfalls beschrieben worden. Die Diagnose ist wohl selten mit völliger Sicherheit zu stellen.

¹⁾ D. m. W. 1898. ²⁾ Arch. gén. de Méd. 1871. S. auch Eppinger, Suppl. zu Nothnagels Handbuch. Wien 11.

Die Neuralgia brachialis.

Die Neuralgie des Plexus brachialis betrifft das gesamte Gebiet der vier unteren Hals- und des ersten Dorsalnerven oder einen Teil desselben. Nur ausnahmsweise hält sie sich streng an den Verlauf eines Armnerven, wenn auch in der Regel einer derselben, z. B. der N. radialis, der N. cutaneus brachii internus oder namentlich der N. ulnaris vorwiegend ergriffen ist. Häufiger kommt eine unbestimmte, nicht scharf zu lokalisierende Verbreitung der Schmerzen, die zuweilen auch auf die obersten Interkostalnerven, Schulternerven und selbst den Trigeminus ausstrahlen, vor, doch handelt es sich da selten um eine echte Neuralgie (s. n.). Sie treten entweder überhaupt nur in Anfällen auf, oder sie sind im geringen Grade andauernd vorhanden, während sie sich von Zeit zu Zeit zu beträchtlicher Höhe steigern. Sie werden als bohrend, reißend, blitzend, glühend (Kausalgie) geschildert. Der Kranke greift instinktiv nach dem Arm und sucht ihm eine Stellung zu geben, in der jeder Druck, jede Zerrung vermieden wird; so schafft es ihm eine gewisse Erleichterung, wenn er ihn mit der gesunden Hand stützt oder ihn in einer Mitella trägt. Da die Bewegungen in der Regel den Schmerz steigern oder den Paroxysmus auslösen, wird jede Muskelaktion unterdrückt.

Häufig finden sich Druckpunkte an den affizierten Nerven, besonders am N. radialis, da, wo er sich um den Oberarm herumschlingt, am Ulnaris (zwischen Condyl. int. humeri und Olecranon), am Medianus in der Ellenbeuge oder über dem Handgelenk, am N. axillaris, da, wo er den Hautast abgibt. Die Hautzweige können bei ihrem Durchtritt durch die Faszien druckempfindlich sein. Der Druck erzeugt nicht allein Schmerz, sondern auch Parästhesien im Ausbreitungsgebiet des Nerven, so daß die Patienten manchmal ziemlich genau den anatomischen Verlauf, die Aufzweigung der Nerven in der Peripherie zu beschreiben vermögen. Zuweilen finden sich Druckpunkte über den Dornfortsätzen der unteren Halswirbel oder neben ihnen. Die selteneren Fälle, in denen die Schmerzen nur bei bestimmten Bewegungen (Klavierspiel, Handarbeit, Plätten etc.) eintreten, sind wohl von der Neuralgie zu trennen und als eine Form der Beschäftigungsneurose (s. d.) aufzufassen.

Als Begleiterscheinungen der Neuralgie kommen Parästhesien (Kriebeln), Blässe und Röte der Haut, Hyperidrosis und selten Herpes vor. Meist klagen die Individuen über ein Gefühl der Schwere und Erstarrung im Arme. Schwere trophische Störungen, wie man sie besonders nach Schußverletzungen der Nerven beobachtet hat, dürften wohl immer auf eine Neuritis hinweisen und die Diagnose Neuralgie nicht mehr berechtigt erscheinen lassen, indes ist die Grenze da manchmal schwer zu ziehen. Eine Hyperästhesie der Haut ist häufig vorhanden, in den späteren Stadien auch wohl Hypästhesie. Eine ausgeprägte Gefühlsabstumpfung ist jedoch bei reiner Neuralgie ungewöhnlich, sie deutet auf Neuritis oder ein zentrales Leiden.

Unter den Ursachen der Brachialneuralgie ist in erster Linie die neuropathische Anlage anzuführen. Die große Mehrzahl der Fälle betrifft hysterische und neurasthenische Personen. Bei Hysterie kommen nicht allein vage Schmerzen von unbestimmter Lokalisation im Arme vor, die fast immer auf die benachbarten Bezirke des Rumpfes und Kopfes

ausstrahlen, mit Parästhesien und Hemihypästhesie verknüpft sind, sondern in vereinzelt Fällen auch als echt imponierende Neuralgien im Bereich der Armnerven. Die Anämie und Kachexie schaffen ebenfalls eine Prädisposition für dieses Leiden. In mehreren Fällen meiner Beobachtung lag Diabetes zugrunde, und in einigen schwand mit dem Zucker die Neuralgie. Besonders häufig werden Verletzungen beschuldigt, und gerade die schwersten Formen des Nervenschmerzes können traumatischen Ursprungs sein. Indes liegt hier wohl meistens eine Neuritis vor, sei es, daß der Nervenstamm direkt lädiert worden ist oder daß er durch einen Fremdkörper, eine Narbe, einen Knochensplitter, einen Callus gereizt wird. In früherer Zeit gab der Aderlaß zuweilen Veranlassung zu einer auf Nervenläsion beruhenden Neuralgie. In den nicht seltenen Fällen, in denen eine Verletzung der peripherischen Nervenverästelungen an den Fingern (Quetschung, Biß u. dgl.) den Anstoß zur Entwicklung dieses Leidens gibt, handelt es sich meistens um eine reflektorisch entstandene Neuralgie, die von einer ascendierenden Neuritis wohl unterschieden werden kann. Diese traumatischen Reflexneuralgien*) sind aber häufig nur Teilerscheinungen einer allgemeinen traumatischen Neurose.

Die Neuralgia brachialis kann durch rheumatische Schädlichkeiten hervorgerufen werden. Von den Infektionskrankheiten führt die Malaria, der Typhus und die Influenza in vereinzelt Fällen zu diesem Leiden. Eine relativ häufige Ursache desselben ist die Gicht (Gowers). So hatte ich bei einem meiner Patienten auf Grund vor langer Zeit vorausgegangener Nierenkolik die Brachialneuralgie auf eine gichtische Diathese bezogen. Der Hausarzt hegte noch Zweifel an der Richtigkeit dieser Auffassung. Wenige Tage nach der Konsultation stellte sich ein typischer Gichtanfall ein, mit dessen Ablauf auch die Neuralgie sich zurückbildete.

Von toxischen Ursachen ist im übrigen der Alkoholismus, die Bleiintoxikation — die aber häufiger Arthralgien und Myalgien erzeugt —, die Kohlenoxydvergiftung (Bernhardt) zu erwähnen. Erkrankungen des Herzens, Aneurysmen der Aorta und Subclavia sind zuweilen von neuralgischen Beschwerden im Arm, und zwar meist im linken, begleitet (während bei Erkrankung der Leber Schmerzen im rechten vorkommen). So kann die Angina pectoris sich mit Neuralgia ulnaris verbinden oder mit dieser alternieren (Löwenfeld). In einem Falle, in welchem die Diagnose Brachialneuralgie gestellt war, fand ich eine aneurysmatische Erweiterung der Subclavia; betroffen war besonders das Radialisgebiet, und eine Atrophie des Triceps bewies, daß bereits neuritische oder degenerative Veränderungen im Nerven Platz gegriffen hatten. Dieselbe Ursache war in einigen andern Fällen nachzuweisen. Die Arteriosklerose liegt der Brachialneuralgie nicht selten zugrunde, wie das auch ein Befund Loewenfelds lehrt. Dementsprechend ist auch das sog. „intermittierende Hinken“ (s. d.) im Bereich der Arme beobachtet worden. Halsrippen können durch Druck diese Neuralgie ebenfalls hervorbringen.

In differentialdiagnostischer Beziehung ist besonders vor Verwechslung des Leidens mit Affektionen des Rückenmarks und seiner Wurzeln

*) In einzelnen Fällen (Beil, Hesse) soll ein kranker Zahn die Ursache der Brachialneuralgie gewesen und diese mit seiner Exstruktion geheilt worden sein (?).

zu warnen. Die Pachymeningitis cervicalis hypertrophica, die Wirbelkaries, die von den Meningen ausgehenden Tumoren und syphilitischen Prozesse sowie die Meningitis serosa circumscripta etc. können sich für lange Zeit hinter den Erscheinungen einer Brachialneuralgie verbergen. Indes stellen sich die Beschwerden hier meistens in beiden Armen ein; nur die Tumoren täuschen nicht selten eine einseitige Brachialneuralgie vor. Der weitere Verlauf gibt aber immer zu erkennen, daß ein destruierendes Leiden vorliegt, indem Lähmung, Atrophie, Anästhesie hinzukommen. Meist fehlen hier auch die Druckpunkte im Verlauf des Nerven, während die Wirbelsäule der Sitz spontaner Schmerzen ist und oft einzelne Wirbel gegen Perkussion im hohen Maße empfindlich sind. Bei der Tabes cervicalis treten die Schmerzen ebenfalls doppelseitig auf, und es kommen andere charakteristische Erscheinungen hinzu. In einem Falle, in welchem die Neuralgie auf Halsrippen bezogen wurde, fand ich die Zeichen der Gliosis spinalis. Auch die Röntgenographie kann hier zur Sicherstellung der Diagnose beitragen. Beim Muskelrheumatismus folgt der Schmerz nicht bestimmten Nervenbahnen; auch sind nicht die Nerven, sondern die Muskeln selbst und namentlich ihre Ansätze druckempfindlich; ferner hat der Schmerz nicht den neuralgischen Charakter. Daß sich die Omarthritis häufig mit Brachialgie verbindet und mit Hyperalgesie des ganzen Armes verknüpft sein kann, wird von Goldscheider¹⁾ hervorgehoben. Wegen der Beschäftigungsneurosen, zu denen wohl auch der „Tennis-Arm“ (Clado²⁾) gehört, vgl. das entsprechende Kapitel.

Alles in allem genommen halte ich die echte, reine Brachialneuralgie für eine seltene Affektion; meistens steckt Hysterie, Neurasthenie oder ein organisches Leiden bzw. eine konstitutionelle Erkrankung (Diabetes u. dgl.) dahinter. Seit dem Erscheinen der I. Auflage dieses Lehrbuchs habe ich³⁾ meine Erfahrungen nach dieser Richtung wesentlich erweitern können und immer mehr erkannt, daß die Brachialneuralgie meistens eine Brachialgie, eine Psychalgia brachii, d. h. ein Armschmerz von unbestimmter Lokalisation, das Symptom eines neuropathischen oder psychopathischen Allgemeinzustandes ist und somit auch gewöhnlich in Verbindung mit andern nervösen Beschwerden, besonders Verstimmung, Schlaflosigkeit, Erregtheit etc., auftritt. Oft kaschiert diese Brachialgie die Neurose oder Psychose. Der Nachweis von Druckpunkten gelingt auch bei dieser Form häufig, und zwar handelt es sich nicht immer um eine Hyperästhesie psychischen Ursprungs, um eine suggerierte Druckempfindlichkeit, sondern auch um eine wirkliche Erhöhung der mechanischen Erregbarkeit an den entsprechenden sensiblen Nerven. Ich habe diese Zustände bei Männern und Frauen beobachtet. Meist ist der Nachweis des psychogenen Ursprungs nicht schwer zu führen. Ich möchte aber durch diese Darlegung nicht den Verdacht erwecken, als ob ich das Vorkommen der Neuralgia brachialis ganz in Abrede stellte; ich habe auch eine Reihe von Fällen gesehen, in denen das Leiden weder als Psychalgie gedeutet, noch auf einen organischen Prozeß zurückgeführt werden konnte.

Bezüglich der Prognose und Therapie gilt das über die Neuralgie im allgemeinen Angeführte. In frischen Fällen diaphoretisches Verfahren,

1) Therap. Monats. 09. 2) Progrès méd. 02. 3) B. k. W. 1898.

lokale Heißluftanwendung, Lichtbestrahlung und Ableitungen, letztere auch noch in vorgeschrittenen Stadien. Besonders empfiehlt sich die Applikation fliegender Vesikantien über den Nervenstämmen, die Anwendung der Points de feu etc. Chinin, Arsen, Natr. salicyl., Ol. Terebinthinae, Phenacetin, Pyramidon, Aspirin etc. werden der Reihe nach versucht. Belladonna wird ebenfalls zu den Heilmitteln gerechnet. Der elektrische Strom erzielt auch hier oft wesentliche Erfolge.

Nach dem, was oben über die Natur dieses Leidens angeführt worden ist, hat die Behandlung nächst dem spinalen besonders dem psychogenen Ursprung der Schmerzen Rechnung zu tragen. Es ist in dieser Hinsicht auf die Therapie in den Kapiteln Hysterie und Neurasthenie zu verweisen. — In den hartnäckigsten Fällen kann die Nervendehnung ein berechtigter Eingriff sein. Auch andere chirurgische Maßnahmen (Geschwulstexstirpation etc.) können am Platze sein. Zu der Durchschneidung der entsprechenden hinteren Wurzeln dürfte man sich höchstens in den schwersten Fällen, in denen alle andern Mittel fehlschlugen, entschließen.

Einen neuen Beitrag zu dieser Frage liefert Jacoby, New York med. Journ. 07; (s. hier auch die Lit.).

Eine unblutige Nervendehnung beschreibt und empfiehlt Nägeli. In einem von mir beobachteten Falle von aneurysmatischer Erweiterung der A. subclavia auf arteriosklerotischer Basis, in welchem zuerst Neuralgie, später Kompressionsneuritis diagnostiziert werden mußte, trat unter der gleichzeitigen Anwendung von Jodkalium, Elektrizität und lokaler Applikation der Eisblase Heilung ein. Kader¹⁾ sah eine langjährige Neuralgie des rechten Plexus cervicalis und brachialis, die durch Kontraktur der rechtsseitigen Halsmuskeln infolge linksseitigen Caput obstipum bedingt war, nach Tenotomie des linken Sternocleidomastoideus zurückgehen.

Die Interkostalneuralgie.

Die Neuralgie der aus den Dorsalwurzeln des Rückenmarks entspringenden Nerven betrifft vorwiegend die vorderen Zweige: die Interkostalnerven. Die der linken Seite werden häufiger befallen. Selten beschränkt sie sich auf einen, meist erstreckt sie sich auf das Gebiet mehrerer benachbarter Interkostalnerven. Zuweilen greift der Schmerz auf die Innenseite des Armes über. — Die Schmerzen sind in der Regel anhaltend, steigern sich aber anfallsweise beträchtlich und erreichen in manchen Fällen eine enorme Heftigkeit; sie sitzen häufig nur in den vorderen und seitlichen Partien des Thorax. Sie folgen dem Verlauf der Zwischenrippenräume und können auch an einem umschriebenen Bezirk festsitzen. Einzelne Patienten machten die Angabe, daß neben den in den Zwischenrippenräumen verlaufenden Schmerzen Stiche empfunden wurden, die von vorn nach hinten die Brust durchfuhren. Sie stellen sich spontan ein, werden gesteigert und oft erst ausgelöst durch Körperschütterung, durch Husten, Niesen, tiefes Atmen. Von diagnostischer Bedeutung sind die Druckpunkte. Es finden sich gewöhnlich drei,

¹⁾ Mitt. aus den Grenzgeb. II. Einige therapeutische Bemerkungen finden sich ferner bei Harburn (Brit. med. Journ. 05).

einer dicht neben der Wirbelsäule in der Höhe des Ursprungs des erkrankten Interkostalnerven (Vertebralpunkt), einer in der Axillarlinie, entsprechend dem Ramus perforans lateralis (Lateralpunkt), einer neben der vorderen Mittellinie des Körpers, dort, wo die Rami perforantes anteriores hervortreten, also auf dem Sternum und dem Rectus abdominis. Ungewöhnlich ist es, daß der Interkostalnerv in seinem ganzen Verlauf empfindlich ist gegen Druck.

Das den befallenen Interkostalnerven entsprechende Hautgebiet ist zuweilen hyperästhetisch; selbst die leiseste Berührung, der Druck der Kleider kann schmerzhaft sein. Anästhesie ist selten und macht die Annahme der reinen Neuralgie unwahrscheinlich; Hypästhesie kommt aber dabei vor. — Die Interkostalneuralgie ist gerade die Form, die am häufigsten von Herpes begleitet wird, doch sind die Beziehungen keine konstanten (vgl. das nächste Kapitel).

Der Schmerz kann in den Rücken, in den Arm, die Schulter der entsprechenden Seite ausstrahlen. Die Interkostalneuralgie verbindet sich zuweilen mit Angina pectoris, resp. wird durch diese ausgelöst. Bei zwei meiner Patienten trat die doppelseitige Interkostalneuralgie regelmäßig nur im Schlaf auf, so daß sie durch den Schmerz aufgeweckt wurden¹⁾. Lues lag nicht vor.

Diese Neuralgie befällt vorwiegend Frauen im jugendlichen und mittleren Alter, tritt aber auch nicht selten bei Männern und alten Leuten auf.

Hysterische klagen sehr oft über Interkostal- und Seitenschmerz. Dieser kann echt neuralgisch sein, häufiger handelt es sich um hysterische Pseudoneuralgie. Früher glaubte man das Überwiegen der Interkostalneuralgie auf der linken Seite und speziell im Gebiet des 5.—9. Interkostalnerven auf Zirkulationsstörungen, besonders auf die schon durch die anatomischen Verhältnisse bedingte Erschwerung des Blutabflusses aus den Venen dieses Gebiets zurückführen zu können (Henle). Wahrscheinlicher ist es, daß in den Beziehungen der Interkostalneuralgie zur Hysterie, bei der die Gefühlsanomalien insgesamt die linke Seite bevorzugen, der Grund zu suchen ist. Außerdem gibt die besonders auf das Herz gerichtete krankhafte Selbstbeobachtung nicht selten Anlaß zur Entstehung der linksseitigen Interkostalneuralgie. So kann sie sich auch mit Störungen der Herzinnervation (Bradykardie, Tachykardie) verbinden, indes kommt es häufiger vor, daß sowohl diese Erscheinungen wie die Neuralgie selbst die koordinierten Symptome eines Herzleidens bilden.

Anämie, Kachexie und Erschöpfungszustände nach Laktation, Puerperium, fieberhaften Krankheiten, Blutverlusten, bilden einen günstigen Boden für dieses Leiden. Die sexuellen Exzesse, die Onanie, die Erkrankungen des Uterus und der Ovarien sollen ebenfalls von ätiologischer Bedeutung sein. Eine doppelseitige Interkostalneuralgie syphilitischen Ursprungs mit nachts exazerbierenden Schmerzen ist beschrieben worden. Eine Verletzung der Rippen, Rippenfraktur, kann den Anstoß zur Entwicklung der Neuralgie geben, meist liegt freilich eine traumatische Neuritis infolge direkter Nervenläsion oder Kompression des Nerven

¹⁾ B. k. W. 1899.

durch einen Callus zugrunde. Die Skoliose wie die Deformitäten der Wirbelsäule überhaupt begünstigen die Entstehung der Interkostalneuralgie. Auf diese hier schon früher angeführte Beziehung hat neuerdings Bach¹⁾ wieder hingewiesen. Der bei Erkrankungen der Wirbel und des Rückenmarks auftretende Interkostalschmerz hat zwar meistens neuralgischen Charakter, ist aber von der Interkostalneuralgie zu trennen. Das gleiche gilt für die echte Radiculitis, mag sie nun primären oder meningopathischen Ursprungs im Sinne Chipaults²⁾ sein.

Einige Gesichtspunkte zur Differentialdiagnose bringt die These von Boutin (Bordeaux 04/05, ref. R. n. 06). S. ferner Camus, Étude de Nevropath. sur les Radiculites. Paris 08.

Über die Genese der bei Erkrankungen der Lungen und der Pleura zuweilen vorkommenden Form dieses Leidens ist nichts Sicheres bekannt; meist mag es sich um tuberkulöse Neuritis handeln. Das Aortenaneurysma kann durch direkte Kompression der Interkostalnerven neuralgische Schmerzen verursachen. Diese können aber auch bei Erkrankungen des Herzens, der Aorta, der Lungen etc. auf reflektorischem Wege in der von Head beleuchteten Weise (s. S. 129) zustande kommen*). Die gastro-intestinale Entstehung der Interkostalneuralgie behandelt die These Feuillet's. Ein epidemisches Auftreten wurde gerade bei der Interkostalneuralgie einigemal konstatiert (vgl. den nächsten Abschnitt).

Die Prognose ist eine zweifelhafte. Meistens ist das Leiden langwierig, ohne jedoch das Leben zu gefährden, vorausgesetzt, daß nicht eine symptomatische Form vorliegt. Eine genaue Untersuchung der Wirbelsäule, des Herz- und Gefäßapparates, der Lungen, der Rückenmarksfunktionen schützt vor Verwechslung mit symptomatischer Neuralgie. Doch kann speziell der Rückenmarkstumor jahrelang unter dem Bilde einer echten Neuralgie verlaufen. Die Unterscheidung der Neuralgie vom Rheumatismus der Brustmuskeln, der Pleurodynie, bereitet gemeinlich keine Schwierigkeiten.

Therapie. Wo eine Ursache aufzufinden ist, richtet sich die Behandlung gegen diese. Insbesondere müssen Schwächezustände, Konstitutionsanomalien in rationeller Weise bekämpft werden. Findet sich ein Callus, eine schlecht geheilte Fraktur, eine Geschwulst an den Rippen, auf die der Schmerz zurückgeführt werden kann, so ist das den Reiz unterhaltende Gebilde zu entfernen. Liegt eine habituelle Verkrümmung der Wirbelsäule vor, so ist eine entsprechende orthopädische Behandlung am Platze. Findet sich ein schlecht kompensierter Herzfehler, so kann die Anwendung der Digitalis auch die Neuralgie günstig beeinflussen, wie ich das in einigen Fällen konstatiert habe. Im übrigen ist auf die für die Behandlung der Neuralgie oben angegebenen Maßnahmen zu verweisen. Subkutane Injektion von Osmiumsäure (1%), Salzsäure (2%), Äther, Alkohol etc. sind empfohlen worden. Mit dem Schlösserschen Verfahren haben Pussep³⁾ und Alexander⁴⁾ glänzende Erfolge erzielt. Die subarachnoideale oder epidurale Injektion von Kokainlösungen etc. soll auch hier zu Erfolgen geführt haben (Widal u. A.).

¹⁾ M. Kl. 09. ²⁾ R. n. 02. ³⁾ A. f. P. Bd. 48. ⁴⁾ B. k. W. 08.

*) Vgl. auch die Mitteilung von Balint-Egger (B. k. W. 12. Nr. 40) zu dieser Frage.

Die operative Behandlung bleibt für die schwersten Fälle. Mehrmals brachte die Nervendehnung die Neuralgie zurück. Schede hat durch Resektion bei einem Patienten Heilung erzielt. Ich habe einen Fall gesehen, in dem nach der vergeblich angewandten Nervendehnung der galvanische Strom noch Heilung brachte, einen anderen, in dem mehrere Interkostalnerven in großer Ausdehnung reseziert waren, ohne daß die Neuralgie beseitigt worden wäre.

Bezüglich der Wurzeldurchschneidung vgl. die Bemerkungen S. 736.

Anhang: Herpes zoster.

Als Herpes zoster wird ein Bläschenausschlag bezeichnet, der der Verbreitung eines oder mehrerer Nerven folgt, resp. sich entsprechend den Innervationsgebieten der hinteren Wurzeln oder nach anderer Lehre entsprechend den sensiblen Hautbezirken der Rückenmarkssegmente verbreitet. Die Untersuchungen von Sherrington¹⁾ und besonders die von Head²⁾ — denen sich die von Blaschko³⁾, Seiffer⁴⁾, Armand-Delille, Camus, Fröhlich-Grosser⁵⁾ u. A. anschließen — haben in dieser Frage zwar klärend gewirkt, doch herrscht noch keine volle Übereinstimmung in der physiologischen Auffassung der Herpeszonen und ihrer Beziehung zur sensiblen Innervation der Haut. — Am häufigsten entwickelt der Herpes sich am Rumpf im Bereich der Dorsalwurzeln, und gerade für diesen sich in Form eines Halbgürtels ausbreitenden Herpes pectoralis ist zunächst der Name Herpes zoster gewählt worden, der dann auf alle diese dem Verlauf der Nervenbahnen folgenden Herpesarten übertragen wurde. Sehr oft ist das Trigemini-gebiet, und zwar vorwiegend der erste Ast befallen: Zoster frontalis s. ophthalmicus. Es gibt ferner einen Zoster occipito-collaris, cervico-brachialis, dorso-abdominalis, lumbinguinalis, sacro-ischiad. etc., doch würden die von Head gewählten, seinen Areas entsprechenden Bezeichnungen: Herpes sterno-muchalis, cervico-subclavicul., dorso-ulnaris, dorso-axillaris etc. vorzuziehen sein. Auch Blaschko hat über die Topographie genauere Angaben gemacht.

Das typische Bild des Herpes zoster ist folgendes: Auf gerötetem Grunde schießen zu Gruppen geordnete Bläschen auf, die einen anfangs wässrig-hellen, sich später trübenden und eitrig umwandelnden, seltener hämorrhagischen Inhalt haben. Die Bläschen trocknen ein und es entstehen dann braungefärbte Krusten oder Borken, die abfallen und braune Flecke hinterlassen, welche aber auch schließlich verschwinden. Die Zahl der Bläschen und Gruppen ist in den verschiedenen Fällen eine wechselnde. Bei dichter Eruption können sie konfluieren und bis zu taubeneigroße Blasen bilden (Herpes bullosus). Der Herpes zoster haemorrhagicus nimmt dadurch eine besondere Stellung ein, daß er unter Narbenbildung abheilt. In noch höherem Maße gilt das für den Herpes zoster granraenosus, bei dem es von vornherein zu Nekrose

¹⁾ Philos. Transact. Royal Soc. London Bd. 184 und 190. ²⁾ Br. XVI und XVII, ferner: Die Sensibilitätsstörungen der Haut etc., deutsch v. Seiffer. Head - Campbell: The pathology of Herpes zoster Br. XXIII. ³⁾ A. f. mikr. An. XXX und A. f. Derm. Bd. 43 und 44. ⁴⁾ A. f. P. XXXIV. ⁵⁾ Z. f. N. XXIII; siehe ferner Grosser, Sammelref. in C. f. Gr. 04.

und Schorfbildung kommt und nach der Abheilung tiefe Narben zurückbleiben.

Während sich die Eruption der einzelnen Bläschengruppen in wenigen Tagen abzuspielen pflegt, nimmt der ganze Prozeß bis zur Abheilung in der Regel drei bis vier Wochen in Anspruch, kann sich aber auch bei den schweren Formen auf zirka zwei Monate erstrecken. Der Zoster verbreitet sich am Thorax meist über mehrere Interkostalräume in Halbgürtelform, kann sich aber auch auf ein kleines Gebiet beschränken.



Fig. 276. Herpes zoster. (Nach Gurschmann.)
Rechts an der Schulter ein Naevus.

Eine „sensible Entartungsreaktion“ beschrieb Gerhardt. Ausnahmsweise kommt es zu osteoartikulären Störungen im Verlauf des Herpes (Claude-Velter²).

Vorübergehende Symptome von seiten des Rückenmarks, und zwar auf der dem Sitze des Herpes entsprechenden Seite wurden von mir sowie von Bruce³) nachgewiesen.

Bei dem Zoster ophthalmicus wird zuweilen Anästhesie der Conjunctiva und Cornea, Keratitis neuroparalytica, seltener Panophthalmitis, Okulomotorinslähmung und Neuritis optica beobachtet, Erscheinungen, welche zum Teil nicht in direkter Abhängigkeit vom Herpes stehen, sondern wohl dadurch zu erklären sind, daß das ihm zugrunde liegende

Ungewöhnliche Verbreitungsformen (Zweispaltung, Gabelung) beschreibt Fabre (Progrès méd. 03). S. ferner Minet-Leclercq, Revue de méd. 12. Einen Herpes zoster gangraenosus generalisatus schildert Steuer (W. m. W. 11). Auch Nobl (W. kl. W. 11) bringt eine derartige Beobachtung und führt die Ausbreitung des Herpes auf die Dissemination eines typisch begrenzten Zoster zurück.

Eine der häufigsten, ja eine fast konstante Begleiterscheinung ist die Neuralgie. Bald entsteht sie gleichzeitig mit dem Ausschlag, bald geht sie seiner Entwicklung voraus. Sie pflegt auch mit dem Abheilen des Herpes zurückzugehen, kann ihm aber lange überdauern und namentlich bei älteren Individuen durch Hartnäckigkeit und Heftigkeit recht peinlich werden. Zu den inkonstanten Symptomen gehören Gefühlsstörungen, nämlich Hyperästhesie und die etwas häufiger vorkommende Anästhesie*), Störungen der Schweißsekretion, Pruritus (Bettmann), Canities oder Haarausfall in dem entsprechenden Nervengebiet, Singultus (Variot¹).

*) Die Frage der Sensibilitätsstörungen beim Herpes behandeln Petrón - Bergmark, Z. f. kl. M. Bd. 63.

¹) Ref. N. C. 08. ²) L'Encéphale 09. ³) R. of N. 07.

Leiden auf andere Nerven übergriff. Beobachtungen dieser Art wurden z. B. in den letzten Jahren von Ahlström¹⁾, Désirat²⁾ u. A. mitgeteilt. Ebenso ist es nicht ungewöhnlich, daß sich bei dem Zoster facialis sowie bei dem Herpes cervicalis resp. im Anschluß an diesen eine Fazialislähmung entwickelt (Ebstein³⁾, Fraser, Consot⁴⁾ u. A.). Bei dem Zoster ophthalmicus sowie beim Zoster facialis wird auch eine Ausbreitung des Blasenausschlags auf die entsprechenden Schleimhäute beobachtet.

Mit dem Herpes oticus und seinen Begleiterscheinungen beschäftigen sich die Abhandlungen von Körner (M. m. W. 04) und Hunt (N. C. 08).

Ein Herpes zoster nasopalatinus wird von Bauer (D. m. W. 11) beschrieben.

Der Herpes zoster sacralis (glutaealis etc.) kann mit vorübergehender Lähmung der Blase und des Mastdarms einhergehen, wie das von Davidsohn (B. k. W. 1890) beschrieben und auch von mir einmal festgestellt worden ist. Neuerdings hat Parsat (ref. R. of N. 11) über eine ähnliche Beobachtung Mitteilung gemacht.

Der Herpes stellt häufig eine fieberhafte Krankheit dar, besonders erfolgt der Ausbruch oft unter Fieber und entsprechenden Störungen des Allgemeinbefindens, resp. die Temperatursteigerung geht dem Eintritt des Bläsenausschlags voraus. Namentlich bei dieser febrilen Form kommt Lymphdrüenschwellung häufig vor (Kaposi, Barthélemy, Blaschko).

In der großen Mehrzahl der Fälle beschränkt sich das Leiden auf eine Körperseite, indes ist die bilaterale Verbreitung doch auch einigemale, so von Moers, Kaposi, Thomas, Weis, Hartzell, Reckzeh u. A. gesehen worden. Ich selbst behandelte einen jungen Menschen an einem doppelseitigen Zoster im Ulnargebiet, der mit starker Drüenschwellung einhergieng. Beachtenswert ist ferner die Tatsache, daß das Leiden in der Regel nur einmal im Leben auftritt, daß Rezidive nur sehr selten — sie sind von Kaposi, Behrend, Düring, Beathy, Bewley, Laveran-Matignon, Hirtz-Salomon⁵⁾, Vörner⁶⁾ u. A. beschrieben — vorkommen.

Unter den Ursachen ist zunächst die Intoxikation zu nennen. Namentlich kann die Vergiftung mit Arsenik (Hutchinson, Gerhardt, Hebra) sowie die mit Kohlenoxyd (Leudet), auch die Anwendung



Fig. 277. Herpes zoster. (Nach Curschmann.)

¹⁾ Hygiea 04. ²⁾ Thèse de Bordeaux 02/03. ³⁾ V. A. Bd. 139. ⁴⁾ Ref. R. n. 04; der Autor behandelt die Frage der Zosterlähmung im allgemeinen. Extremitätenlähmung im Geleite des Zoster beschreibt Magnus (Norsk. Mag. 03). ⁵⁾ Bull. de la Soc. méd. de Paris 02. ⁶⁾ M. m. W. 04.

von Salvarsan (Bethmann¹⁾) dieses Leiden hervorbringen. Die Revakzination ist auch einmal beschuldigt worden (?). Einigemal wurde es im Geleit von Erkrankungen innerer Organe (Pleuritis etc.) beobachtet. Mit gastrischen Störungen ist es ebenfalls in Zusammenhang gebracht worden. Auf die gichtische Ätiologie deuten einzelne Erfahrungen, so die von Rensz²⁾. Die Verbindung der Nierenkolik mit Herpes im Bereich des 10.—12. Dorsalsegmentes wurde von Bittorf, Rosenberg, Rosenbaum³⁾ u. A. beobachtet. Beziehungen des Herpes zur Tuberkulose werden von Barbier-Lian sowie von Loeper⁴⁾ angenommen. Ferner sind Traumen, welche den Nerven oder seine Wurzeln treffen, sowie Erkrankungen der Wirbelsäule und des Rückenmarkes, welche auf Wurzeln oder Spinalganglien übergreifen, imstande, diese Affektion zu erzeugen. Bildet der Herpes unter diesen Verhältnissen eine mehr sekundäre, symptomatische Erscheinung, so kann es nach zahlreichen Erfahrungen und besonders nach den ausgezeichneten Untersuchungen von Head und Campbell nicht bezweifelt werden, daß er häufig die Bedeutung eines selbständigen Leidens, einer primären akuten Infektionskrankheit hat. Schon ein Teil der angeführten Momente: der febrile Charakter, die Drüsenschwellung, der meist immunisierende Einfluß des Leidens ist geeignet, die infektiöse Natur desselben darzutun. Einigemal sind auch Mikroorganismen in der Lumbalflüssigkeit nachgewiesen worden (Achard und Loeper, Widal, Brissaud-Sicard). Dazu kommt nun die vielfach, so von Rohé, Kaposi, Weis, Reilly, Dopter, Sachs⁵⁾ beobachtete Tatsache, daß die Affektion epidemisch auftreten kann. Hausepidemien sind ebenfalls beschrieben worden (Dopter, Baudoin). Ein familiäres Vorkommen stellte Carini⁶⁾ fest. Nach Fernet⁷⁾ ist die Infektion meist auf den Pneumococcus, seltener auf den Meningococcus zurückzuführen. Ferner kann sich das Leiden auf dem Boden anderer Infektionskrankheiten, z. B. der Pneumonie (Biehl) entwickeln.

Bezüglich des Sitzes und der pathologischen Anatomie des Herpes hatte Bärensprung⁸⁾ durch seine Untersuchungen zuerst dargetan, daß er auf einer Erkrankung der Spinalganglien beruhen kann. Demgegenüber zeigten Curschmann und Eisenlohr⁹⁾, daß auch eine peripherische Neuritis (eine Neuritis nodosa wurde von ihnen nachgewiesen) den Herpes zoster hervorbringen vermag, und besonders konnte Dubler¹⁰⁾ nicht nur die neuritische Natur, resp. den peripherischen Sitz in einzelnen Fällen feststellen, sondern dabei nachweisen, daß die Spinalganglien intakt waren. Die neuritische Entstehung war auch von Friedreich, Charcot und Cotard angenommen worden. Andere wollten eine Form peripherisch-neuritischer Entstehung — z. B. nach leichten Kontusionen der Haut (Gaucher-Bernard) — der zentralen gegenübergestellt wissen. Für den spinalen Ursprung des Prozesses ist besonders Brissaud¹¹⁾ eingetreten. Neuerdings hat nun aber Head allein und im Verein mit Campbell¹²⁾ an einem überaus reichen Beobachtungsmaterial und durch

1) D. m. W. 11. 2) Orvosi hetil. 04. 3) D. m. W. 11; s. hier auch die Abhandlungen von Bittorf u. Rosenberg. 4) Progrès méd. 11. 5) Z. f. H. XXV (Lit.). 6) Il Morgagni 09. 7) Semaine méd. 10. 8) Charité-Annalen IX, X, XI. 9) A. f. kl. M. XXXIV. 10) V. A. Bd. 96. 11) Bull. méd. 1896. 12) Br. 1900.

sehr gründliche Untersuchungen gezeigt, daß dem primären, spontanen Herpes eine akute, oft hämorrhagische Entzündung der Spinalganglien (bzw. des ihnen homologen Gangl. Gasseri) zugrunde liegt, ein Prozeß, den er als Poliomyelitis posterior acuta in Analogie mit der Poliomyelitis anterior acuta bringt. Auf diesen Sitz deuten auch die neueren bei der Alkoholinjektion des Ganglion Gasseri (s. S. 744) angestellten Beobachtungen (Härtel, Simons). Die Affektion, die sich auf ein Ganglion zu beschränken pflegt, kann in leichten Fällen zur Rückbildung kommen, ohne daß das Ganglion definitiv verändert wird. In schweren entwickeln sich sklerotische Prozesse in ihm. Die Erkrankung des Ganglion bedingt eine sekundäre Degeneration in den hinteren Wurzeln und im peripherischen Nerven.

Head schließt aber nicht aus, daß der Prozeß seinen Ausgang von jeder anderen Stelle der viscerosympathico-spino-radikulären Bahn, d. h. jenes Reflexbogens nehmen kann, der von den Eingeweiden durch die entsprechenden Sympathikusfasern ins Rückenmark und von da durch hintere Wurzeln, Ganglion und peripherischen Nerven zur Haut zieht. Neuerdings ist besonders Spitz für diese Annahme eingetreten. Eine Bestätigung Heads bringen Howard (Amer. Journ. med. Sc. 05), Hedinger (Z. f. N. XXIV) und Magnus sowie Dejerine - Thomas (R. n. 07). Mit den Beziehungen der Kopfganglien (Gangl. geniculi etc.) zum Herpes hat sich namentlich Hunt (Journ. of Nerv. 07 und 09) eingehend beschäftigt. Veränderungen im Rückenmark, und zwar besonders hämorrhagische Herde in der grauen Substanz des entsprechenden Seitenhorns, wurden von Thomas - Laminère (R. n. 07) in einem Falle nachgewiesen, desgleichen Degeneration der Rami communicantes des Sympathicus. S. auch die Beobachtung von Bruce (R. of N. 07) sowie die Mitteilung von Besche (C. f. allg. Path. 10). Der mehrfach gelungene Nachweis der Lymphozytose in dem durch Lumbalpunktion gewonnenen Liquor ist auch als Stütze der Headschen Lehre verwertet worden, z. B. v. Chauffard (Médecine moderne 03), Brandéis (R. n. 04).

Der neuralen hat Pfeiffer eine vaskuläre Theorie gegenübergestellt, indem er meint, daß der Herpes in seiner Verbreitung den Gefäßen folge.

Die Prognose des primären Herpes ist eine günstige. Am Auge können allerdings die Komplikationen die Prognose trüben und selbst das Leben gefährden. Bei dem symptomatischen Herpes ist sie von dem Charakter des Grundleidens abhängig. Daß die Neuralgie den Herpes lange überdauern kann, wurde schon hervorgehoben. Am ehesten ist das bei alten, kachektischen Individuen zu befürchten; auch ist der Herpes zoster haemorrhagicus und gangraenosus in dieser Hinsicht weniger günstig zu beurteilen. Petréu und Bergmark¹⁾ schließen aus ihren Beobachtungen, daß bei dem Bestehen erheblicher Sensibilitätsstörungen auf eine langdauernde Neuralgie zu rechnen sei.

Therapie. Reibung und Reizung der Bläschen suche man durch schützenden Watteverband, Anstreuen von Puder (Zinkamylum oder dgl.) zu vermeiden. Man hüte sich, beim Auftragen von Salben die Blasen zu eröffnen, da damit der Narbenbildung Vorschub geleistet wird. Bleuler rühmt außerordentlich den Nutzen der Kokainsalbe (1% auf Lanolin und Vaseline aa), die vorsichtig aufgetragen, resp. mittels Leinwandlappen angelegt wird. Die Neuralgie wird nach den schon erörterten Prinzipien behandelt. In den letzten Jahren ist auch beim Herpes zoster die epidurale Injektion schmerzstillender Medikamente angewandt worden.

¹⁾ Z. f. k. M. Bd. 63.

Jarisch empfiehlt besonders die Kombination von Antipyrin und Natrium salicylium (aa 0,5).

In einigen von Abadie beobachteten Fällen soll die Lumbalpunktion und Entleerung von zirka 20 cem Liquor eine Heilwirkung ausgeübt haben (R. n. 03). Jedenfalls verdient diese Angabe Nachprüfung.

Neuralgie der Brustdrüse. Mastodynie. Irritable breast (Astley-Cooper).

Es gibt eine Neuralgie, die sich auf die Nerven der Brustdrüse beschränkt. Sie entstammen den Interkostalnerven, und zwar wird die Haut über der Drüse von den Rami perf. lat. et ant. des 2.—6., die Drüsensubstanz vom Perfor. lat. des 4.—6. Interkostalnerven versorgt.

Die Schmerzen treten in Anfällen auf und können eine große Heftigkeit erreichen. Sie sind gewöhnlich mit Hyperästhesie der Haut, besonders mit übergroßer Empfindlichkeit der Brustwarzen verbunden. Auch umschriebene Rötung und Schwellung, selbst eine lokale Schwellung der Drüsensubstanz, die einen Tumor vortäuschen kann, kommt vor. Einigemale soll es sich auch um Neurome bzw. Fibrome gehandelt haben (Cooper). Erb und Lesser¹⁾ haben nach den Anfällen oder während der Anfälle den Austritt einer milchähnlichen Flüssigkeit beobachtet. Dasselbe sah ich in einem Falle, den ich als Laktationsneuritis zu deuten geneigt war. Hier hatten sich bei der allerdings hysterischen Dame, nachdem sie im fünften Monat der Laktationsperiode das Kind abgesetzt hatte, sehr heftige Schmerzen im Bereich der oberen Interkostalnerven und des entsprechenden Armes eingestellt, verbunden mit starker Hyperästhesie, Schwellung des Subkutangewebes und der Mamma, Rötung der entsprechenden Gesichtshälfte und Galaktorrhoe, die noch nach Jahresfrist bestand. In vereinzelt Fällen stellt sich Erbrechen auf der Höhe des Schmerzaufalls ein. Nur selten verbindet sich Herpes mit dieser Neuralgie. Druckpunkte sind meistens nicht an den Nerven der Brustdrüse, sondern über dem 2. bis 6. Dornfortsatz der Brustwirbel zu konstatieren. Manchmal finden sich Tubercula dolorosa an den Brustdrüsenerven.

Das Leiden betrifft fast ausschließlich Frauen im mittleren Lebensalter. Nur ausnahmsweise wurde es bei Männern beobachtet. Anämie, Hysterie sind häufig im Spiele. Die Schwangerschaft, die Laktation, Schrunden an den Warzen, Traumen, Gemütsbewegungen können die Neuralgie hervorrufen. Hängebrust wirkt begünstigend auf ihre Entstehung. Einigemale wurde eine Wanderniere als Ursache beschuldigt (Fischer). Während der Menstruation exazerbieren die Schmerzen gewöhnlich (Terillon²⁾). Die Beziehungen des Leidens zur Menstruation sind neuerdings besonders von Samuel³⁾ betont worden.

Die Diagnose ist nicht schwer zu stellen. Nur dort, wo eine umschriebene Härte in der Drüsensubstanz gefunden wird, ist die Unterscheidung von malignem Tumor schwierig. Indes sind diese Intumescenzen bei Neuralgie unbeständig, zeigen vor allem kein gradnelles Wachstum und führen nicht zur Lymphdrüsenanschwellung.

1) V. A. Bd. 86. 2) Progrés méd. 1886. 3) D. m. W. 09.

Die Prognose quoad sanationem ist nicht günstig, da diese Neuralgie hartnäckig und der Therapie wenig zugänglich ist. Duchenne empfiehlt die Anwendung des faradischen Pinsels. Auch der konstante Strom kann trefflich wirken, wie ich es in einem Falle gesehen habe. Das Anbinden der Brüste erleichtert den Schmerz. Ein leichter Kompressionsverband, warme Bedeckung, narkotische Salben etc. können ebenfalls schmerzlindernd wirken. Die Bepinselung der Brustwarze mit einer starken Kokainlösung hat zuweilen einen palliativen Einfluß. Über die medikamentöse Behandlung ist zu dem bekannten nichts hinzuzufügen. Nägeli empfiehlt eine Art von Dehnung der Drüse.

Die Neuralgia lumbalis.

Man pflegt sie zu scheiden in die der kurzen und die der langen Lendennerven. Erstere sind die die Lenden-, Gesäß-, Unterbauch-, Leisten- und einen Teil der Genitalgegend versorgenden, nämlich der Ileo-hypogastricus, Ileo-inguinalis, der Genitocruralis mit seinen beiden Zweigen; Spermaticus externus und Lumbo-inguinalis. Die in diesen Nerven sitzende Neuralgie wird auch als Neuralgia lumbo-abdominalis bezeichnet. Die langen Lendennerven sind: der Cutaneus femoris anterior lateralis, der N. cruralis und obturatorius. Jeder dieser Nerven kann von Neuralgie befallen werden, am häufigsten ist es der N. cruralis.

Die Neuralgia lumbo-abdominalis kennzeichnet sich durch Schmerzen, die von der Lendengegend nach der Gesäß- und unteren Abdominalgegend, in die Leistenbeuge, ins Scrotum und ev. in den Samenstrang ansstrahlen. Auch der oberste Bezirk an der Vorderfläche des Oberschenkels kann noch betroffen sein. Bald ist dieser, bald jener Nervenzweig vornehmlich affiziert. Druckpunkte finden sich neben den Lendenwirbeln, oberhalb der Crista ossis ilei, neben der Linea alba, am Leistenkanal, Scrotum etc. Kutane Hyperästhesie ist zuweilen vorhanden, auch Herpes zoster gehört zu den nicht seltenen Begleiterscheinungen. Krampfartige Anspannung der Bauchmuskeln, Kremasterkrampf wird gelegentlich auf der Höhe des Paroxysmus beobachtet, auch Erbrechen. Da sich die Schmerzen beim Gehen steigern, vermeiden es die Kranken überhaupt zu gehen, oder gehen sehr vorsichtig, langsam, mit möglichst geringer Bewegungsexkursion. Sexuelle Erregung, selbst Ejaculatio seminis, vermehrter Harndrang wird unter den seltenen Symptomen angeführt.

Die Kruralneuralgie kann sich auf den N. cutaneus femor. ant. lateralis beschränken, der Schmerz sitzt dann an der Außenfläche des Oberschenkels bis zum Kniegelenk herab, ein Druckpunkt findet sich an der Spina ant. sup. ossis ilei. Nach Influenza sah ich diese Neuralgie zweimal, einmal nach Gonorrhoe und Rheumatismus articulorum acutus entstehen. (Siehe auch Meralgia paraesthetica S. 600.)

Ist der N. cruralis betroffen, so folgt der Schmerz dem Verlauf dieses Nerven und seiner Zweige, besonders dem N. cut. femor. ant. med. und internus, sowie dem N. saph. major, geht also an der Innenfläche des Unterschenkels herab bis zum inneren Fußrand. Schmerzpunkt über dem N. cruralis in der Leistenbeuge, zuweilen auch im Verlauf des N. saph. major. Die Schmerzen werden durch Bewegungen des

Beines gesteigert, namentlich durch die Streckung des Oberschenkels, so daß der Kranke ihn gewöhnlich gebeugt hält. Vasomotorische Störungen, Hyperidrosis und Herpes sind auch bei dieser Neuralgie nicht ungewöhnlich. Parästhesien und besonders Anästhesie und Areflexie machen es aber wahrscheinlich, daß ein organisches Leiden zugrunde liegt.

Am seltensten ist die *N. obturatoria*; die Schmerzen verlaufen in der Bahn des *N. obturatorius* vom Foramen obturat. an der medialen Fläche des Oberschenkels herab bis in die Kniegegend.

Alle diese Formen von Neuralgie sind mit Vorsicht zu diagnostizieren. In der Mehrzahl der Fälle hat sie eine symptomatische Bedeutung. Besonders sind es Geschwülste an den Lendenwirbeln und im Becken, welche längere Zeit durch eine Neuralgia lumbo-abdominalis oder cruralis verdeckt werden können. Nur die genaueste Untersuchung, die nicht allein in Palpation durch die Bauchdecken besteht, sondern auch per anum et vaginam vorzunehmen ist, sowie die Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen kann vor groben Irrtümern in der Diagnose schützen; desgleichen wird die Annahme der Neuralgie hinfällig, wenn ausgesprochene Ausfallserscheinungen — atrophische Lähmung, Westphalsches Zeichen, Anästhesie etc. — hinzutreten; ich habe noch vor kurzem einen solchen Fall gesehen, in welchem ich anfangs eine Neuralgie anzunehmen geneigt war.

Unter den Ursachen der idiopathischen Formen werden Erkältung, Überanstrengung, Trauma, Stuhlverstopfung, Masturbation, Affektionen der Geschlechtssphäre hervorgehoben. Die Neuralgia diabetica lokalisiert sich nicht selten im Gebiet des Cruralis und Obturatorius, doch liegt gewöhnlich Neuritis zugrunde (s. S. 598; vgl. auch die Notizen über das sog. intermittierende Hinken im nächsten Kapitel). Die Neuralgie kann sich an Erkrankung des Hodens, der Urethra anschließen, ob auf reflektorischem Wege oder durch Vermittlung einer Neuritis ascendens, steht dahin. Ebenso sollen Verletzungen des Fußgelenks, Distorsion im Sprunggelenk gelegentlich zu einer Neuralgie im Gebiet des *N. saphen. major* führen. Die *N. obturatoria* wird meist durch Druck und Zerrung des Nerven bei *Hernia obturat.* hervorgerufen.

Von der Neuralgia ileolumbalis bei Aneurysmen der Aorta descendens handelt die These von Roux (Paris 07).

Die Prognose der idiopathischen Neuralgia lumbalis ist keine ungünstige. Namentlich bei jugendlichen und kräftigen Individuen darf man auf volle Heilung rechnen. Bezüglich der Therapie ist auf den allgemeinen Teil und das folgende Kapitel zu verweisen. In einem Falle, in welchem ich eine hartnäckige Kruralneuralgie auf die bestehende Skoliose zurückführen zu können glaubte, erzielte ich durch Verordnung eines entsprechenden Korsetts einen durchgreifenden Erfolg.

Neuralgia ischiadica, Ischias. (*Malum Cotunnii*.)

Als Ischias wird die Neuralgie bezeichnet, die von den Nerven des Plexus sacralis den Ischiadicus und seine Äste, nicht selten auch den *N. cut. femoris posterior* betrifft und sich ausnahmsweise auf andere Wurzeln des Plexus lumbosacralis ausbreitet.

Das Leiden ist sehr verbreitet. Männer befällt es weit häufiger als Frauen, besonders die im mittleren Lebensalter stehenden. Auch im höheren Alter ist die Ischias nicht selten, während sie das Kindesalter so gut wie ganz verschont.

Es muß vorausgeschickt werden, daß, wenn es überhaupt schwierig ist, zwischen der Neuralgie und der Neuritis eine scharfe Grenze zu ziehen, dies ganz besonders für die uns hier beschäftigende Form gilt. Es ist zweifellos, daß den Symptomen der Ischias häufig eine leichte Neuritis des Ischiadicus zugrunde liegt*), die gelegentlich einen solchen Grad erreicht, daß auch die klinischen Erscheinungen den neuritischen Prozeß verraten. In der großen Mehrzahl der Fälle fehlen zwar diese Zeichen, aber es steht fest, daß alle Übergangsstufen zwischen der Neuralgie und der typischen Neuritis vorkommen. Wir werden deshalb auch in bezug auf die Ätiologie eine konsequente Scheidung nicht vornehmen können, sondern haben unter den Ursachen der Ischias manche Momente anzuführen, die nach unserer Vorstellung eine mechanische Läsion des Nerven und einen Entzündungsprozeß in diesem bedingen.

Die neuropathische Anlage erhöht zwar auch die Disposition für dieses Leiden, indes spielt sie hier kaum eine so hervorragende Rolle wie bei den übrigen Neuralgien. Die Ischias befällt ziemlich häufig Individuen, die bis da ganz gesund waren, kräftige und fettleibige nicht seltener als magere. Sie kann sich auf dem Boden der Gicht (Gowers, Hyde¹⁾) — nach diesem Autor ist sie sogar eine der häufigsten Ursachen — und des Diabetes mellitus (Worms²⁾, Ziemssen³⁾, Lagardère⁴⁾) entwickeln. Die doppelseitige Ischias ist nicht selten diabetischen Ursprungs. Die Beziehung zur Syphilis ist weniger sichergestellt, wenn man davon absieht, daß zuweilen Gummigeschwülste im Nerven konstatiert worden sind, doch ist von der Ischias syphilitica auch in der neueren Literatur noch viel die Rede. Meist handelt es sich da jedoch um eine von den Meningen auf die entsprechenden Wurzeln übergreifende spezifische Erkrankung (s. u.). Die tuberkulöse Ätiologie, wie sie von einigen französischen Forschern angenommen wird, scheint uns für die echte Ischias zweifelhaft. Die chronische Intoxikation (Alkohol, Blei und andere metallische Gifte) kann diese Neuralgie hervorbringen. Sie tritt zuweilen im Gefolge der akuten Infektionskrankheiten auf, selbst an die Gonorrhoe kann sie sich anschließen (Fournier, Lesser). Zweifellos entsteht sie in manchen Fällen im Gefolge eines Muskelrheumatismus, der von den Lendenmuskeln ausgeht; auch echt-myositische Prozesse können einen auf den Ischiadicus übergehenden Entzündungsprozeß in dem Nachbar-

*) Anatomische Untersuchungen sind nur in vereinzelten Fällen, so von Gubler-Robin, Leudet, Hunt (Amerie. Med. 05), Thomas (R. n. 05) ausgeführt worden, auch gab die chirurgische Behandlung mehrfach Anlaß zur Betrachtung des bloßgelegten Nerven. Dabei war das Ergebnis entweder ein negatives oder es fiel die Schwellung, zuweilen auch die Verdickung des Epineuriums auf. Der mikroskopische Befund war in den wenigen Fällen, in denen die Untersuchung ausgeführt wurde, ein negativer (der unbedeutender oder konnte, wie bei Thomas, für die Beurteilung der reinen typischen Ischias kaum verwertet werden.

1) Lancet 1896. 2) Gaz. méd. 1880. 3) M. m. W. 1885. 4) Thèse de Paris 02.

gewebe anfachen. — Unter den Ursachen der Ischias nehmen einen hervorragenden Platz die Erkältungen ein. Unmittelbar nach einer Erkältung — besonders gefährlich ist in dieser Hinsicht das Sitzen auf kalter, nasser Unterlage — sieht man das Leiden entstehen. Traumen sind ebenfalls von großer Bedeutung. Abgesehen von den direkten Verletzungen des Nerven sind hier anzuführen: die Kontusion der Gesäßgegend, der Fall auf die Hüfte, das Gesäß etc. Selbst das Sitzen auf harter Unterlage kann bei mageren Personen die Ischias erzeugen. Berufsmäßige Überanstrengung der Beine wird ebenfalls beschuldigt (Seeligmüller).

Ist der Ischiadicus resp. sein Wurzelgebiet im Becken einer Kompression ausgesetzt, so äußert sie sich häufig zuerst durch die Erscheinungen der Ischias: Beckentumoren, der Uterus gravidus, der Kopf des Kindes, ausnahmsweise selbst Retroflexio uteri (Offergeld¹⁾) etc. etc. können in dieser Weise wirken. Auch die mechanischen Läsionen, denen der Plexus sacralis unter der Geburt ausgesetzt ist, namentlich die Applikation der Zange, können Ischias bedingen. Selbst auf den komprimierenden Einfluß harter Kotmassen ist sie zurückgeführt worden. Venöse Stauungen im Becken, in den die Sakralnerven begleitenden Venenplexus resp. in der Scheide des Ischiadicus selbst können nach den Erfahrungen von Quenu²⁾ u. A. Ischias — „sciatique variqueuse“ — hervorrufen. Ich habe einzelne Fälle auch nicht anders deuten können. Entzündliche Prozesse im Becken, besonders die Perimetritis, können das Ischiadicusgebiet in Mitleidenschaft ziehen.

Meist ist das Leiden einseitiges. Die doppelseitige Ischias ist in der Regel eine symptomatische, d. h. durch Erkrankungen des Rückenmarks, Tumoren der Wirbelsäule, des Kreuzbeins und Beckens oder durch konstitutionelle Erkrankungen (besonders Diabetes) bedingt; doch kann auch die idiopathische Ischias beide Seiten befallen.

Symptome. Die Beschwerden treten gewöhnlich nicht sofort in ganzer Heftigkeit auf, sondern steigern sich im Verlauf von Tagen oder Wochen. Anfangs hat der Kranke nur eine unangenehme ziehende Empfindung an der Hinterfläche des Oberschenkels oder ausschließlich in der Gesäß- und Lendengegend, die aber bald in einen starken, stechenden, reißenden, bohrenden, selbst blitzartigen Schmerz übergeht, der die Extremität in der Regel von oben nach unten durchzieht oder durchfährt. Diese Schmerzen folgen dem Verlauf des N. ischiadicus, beginnen in der Gesäßgegend, dort, wo er aus dem Foramen ischiadicum hervortritt oder höher, ziehen, etwa der Mittellinie des Oberschenkels entsprechend, an der Hinterfläche herab und gehen nun in die Bahn des N. peroneus und seiner Zweige oder in die des Tibialis posticus über. Sie können so auf den ganzen Unterschenkel und Fuß — mit Ausnahme der vom N. cruralis resp. Saphenus major versorgten inneren Partien*) — übergehen oder sich auch auf einen Abschnitt der Extremität be-

¹⁾ D. m. W. 06. ²⁾ Arch. d. Neurol. XXXIII, Traité de Chir. II und Gaz. des hôp. 1892.

*) Die Angabe Ehrets, daß der der Ischias zugrunde liegende Prozeß meist auch den Cruralis beteilige, kann ich keineswegs bestätigen, doch ist es zuzugeben, daß dieser Nerv zuweilen mitergriffen ist. Noch weiter wie Ehret geht Thomayer (Casop. lek. 05).

schränken. Meistens halten sie sich an den Verlauf eines Nerven, so daß der Kranke die gesamte Schmerzbahn mit dem Finger verfolgen kann. Auch der Cut. fem. post. ist häufig mitbetroffen, manchmal beschränkt sich die Neuralgie ausschließlich auf dieses Gebiet. Nur in vereinzelten Fällen werden die Plantarnerven allein befallen. Diese Neuralgia plantaris kann besonders heftige Schmerzen verursachen (Romberg).

Die Schmerzen werden in die Haut oder in die Tiefe verlegt. Sie treten entweder überhaupt nur in Anfällen auf oder exazerbieren anfallsweise und namentlich in der Nacht. Sie werden durch Druck, Bewegungen und unbequeme Lage hervorgerufen und gesteigert. So ist auch das Gehen in der Regel erschwert. Die Patienten suchen das kranke Bein dabei möglichst zu entlasten, indem sie sich wesentlich auf das gesunde stützen, besonders vermeiden sie die Bewegungen, die zu einer Zerrung des Ischiadicus führen, also die Flexion des Oberschenkels bei gestrecktem Knie oder die Streckung des Unterschenkels bei gebeugter Hüfte. In der Regel wird das Bein in Hüfte und Knie ein wenig gebeugt und in der Hüfte abduziert gehalten, während der Fuß den Boden nur leicht berührt.

Nicht selten entwickelt sich — nach den Beobachtungen von Largelette, Albert¹⁾, Nicoladoni²⁾ u. A. — eine Skoliose der Lendenwirbelsäule (Ischias scoliotica, neuropathische Skoliose), indem diese nach der gesunden Seite konkav ausgebogen wird (Fig. 278). Das Zustandekommen dieser gekreuzten Skoliose hat verschiedene Deutungen erfahren. Man hat angenommen, daß sie eine Folge des Bestrebens sei, das kranke Bein zu entlasten, deshalb werde der Schwerpunkt nach der gesunden Seite verlegt. Andere (Schüdel³⁾, Kocher, Gussenbauer⁴⁾) glaubten, daß der Sacrolumbalis der kranken Seite entspannt und gedehnt werde, um einen durch ihn tretenden, bei Ischias beteiligten, sensiblen Zweig zu schützen, oder daß Patient instinktiv die Zwischenwirbellöcher erweiterte und dadurch den Druck auf die austretenden Wurzeln vermindere (Nicoladoni). Ehret⁵⁾ betrachtet die Skoliose als eine Folge der Stellungsveränderungen, welche das Bein sowie das Becken erfahren. Durch das instinktive Bestreben des Kranken, den affizierten Nerven zu entspannen, wird das Bein der kranken Seite im Hüftgelenk flektiert, abduziert und auswärts rotiert, das Becken



Fig. 278. Scoliosis bei Ischias sinistra. (Eigene Beobachtung.)

¹⁾ Wien. med. Presse 1886. ²⁾ Ebenda. ³⁾ Langenbecks Arch. Bd. 38. ⁴⁾ Prag. med. Woch. 1890. ⁵⁾ Mitt. aus d. Grenzgeb. IV und XIII und „Ischias scoliotica“, eine krit. Studie. Wien und Leipzig 1897.

auf dieser gesenkt, so daß sich der sog. Plankenabstand — Entfernung zwischen Darmbeinkamm und falschen Rippen — hier vergrößert. Eine ähnliche Auffassung vertritt Lorenz¹⁾. Diesen Anschauungen steht die von Mann²⁾ gegenüber, welcher in einer Parese des Erector trunci der kranken Seite die Ursache der Skoliose sieht. Ferner wurde die Hypothese aufgestellt, daß Patient durch diese Haltung den Druck des unteren Randes des M. pyriformis auf den Ischiadicus zu vermindern suche (Lesser) etc. Seiffer³⁾, Krecke⁴⁾ u. A. schließen sich im wesentlichen Ehret an. Auf eine Beteiligung des M. ileopsoas will Plate⁵⁾ die Erscheinung zurückführen.

Es kommt übrigens auch eine Skoliose nach der leidenden Seite (homologe Skoliose nach Brissaud) vor, die auf einen Krampf resp. einen Reflexspasmus im Erector trunci der gleichen Seite bezogen worden ist. Die Kontraktur dieses Muskels ist zuweilen deutlich wahrzunehmen und nicht zu verwechseln mit einem einfachen Hervortreten des Muskelbauchs, welches bei gekreuzter Skoliose durch die Torsion der Wirbelsäule bedingt wird. Eine alternierende Skoliose beschrieb Remak⁶⁾; auch Seiffer sah sie, desgleichen Meige. Stein⁷⁾, der für ihre Entstehung eine besondere Erklärung gibt, weist auf einen typischen Druckpunkt hin, der sich bei Ischias scoliotica zwischen Symphysis sacroiliaca und Spina post. sup. oss. ilii fände. — Sehr viel seltener entwickelt sich eine Kyphose.

Ehret macht weiter darauf aufmerksam, daß infolge der Senkung des Beckens auf der kranken Seite die Glutäalfalte viel tiefer stehe und die Analfalte (die senkrechte Falte zwischen den beiden Hinterbacken) schief verlaufe, d. h. mit ihrem oberen Teile nach der kranken Seite geneigt sei. Auch beim Sitzen nehmen die Patienten eine eigentümliche Haltung an, sie sitzen auf dem Tuber ischii der gesunden Seite, um den kranken Ischiadicus vor Druck zu schützen.

In schweren Fällen sitzt der Kranke am Rande des Stuhls, bringt den Rücken weit nach hinten, um den Winkel zwischen Obersehenkel und Rumpf zu einem möglichst stumpfen zu machen. Beim Aufstehen vom Stuhl rückt er so weit wie möglich nach vorn, stellt die Füße, besonders den der kranken Seite, möglichst zurück und bringt sich erst dann langsam empor (Ehret). Beim Bücken stellt er das kranke Bein möglichst nach hinten, während die Beugebewegung nur im gesunden ausgeführt wird. Besonders schwer wird es dem an Ischias Leidenden, auf der Erde zu sitzen, er sitzt da nicht wie der Gesunde auf den Tuber ischii, sondern auf dem Kreuzbein. Auch im Liegen machen sich die oben geschilderten Stellungsanomalien des Beines: die Abduktion, Flektion und Auswärtsrollung bemerklich. — Es ist jedoch zu berücksichtigen, daß diese Abnormitäten der Haltung, die besonders eingehend von Ehret studiert worden sind, nur in den schweren Fällen deutlich ausgesprochen sind und auch da nicht immer in gleicher Ausbildung hervortreten. Vgl. zu der Frage der Ischias scoliotica auch das Sammelref. von Oberndörffer (C. f. Gr. 06).

Langes Sitzen und Liegen wird gewöhnlich nicht ausgehalten. Schmerzauslösend wirkt vor allem das Husten, Niesen und Pressen — Akte, die deshalb ängstlich vermieden werden, doch trifft auch das nicht immer zu.

Beim Bücken vollzieht sich die Bewegung nicht in der unteren Lendenwirbelsäule, sondern in den Hüftgelenken, die Lendenwirbel können sogar in lordotischer Haltung bleiben (Erben, N. C. 08).

¹⁾ D. m. W. 05. ²⁾ A. f. kl. M. Bd. 51. ³⁾ Charité-Annalen 1900. ⁴⁾ M. m. W. 1900. ⁵⁾ D. m. W. 11. ⁶⁾ D. m. W. 1892. ⁷⁾ Z. f. orthop. Chir. 10.

Der N. ischiadicus ist nur ausnahmsweise in seinem ganzen Verlauf schmerzhaft bei Druck; meistens findet sich eine Anzahl von Druckpunkten, am konstantesten sind die folgenden: einer neben der Spina ilei post. sup., einer über der Austrittsstelle des Nerven aus dem Foramen ischiad. majus, einer am unteren Rande des Gluteus maximus zwischen Trochanter und Tuber ischii, einer in der Mitte der Kniekehle, ein weiterer unterhalb des Capitulum fibulae, häufig auch Malleolarpunkte usw. Zuweilen läßt sich eine Druckempfindlichkeit der Sakralnerven per anum oder vaginam nachweisen. Es gibt indes auch Fälle, in denen Druckpunkte völlig fehlen. Auf die Druckempfindlichkeit des Dornfortsatzes des fünften Lumbalwirbels wird von Gara Gewicht gelegt. Raimist¹⁾ fand die Erscheinung ebenfalls, besonders bei Druck gegen den Dornfortsatz von der kranken Seite her. Auch bei Druck in die Abdominalgegend seitlich vom Nabel läßt sich oft ein entsprechender Schmerzpunkt feststellen (Gara). — Die Empfindlichkeit des Nerven kann man noch auf eine andere Weise demonstrieren: Während der Kranke liegt, wird das im Knie gestreckte Bein im Hüftgelenk flektiert; gewöhnlich stellt sich schon ein Schmerz an der Hinterfläche des Oberschenkels resp. in der Glutäalgegend ein, wenn das Bein etwa 1—1½ Fuß hoch erhoben ist, manchmal erst, wenn es einen Winkel von 90—100° mit dem Becken bildet; dieser Schmerz schwindet aber sofort wieder, wenn nunmehr der Unterschenkel gegen den Oberschenkel gebeugt wird, er beruht also auf der Dehnung des N. ischiadicus. Dieses Ischias-Phänomen (Laségue²⁾) ist von hohem diagnostischen Werte. Man kann es auch an dem sitzenden Patienten hervorrufen, dadurch, daß der Unterschenkel in die extreme Streckstellung gebracht wird. Zuweilen macht es sich auch am Bein der gesunden Seite geltend (Fajersztain).

Die Sensibilität ist gewöhnlich nicht beeinträchtigt, ausnahmsweise ist das Gefühl im Gebiet des Tib. posticus oder Peroneus ein wenig abgestumpft.

Eingehender haben sich mit der Frage Dubarry (Thèse de Bordeaux 02/03), Gauckler-Roussy (R. n. 04), Lortat-Jacob et Sabareanu (Revue de méd. 05 u. 06, Presse méd. 06), Camus (Étude de Nevropath. sur les Radiculites. Paris 08) sowie Stursberg (M. m. W. 10) beschäftigt. Bei dieser Wurzelischias finden sich Sensibilitätsstörungen in der Gesäßgegend und an der Hinterfläche des Oberschenkels, deren Verbreitung den Innervationsgebieten der Sakral- (zuweilen auch der Lumbal-) Wurzeln entspricht. Die Form unterscheidet sich auch sonst von der echten Ischias durch die häufig vorhandene Schmerzhaftigkeit der Wirbelsäule, durch die hier öfter vorkommende Entwicklung von troph. Störungen (Herpes, mal perforant, Muskelatrophie) und motor. Ausfallserscheinungen etc. Meist liegt Lues zugrunde und die Liquoruntersuchung kann zur Feststellung der entsprechenden Reaktionen führen. S. zu der Frage ferner Dejerine-Regnard und Sieard (R. n. 12). Auch auf dem Boden der Tuberkulose kann sich das Leiden entwickeln (s. z. B. Tinel-Gastinel, R. n. 11). Dejerine-Tinel (R. n. 09), die in einem derartigen Falle den Weichselbaumschen Meningococcus fanden, wollten die Affektion als Abortivform der Zerebrospinalmeningitis deuten. Das Laséguesche Symptom gehört auch zum Bilde der Wurzelischias. Wo jedoch die Zeichen einer Wurzelkompression vorliegen, sollte man die Diagnose Ischias nicht stellen.

Die Sehnenphänomene sind am kranken Bein meistens gesteigert, zuweilen auch am gesunden, doch kann das Achillessehnenphänomen auf

1) N. C. 09. 2) Arch. gén. de Méd. 1864. Ferner Beurmann, Arch. de Physiol. 1884.

Seite der Ischias schwinden (Sternberg, Babinski¹⁾, Sarbó²⁾). Namentlich ist das die Regel bei der schwereren neuritischen Form des Leidens. In vielen Fällen ist mir eine Erschlaffung und abnorm leichte Verschieblichkeit der Achillessehne aufgefallen. Sie erscheint dann wie eingesunken und verschmälert (Fig. 279).

Hier und da beobachtet man fibrilläres Zittern und bei längerer Dauer des Leidens eine leichte Atrophie der Muskeln. Finden sich jedoch qualitative Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit (partielle EaR), so liegt Neuritis vor. Vasomotorische Störungen sind ungewöhnlich, ebenso Herpes. Eine fleckweise Abkühlung der Haut wird aber von Erben³⁾ als häufige Erscheinung angeführt. Auf der Höhe des Paroxysmus



Fig. 279. Erschlaffung und Verschmälierung der rechten Achillessehne bei Ischias dextra.
(Eigene Beobachtung)

kann der Schmerz in andere Nervenbahnen, selbst in die des Plexus lumbalis ansstrahlen, auch können sich Muskelspannungen und sogar klonische Krämpfe der Beine einstellen, sowie ferner Symptome beobachtet worden sind, die auf eine Ausbreitung des Prozesses auf den Plexus und darüber hinaus hinweisen, z. B. Parese des Glutaeus maximus, der Bauchmuskeln. Immerhin ist das recht selten und steht mit der Annahme einer reinen unkomplizierten Ischias nicht im Einklang.

In einzelnen Fällen hat man Glykosurie im Verlauf der Ischias konstatiert (Braun, Schiff). Auch Polyurie soll vorkommen (Debove). Die Ischias gonorrhoeica zeichnet sich nach Fournier und Lesser durch das foudroyante Auftreten der Schmerzen, den raschen Verlauf und ein zuweilen vorhandenes intermittierendes Fieber aus.

¹⁾ Gaz. des hôp. 1896. ²⁾ Der Achillessehnenreflex, Perlin 03. ³⁾ W. kl. W. 1894.

Auf eine Komplikation möchte ich besonders hinweisen: Im Verlauf der Ischias kann sich — nicht allein bei hysterischen Frauen, sondern auch bei Männern, die vorher gesund waren — eine Reflexneurose entwickeln, die sich durch Schwäche, Zittern, Parästhesien, sensible und sensorische Störungen vom Typus der hysterischen Hemianästhesie in der ganzen, dem Sitz der Ischias entsprechenden Körperhälfte kennzeichnet.

Differentialdiagnose. Die Ischias ist ein Leiden, welches entschieden zu häufig diagnostiziert wird. Manche Ärzte gehen so weit, für jeden Schmerz, der sich auf ein Bein beschränkt, die Diagnose Ischias zu verwerthen. Die charakteristischen Merkmale: die in der Bahn des Ischiadicus verlaufenden Schmerzen, die Druckpunkte, die Schmerzhaftigkeit bei Dehnung des Nerven, die darauf basierende Bewegungsstörung etc. etc. sind oben hervorgehoben. Besonders ist auch die negative Seite zu betonen: das Fehlen von Lähmung, ausgesprochener Anästhesie, degenerativer Atrophie etc. Eine prägnante Gefühlsabstumpfung, besonders aber eine mit Entartungsreaktion einhergehende Atrophie, wie sie z. B. von Nonne¹⁾, Guinon-Parmentier²⁾ und Charcot beschrieben wurde, deutet auf Neuritis, die da, wo sie zu erkennen ist, von der Neuralgie getrennt werden soll. Auch das Fehlen des Achillessehnenreflexes auf der entsprechenden Seite spricht zugunsten der Neuritis.

Die bei Rückenmarksaffektionen auftretenden Schmerzen beschränken sich fast niemals für längere Zeit auf den Ischiadicus einer Seite. Auch dokumentieren sie sich durch anderweitige Symptome: Lähmung der Extremitätenmuskulatur, Blasenschwäche etc. etc.

Erkrankungen des Hüftgelenks äußern sich durch Schmerzen in der Hüfte und im Kniegelenk, die nicht den Nervenbahnen folgen; auch sind die Bewegungen im Gelenk schmerzhaft, besonders das Einstoßen des Kopfes in die Pfanne etc. Hoffa weist darauf hin, daß bei Arthritis deformans der Kranke die Beine nicht spreizen kann, während bei Ischias die Abduktion unbehindert ist. Petré³⁾, der die Frage ebenfalls behandelt, hebt hervor; daß beim morbus senilis coxae das Gehen besonders im Beginn schmerzhaft sei und nachher leichter werde etc.

Bezüglich der Symptome der nervösen Koxalgie siehe das Kapitel Hysterie. Beim Rheumatismus der Lendenmuskeln (Lumbago etc.) verbreiten sich die Schmerzen in diffuser Weise, vorwiegend im Bereich der unteren Lendenwirbel und zur Seite derselben, es fehlen die Nervendruckpunkte, während das Kneifen der Muskeln und der Druck auf ihre Ansätze meist schmerzhaft empfunden wird.

Beachtenswert sind die Angaben von Erben (Beitr. z. Chir. 1898 u. M. Kl. 11) über Wesen und Diagnose des Lumbago, den er auf eine Zerrung der Wirbelgelenke zurückführt.

Ferner hat Minor (D. m. W. 1898) auf Unterschiede hingewiesen, die sich in der Art des Sich-Emporrichtens geltend machen. Bei Lumbago bringt der Kranke, der sich vom Boden aufrichten soll, die Hände nach vorn, stützt sich mit diesen zunächst auf den Boden und bringt sich dann weiter empor, etwa wie die an Dystrophie leidenden Individuen (S. 310). Dem stellt Minor die Hinterpose bei Ischias gegenüber, d. h. bei Ischias setzt Patient die Hände immer zuerst nach hinten, schiebt dann das Becken langsam nach hinten, indem er die Knie beugt, die Fußsohlen unter die Gesäßgegend und die so flektierte Unterextremität in den zwischen den Handflächen befind-

1) B. k. W. 1887. 2) Arch. de Neurol. 1890. 3) R. of N. 09.

lichen Raum bringt, darauf stößt er sich mit der einen Hand vom Boden ab, während er mit der anderen in der Luft balanciert. — Diese Schilderung ist auch nach unseren Erfahrungen zwar im großen und ganzen zutreffend, doch kommen in einzelnen Abweichungen von diesem Schema vor, und darf man nicht zu viel Gewicht darauf legen.

Es gibt eine *Hyperaesthesia plantaris*, die nicht mit Ischias konfundiert werden darf. Sie beruht auf Neuritis der Sohlenerven, z. B. bei Alkoholisten, auf gichtischen Ablagerungen oder ist ein hysterisches Leiden.

Der Plattfuß kann auch zu schmerzhaften Empfindungen in der Oberschenkel-Hüftgegend führen (Ehrmann), die aber von der Ischias zu unterscheiden sind. Pal¹⁾ ist der Meinung, daß der Platt- und Knickfuß zu Ischialgie und auf diesem Wege zur Skoliose führen könne. Bei Hämorrhoidariern, bei Personen, die an Krampfadern leiden, kommen Schmerzen unbestimmter Natur und Verbreitung in den Beinen vor, die wohl auf die Reizung der sensiblen Nerven in der Peripherie, vielleicht auch auf Venenerweiterung im Wirbelkanal und Druck der Varizen auf die austretenden Wurzeln innerhalb der Foramina intervertebralia resp. sacralia zurückzuführen sind, doch können die Beschwerden ganz denen der Ischias entsprechen (s. o.). Bei den durch Kompression des Nerven hervorgerufenen ischiadischen Schmerzen sollen die Druckpunkte gewöhnlich fehlen; auch stellen sich im weiteren Verlauf die Zeichen einer Leitungsunterbrechung im Nerven ein; vor allem muß eine genaue Untersuchung der Beckenorgane (auch per vaginam et rectum), die nie veräußert werden sollte, Aufschluß geben.

Die hysterische Ischias ist aus dem unbestimmten Charakter der Schmerzen und ihrer Lokalisation sowie aus dem Einfluß psychischer Momente zu erkennen; in einem unserer Fälle dieser Art schwand das hartnäckige Leiden nach einem Weinkrampf.

Ich habe übrigens zahlreiche Fälle gesehen, in denen hysterische oder neurasthenische Individuen ihren Schmerz genau in das Ischiadikusgebiet verlegten, die objektiven Zeichen der Ischias fehlten oder nur angedeutet waren, während die Intensität der Schmerzen als eine beträchtliche geschildert wurde, so daß man zweifelhaft blieb, ob man eine hysterische Ischias oder eine echte Ischias, gesteigert durch die hysterische Hyperästhesie, diagnostizieren sollte.

In differentialdiagnostischer Hinsicht ist noch besonders auf das intermittierende Hinken (*Clandication intermittente*) hinzuweisen. Der Zustand ist zuerst bei Pferden beobachtet worden (Bonley). Charcot²⁾ hat ihn dann auch beim Menschen geschildert. Es handelt sich um Taubheitsgefühl, Ermattung und Schmerz, die sich beim Gehen in einem Bein oder in beiden Beinen einstellen und mit der Anstrengung steigern,

¹⁾ M. m. W. 10. S. zu der Frage des Platt- und Knickfußes Hoffa, Simon (D. milit. Z. 10). Muskat, Tausch (M. m. W. 09).

²⁾ Comptes rendus et Mém. de la Soc. d. Biol. 1858, Gaz. méd. de Paris 1859, ferner Progrès méd. 1887. Weitere Lit.: Erb, Z. f. N. XIII; Goldflam, D. m. W. 1895, N. C. 01 und 03; Oppenheim, Z. f. N. XVII; Erb, Verhandl. d. Kongr. f. inn. Med. 04; derselbe, M. m. W. 04, Z. f. N. XXIX und XXX, Mitt. aus den Grenzgeb. IV, D. m. W. 06; Higier, Z. f. N. XIX; Hagelstam, Z. f. N. XX; Saenger, N. C. 01; Idelsohn, Z. f. N. XXIV und XXXII; Zeege-Manteuffel, Mitt. aus Grenzgeb. X; Bing, Beiheft d. M. Kl. 07; Goldstein, N. C. 08, Tobias, M. Kl. 09, Köhler, C. f. Gr. 09 Sammelref.; Goldflam, N. C. 10, Muskat (N. C. 10) schlägt die Bezeichnung Gangstockung vor; Oppenheim, Z. f. N. Bd. 41; Erb, M. m. W. 10 u. 11.

so daß das Gehen erst erschwert und dann — manchmal schon nach $\frac{1}{4}$ Stunde oder gar nach wenigen Minuten oder selbst wenigen Schritten — ganz unmöglich wird, während in der Ruhe die Beschwerden schwinden, so daß der Kranke nach einer Pause wieder gehen kann. Nur in den späteren Stadien kommt es vor, daß auch in der Ruhe einmal ein Schmerzanfall sich einstellt, oder daß diese sogar dauernd bestehen. Die Empfindungen werden bald in das ganze Bein verlegt, bald nur in einzelne Abschnitte, wie die Wade, den Oberschenkel, seltener in eine bestimmte Nervenbahn. Wiederholt wurde von meinen Patienten betont, daß sich die Beschwerden nur beim Gehen im Freien, nicht im Hause einstellten (s. u.). Fast immer sind vasomotorische Störungen vorhanden: Zyanose, Blässe, Kältegefühl. Namentlich stellen sie sich beim Gehen ein. Ich empfehle, den Patienten eine Weile gehen zu lassen und dann schnell die Planta pedis zu betrachten, sie erscheint auf der kranken Seite dann in der Regel wachsbleich. Auch bei wiederholten Bewegungen (Beugung und Streckung) in der Rückenlage kann sich der Schmerz und die Verfärbung einstellen, wie das von Kahn und besonders von Öhler und Goldflam betont wurde. Ödem als Begleiterscheinung sah ich einigemale. Die durch Fingerdruck erzeugte lokale Blutleere gleicht sich ungewöhnlich langsam aus (Zoege-Mantentffel). Auch leichte Hypästhesie wird zuweilen an den Zehen oder der Planta pedis gefunden. Die Sehnenphänomene verhalten sich im ganzen normal, das Kniephänomen kann aber auch gesteigert sein, während das Achillessehnenphänomen einigemale, so auch bei drei meiner Patienten, fehlte. Meistens war Arteriosklerose resp. Arterienverkalkung (Saenger, Holzknecht¹⁾) oder Endarteriitis obliterans nachzuweisen, und es fiel besonders die schwache oder gar fehlende Pulsation an den Arterien der betreffenden Extremität auf (Charcot, Bieganski). Während diese Autoren das Hauptgewicht auf das Fehlen der Pulsation an den großen Arterien legten, hat Erb dann durch sorgfältige Untersuchungen bewiesen, daß zu den wichtigsten und konstantesten Erscheinungen das Fehlen der Pulsation an den Fußarterien, an der A. dorsalis ped. und tib. postic. gehört. An diesen Gefäßen ist bei Gesunden der Puls fast immer zu fühlen, wenn es auch einiger Übung und Aufmerksamkeit zu dieser Feststellung bedarf. Ich gebe übrigens den Rat, sich immer erst durch das Sehen zu orientieren, da ich den Puls häufig besser mit den Augen wahrgenommen, als durch das Gefühl erkannt habe.

Rosenbuseh (B. k. W. 11) empfiehlt die Verwendung des Turgosphygmographen (Strauss) zu dieser Untersuchung. — Daß übrigens auch an der A. femoralis entsprechende Veränderungen vorkommen, hat besonders H. Schlesinger (N. C. 11) an einem größeren Materiale festgestellt.

Unter den Ursachen des Leidens werden von Erb besonders Erkältungen (forcierte Kaltwasserkuren à la Kneipp), Lues, chronische Nikotinvergiftung, Alkoholismus, Gicht beschuldigt. Seine neueren Erfahrungen haben die Bedeutung des Nikotinabusus immer mehr hervortreten lassen. Auch Goldflam spricht sich in diesem Sinne aus. Und Frankl-Hochwart²⁾ hat die Beziehungen besonders gewürdigt. Erb hat das Leiden fast nur bei Männern beobachtet, während ich auch

¹⁾ W. kl. R. 03. ²⁾ Die nervösen Erkrankungen der Tabakraucher. Wien 1912. Oppenheim, Lehrbuch der Nervenkrankheiten. 6. Aufl.

mehrere Frauen an diesem Übel behandelt habe. Nach seiner Statistik gehörten 120 Patienten dem männlichen, nur 7 dem weiblichen Geschlecht an. Die neuropathische Diathese ist schon von Erb und Brissaud berücksichtigt worden. Besonders aber konnte ich¹⁾ auf die hervorragende Rolle, welche dieses Moment in der Ätiologie spielt, hinweisen. So fand ich das Leiden sehr häufig mit Neurosen oder psychopathischen Zuständen kombiniert, ferner bei Personen, bei denen Stigmata degenerationis — markhaltige Nervenfasern an der Papille, Pigmentpapille, Bildungsanomalien der Finger etc. — auf die kongenitale Disposition hinwiesen. Meine Erfahrungen wurden von Goldflam, Higier, Idelsohn u. A. bestätigt. Damit erklärt sich wohl auch die Tatsache, daß die jüdische Rasse eine Prädisposition für dieses Leiden besitzt, und daß es zuweilen familiär auftritt. Übrigens mag auch das Mißverhältnis zwischen Konstitution und Klima — schwächliche Konstitution der jüdischen Rasse, rauhes Klima, erhebliche Kälte des russischen Winters — dabei eine Rolle spielen. Überanstrengung der Beine wird von Saenger u. A. eine ätiologische Bedeutung zugeschrieben. In dem Pes planus erblicken Pal, Idelsohn u. A. ein prädisponierendes Moment. In der Kombination von gichtischer Diathese mit der auslösenden Ursache des Müllersportes fand ich einmal die Ätiologie. Charcot bezog die Affektion auf eine durch Arteriosklerose resp. Arteriitis obliterans bedingte Verengung der großen Arterien (Iliaca, Cruralis), welche eine mangelhafte Ernährung der Muskeln verursache. Erb hat das bestätigt. Beobachtungen ähnlicher Art verdanken wir Barth, Zoega-Manteuffel, Hagelstam, Thomayer, Schmitz²⁾ u. A. Meist, jedoch keineswegs immer, finden sich die Zeichen der allgemeinen Arteriosklerose. Ich sah das Leiden bei einem Manne auftreten, den ich ein Jahr vorher an den Erscheinungen einer Enzephalomalazie der Med. obl. auf arteriosklerotischer Basis behandelt hatte. Die Kombination mit Hemiplegie habe ich ebenfalls beobachtet. Bei einem anderen meiner Patienten offenbarte sich dieser Zusammenhang dadurch, daß sich im Verlauf der Erkrankung eine Trochlearislähmung entwickelte. Schwere Veränderungen an der Muskulatur infolge obliterierender Arteriitis fand Marinesco. Oft bildet das Leiden einen Vorboten der Gangrän³⁾. Auch steht es zuweilen in Beziehung zum Diabetes, doch trifft das nur ausnahmsweise zu; so behauptet Hirschfeld, daß das Symptom des intermittierenden Hinkens fast nie der diabetischen Gangrän vorausgehe.

Ob auch ein auf vasomotorischen Störungen beruhender Arterienkrampf das intermittierende Hinken bewirken kann, ist zweifelhaft. Mit diesen Worten hatte ich mich in der 2. Auflage dieses Werkes über eine Frage geäußert, die ich auf Grund meiner neueren Erfahrungen bestimmter dahin entscheiden zu können glaube, daß es eine gutartige, auf spastischen Gefäßzuständen beruhende Form des intermittierenden Hinkens gibt, der eine materielle Erkrankung der Gefäßwand nicht zugrunde liegt. Entsprechende Beobachtungen wurden dann von A. Westphal³⁾ und H. Curschmann⁴⁾ mitgeteilt. Der Umstand, daß

¹⁾ Z. f. N. 1900, ferner Journ. f. Psych. 08, Z. f. N. Bd. 41. ²⁾ M. Kl. 10. ³⁾ B. k. W. 07. ⁴⁾ M. m. W. 07 u. 10.

*) Zoega-Manteuffel macht die bemerkenswerte Angabe, daß er diesen Ausgang fast nur bei Männern beobachtet habe.



Fig. 280. Röntgenogramm des Unterschenkels bei Claudicatio intermittens. Arteriitis obliterans.
(Nach Beck.)

die Mehrzahl meiner Beobachtungen Individuen mit neuropathischer oder psychopathischer Diathese betraf, und daß Gangrän trotz Jahre und jahrzehntelanger Dauer ausblieb, hatte mir diese Überzeugung aufgedrängt. Auch der auffällige Einfluß psychischer Vorgänge auf die Entstehung der Schmerzattacken spricht für diese Auffassung. Ferner gab ich der Vermutung Ausdruck, daß eine angeborene Enge der Arterien bzw. eine kongenitale Schwäche des Gefäßsystems, die zu seiner vorzeitigen Abnutzung führt, der Entstehung des Übels Vorschub leiste. Die Erfahrungen, die ich inzwischen gesammelt und in meiner Abhandlung über die neurovaskulären Erkrankungen mitgeteilt habe, sprechen zugunsten meiner Auffassung. Ich bin dabei zu folgendem Ergebnis gelangt: Es gibt eine minderwertige Anlage, die zugleich das Nervensystem und den Gefäßapparat betrifft. Die so veranlagten Individuen besitzen eine ausgesprochene Prädisposition zur Erkrankung an *Dysbasia angiosclerotica*. Dabei schließe ich natürlich nicht aus, daß sich die funktionelle, angiospastische Form nach kürzerem oder längerem Bestande in die organische verwandeln kann, entsprechend der Erfahrung, daß sich aus vasomotorischen Störungen ein arteriosklerotischer Prozeß bzw. eine Arteriitis obliterans entwickeln kann. So ist es denn auch in einem dieser Fälle, auf die sich meine Auffassung stützte, noch nach 15 Jahren zur Gangrän gekommen. Und in zwei anderen, in denen die Röntgenographie zunächst normalen Befund ergab, fand sich nach 2—5 Jahren Arterienverkalkung. Es ist das ein typisches Beispiel der Erkrankungen, die ich als neurovaskuläre bezeichne.

Es kommen Fälle vor, in denen es den Patienten gelingt, nach Überwindung des ersten Schmerzes längere Zeit beschwerdefrei zu gehen (Erb, ich habe das auch von einigen Patienten erfahren).

Auf eine akute lokalisierte Arterienerkrankung hat Erb (N. C. 10) vor einiger Zeit die Aufmerksamkeit gelenkt. Auch Higier (N. C. 10) bespricht diese Form; s. ferner Deutsch (W. m. W. 12, Nr. 13).

Es sei noch darauf hingewiesen, daß außer der Gangrän auch eine gutartige Geschwürsbildung bei diesem Leiden vorkommt.

Zum Nachweis der Gefäßerkrankung ist von Beck, Saenger, Holzknecht¹⁾, Hunt²⁾ u. A. die Röntgenographie angewandt worden. S. die Fig. 280 (Tafel V) u. 281.

Diese Autoren sehen in der gleichmäßigen Kalkablagerung, durch welche die Gefäße in ganzer Ausdehnung gleichmäßig doppelkonturiert hervortreten, einen Unterschied gegenüber der Arteriosclerosis. Auch nach meinen Erfahrungen spricht manches dafür, daß dieser Prozeß sich nicht mit der vulgären Form der Arteriosclerosis deckt.

Leider wird das ernste Übel immer noch viel verkannt, ich habe nur wenige Fälle gesehen, in denen die richtige Diagnose gestellt war; bei zwei meiner Patienten hatte ein berühmter Orthopäde Plattfuß diagnostiziert, der auch in geringem Grade vorhanden war, aber die Beschwerden nicht verursachte. Den Kranken war Trinken und Rauchen gestattet worden und der Zustand hatte sich so immer mehr verschlimmert. Was muß nicht alles der gute, ehrliche Plattfuß zudecken!

Die von Moskowicz (Mitt. aus d. Grenzgeb. XVII) zum Nachweis des Arterienverschlusses empfohlene Applikation des Es marsehen Schlauches könnte mit Vorsicht auch für die Diagnose des intermittierenden Hinkens verwendet werden, falls nicht die übrigen Kriterien ausreichten.

Erb hat die Bezeichnung: *Dysbasia intermittens arteriosclerotica* vorgeschlagen. Walton und Paul sprechen von *Angina cruris* (in

¹⁾ S. Fuhs und Holzknecht, W. kl. R. 03. ²⁾ Med. Record 05; ferner Freund, Wien. med. Presse 04; Bernert, W. kl. R. 04.

Analogie zur Angina pectoris). Der Name *Dysbasia angiosclerotica* trifft das Wesen der Sache.

Es ist auch zu bedenken, daß die Arteriosklerose an sich lokale Schmerzen erzeugen kann (Nothnagel, Laache, Lang, Edgren, Markwald, Lapinsky, Goldscheider).



Fig. 281. Arterienverkalkung bei Claudicatio intermittens. Röntgenographie.
(Eigene Beobachtung.)

Daß durch entsprechende Gefäßprozesse in anderen Gebieten Symptomenkomplexe ähnlicher Art an anderen Körperstellen auftreten können, ist sicher festgestellt. So gibt es eine Claudicatio intermittens des Armes, von der ich selbst mehrere Beispiele gesehen habe; bei dem einen meiner Patienten (s. die Berliner Dissertation von S. Kahn, 05) fehlte der Radialpuls auf der leidenden Seite völlig; da auch beide Beine bei ihm beteiligt waren, entstand eine Art von Triplegie unter dem Einfluß der Funktion. Beobachtungen dieser Art sind ferner von Nothnagel, Goldflam, Massaut, Wwedenski, Erb, Determann (Z. f. N. XXIX), Wandel (M. m. W. 08), Kronenberg (W. kl. W. 08), Bretschneider (B. k. W. 11) mitgeteilt worden. Bretschneider meint, daß die Sklerose des Aortenbogens reflektorisch (auf dem Wege der viszerospinalen Bahnen) eine Bewegungshemmung der Arme auslösen könne. Einen interessanten Fall beschreibt Pässler (N. C. 06). Es gibt Formen der Angina pectoris, die nach ihrer Grundlage und Symptomatologie durchaus in Analogie zu diesem Leiden treten. An den Darmarterien

kommen ähnliche Zustände vor, deren Symptomatologie besonders von Ortner dargestellt worden ist.

Von großem Interesse ist die Tatsache, daß auch die Hirnarterien zum Sitze dieses Krankheitsprozesses werden können. Die erste Beobachtung dieser Art, die ich angestellt habe, ist von Determann, dem ich den Kranken überwiesen hatte, unter anderer Auffassung beschrieben worden. Die Richtigkeit meiner Deutung hat der weitere Verlauf bestätigt. Besonders haben aber Grasset¹⁾ und Dejerine²⁾ diese Zustände beschrieben, nur geht der erstere in der Ausdehnung des Begriffes viel zu weit. S. ferner Russel, Brit. med. Journ. 09, Stertz, A. f. P. Bd. 48. Über Erscheinungen dieser Genese am Opticus berichtet Rosenfeld³⁾; auch Wagemann hat arterielle Gefäßkrämpfe in der Retina, die zu einer intermittierenden Sehstörung führten, mit dem Ophthalmoskop studieren können.

Ich habe ferner einige Patienten gesehen, bei denen ich von einer Vasculitis universalis mit Endarteriitis und Phlebitis obliterans an verschiedenen Stellen, besonders aber an den unteren Extremitäten sprechen mußte. Gerade durch die Neigung zur Obliteration sowie durch die Beteiligung des Venensystems, auch durch die Zeichen der neuropathischen und angiopathischen Diathese, unterschied sich das Leiden von der Arteriosklerose.

Die Achillodynie (Albert⁴⁾, Schüller⁵⁾ u. A.) dürfte kaum zu differentialdiagnostischen Schwierigkeiten Anlaß geben.

Es handelt sich da um heftige Schmerzen, die sich beim Gehen und Stehen am Ansatzpunkt der Achillessehne einstellen. Manchmal findet sich dort auch eine Schwellung. Man hat die Beschwerden auf eine Bursitis bezogen. Insbesondere hat sich König (D. m. W. 10) dahin ausgesprochen, daß sich als Grundlage meist Schleimbeutel finden, mit deren Entfernung der Schmerz aufhört. — Das Leiden soll sich im Anschluß an Gonorrhoe, auf dem Boden der Malaria, der Gicht sowie nach Traumen entwickeln können. Eine typische, durch Druck des oberen Schuhrandes erzeugte Form der letzteren Art beschreibt Schanz. Ähnliche Beschwerden kommen auch in der Haekengend vor (Talgie, Tarsalgie, Kalkaneodynie), teils auf Grund örtlicher Krankheitsprozesse, teils ohne objektiven Befund. Röntgenologisch läßt sich oft eine Exostose als Grundlage feststellen (Plagemann⁶⁾). Eine besonders nach Überanstrengung auftretende Myositis der Wadenmuskulatur kann ebenfalls zu Fehldiagnosen Anlaß geben.

Das Wesen der sogenannten Mortonschen⁷⁾ Metatarsalgie — eines heftigen in der Gegend des 4. Metatarsophalangealgelenkes sitzenden Schmerzes — ist noch unaufgeklärt. Frauen werden von diesem Übel besonders betroffen.

Man hat in erster Linie enges Schuhwerk, durch welches ein Druck auf die Fußnerven, d. h. auf die periartikulären Nervenzweige ausgeübt wird, Überanstrengung durch andauerndes Stehen, gichtische Diathese, allgemeine Nervosität etc. beschuldigt. Es wurde darauf hingewiesen, daß der 5. Metatarsalknochen besonders beweglich ist und daß sein Capitulum nicht so weit nach vorn reicht, wie das des 4., so daß bei einer seitlichen Kompression des Fußes das erstere unter das letztere gerollt würde und hier einen Druck ausübe. Morton und Perairo-Mally wollen diese Subluxation auch auf röntgenoskopischem Wege festgestellt haben. In einem anderen Falle (Pantolini) wurde auf diese Weise eine rarefizierende Ostitis des Metatarsalköpfchens nachgewiesen. Nach John und Tubby⁸⁾ liegt das Capitulum metatarsi quarti auf dem Querschnitt tiefer als das der übrigen Metatarsalknochen, außerdem verläuft quer über dieses ein Nervenzweig, ein N. communicans zwischen den Endästen des N. plantar. ext. u. intern., der nun leicht komprimiert und von Neuritis befallen werde. Das gleiche führt Bolton (Mitt. aus d. Grenzgeb. XXII) an. Das Übel ist auch als echte Neuralgie des N. plant. ext. bzw. als Gelenkneuralgie (Fuchs) aufgefaßt worden. Neurofibrome, Varizen u. a. sind ebenfalls beschuldigt worden. Selten kommt der Zustand an den anderen Zehengelenken vor. Die verschiedenen Formen des Fußsohlenschmerzes, ihre Grundlage

¹⁾ R. n. 06 (La claudication intermittente des centres nerveux). ²⁾ R. n. 06.
³⁾ D. m. W. 06. ⁴⁾ W. m. Pr. 1893. ⁵⁾ Ebenda. ⁶⁾ D. m. W. 09. ⁷⁾ Med. Surg. Rep. 1896 und Intern. med. Mag. 1896. ⁸⁾ Lancet 1896 und Annals of Surgery 1898.

und Behandlung werden von F. Francke (D. m. W. 04) eingehend besprochen, das gleiche Thema behandelt Idelsohn (Pet. med. Woch. 05).

Hinzuweisen ist in differentialdiagnostischer Hinsicht auch auf die von Wilms (Beitr. z. kl. Chir. Bd. 50) beschriebene Lymphangitis rheumat. chron.

Verlauf und Prognose. Die Ischias nimmt in vielen Fällen einen raschen, günstigen Verlauf und endigt in einigen Wochen oder Monaten mit voller Genesung. Es kommt selbst vor, daß ein schwerer Ischiasanfall in wenigen Tagen abläuft. In anderen erweist sich das Leiden aber recht hartnäckig, erstreckt sich auf ein oder selbst auf mehrere Jahre, verläuft dann unter Schwankungen und hinterläßt auch nach der Heilung eine große Neigung zu Rezidiven. Am besten sind die Aussichten bei frischen rheumatischen und leichten traumatischen Fällen. Besonders ist ferner der Allgemeinzustand maßgebend und die Situation des Kranken. Kann er sofort das tun, was zur Herbeiführung der Heilung erforderlich ist, kann er sich vor allem schonen, so ist baldige Genesung in Aussicht zu nehmen. Ungünstig ist die Prognose in veralteten Fällen, im Senium und wenn ein nicht zu beseitigendes Grundleiden vorliegt.

Therapie. Ruhe und Schonung ist dringend geboten; für bequeme, den Nerven schützende Lagerung ist sogleich zu sorgen, harte Sitze sind zu vermeiden.

In frischen Fällen empfiehlt sich außer der Bettruhe ein diaphoretisches Verfahren: ein Schwitzbad mit nachfolgender Einpackung. Auch eine Blutentziehung über dem Hauptdruckpunkt kann von glänzender Wirkung sein (Blutegel, blutige Schröpfköpfe). Kälte wird meistens nicht vertragen, während heiße Umschläge häufig lindernd wirken. Heißwasseraufschläge, z. B. nach Siegrist*), heiße Sandsäcke, Moornmschläge, lokale und allgemeine Fangobäder, elektrische Lichtbäder, Heißluftbehandlung nach Tallermann, Greville, Lindemann, Neumann, Breemen¹⁾ etc. oder mit den Apparaten von Kiefer-Kornfeld, Hilzinger-Reiner u. A., mit der Heißluftdusche — alle diese Maßnahmen sind zwar in ihrem Erfolge unsicher, haben aber häufig eine eklatante und selbst heilbringende Wirkung. In anderen Fällen haben sich uns u. A. Prießnitzsche Packungen bewährt; desgleichen die schottischen Duschen: abwechselnd heißer Dampfstrahl von 1—3 Minuten und kalter Strahl von 5—20 Sekunden Dauer. Ferner ist auch die lokale Zerstäubung von Chlormethyl oder Chloräthyl sowie die äußere Applikation des Schwefelkohlenstoffs und der kondensierten Kohlensäure über den schmerzenden Stellen empfohlen worden.

Sehr zu loben sind die Ableitungsmittel, ganz besonders die fliegenden Vesikantien, die auch in veralteten Fällen noch Gutes leisten:

*) Ein Handtuch wird der Länge nach zusammengefaltet, so daß es eine 10 cm breite Kompresse bildet, in heißes Wasser von 40—50° R getaucht, ausgewrungen und längs des erkrankten Nerven aufgelegt, darüber kommt ein breiter Flanellstreifen, der das Handtuch überdeckt, über diesen mehrfache Lagen Papier. Nach 10—15 Minuten wird der Umschlag erneuert und die Prozedur in dieser Weise 1—2 Stunden fortgesetzt, eventuell mehrmals am Tage. Andere verwandte Methoden siehe bei E. Sommer, Z. f. physik. und diät. Th. IX und Würzburger Abhandlungen VI.

¹⁾ Z. f. physik. u. diät. Therapie II, hier ausführlichere Besprechung der physikal. Heilmethoden. S. ferner Singer, M. Kl. 11.

große spanische Fliegenpflaster über den Druckpunkten, nacheinander oder gleichzeitig aufgelegt.

Ehret führt z. B. an, daß er diese Vesikantien in einer Ausdehnung von 20 bis 30 cm und einer Breite von 4 cm entlang dem Nerven appliziert und dadurch schöne Erfolge erzielt habe.

Auch die konzentrierte Salzsäure, sowie die Ätzung mit dem Lapisstift ist zur Erzeugung des Hautreizes empfohlen worden. Energischer wirkt das Strichfeuer: mit dem Glüheisen erzeugte oberflächliche Brandschorfe über dem N. ischiadicus, besonders entsprechend den Druckpunkten. Es ist nicht ratsam, die Eiterung längere Zeit zu unterhalten. Eine Kauterisation an entfernten Stellen, selbst am Ohrläppchen, gehört zu den Mitteln der alten Schule. Ein altes, aber nicht zu verwerfendes Mittel ist ferner das Empl. oxycroceum, das ein Ekzem auf der Haut hervorruft; auch Williams poröses Pflaster leistet zuweilen gute Dienste.

Hat das diaphoretische Verfahren versagt, so kann man sofort — oder auch nach vorher versuchter Ableitung durch Hautreize — zur Elektrotherapie übergehen, die hier nach fast übereinstimmendem Urteil der Fachmänner zuweilen eine bedeutende Heilwirkung entfaltet. Die wirksamste Methode der Behandlung ist die galvanische. Eine große Elektrode wird auf den Nerven entsprechend seiner Austrittsstelle aufgesetzt, die andere auf einen der peripherischen Druckpunkte, also in die Kniekehle, die Wade etc. Es sind meistens mittelstarke Ströme erforderlich, doch werden von einzelnen Autoren schwache, von andern starke bevorzugt. Es ist gut, mit den geringeren Stromstärken zu beginnen und je nach dem Erfolg die Dosis zu variieren. Man kann die Behandlung auch dahin abändern, daß die Elektroden allmählich über dem Nerven verschoben werden, so daß immer eine Teilstrecke desselben direkt vom Strom durchflossen wird. Außerdem ist es rationell, die eine Elektrode auf den Gluteus maximus über dem Foramen ischiad. majus, die andere vis-à-vis in die Leistengegend zu applizieren und einen kräftigen Strom durchzuschicken. Mit Anwendung großer Elektroden und $\frac{1}{2}$ —1stündiger Dauer der Applikation will Stanowski große Erfolge erzielt haben.

Der faradische Pinsel leistet wohl nicht mehr als die andern Hautreize, doch läßt sich der Reiz täglich erneuern und bedingt keine Unbequemlichkeiten; es sind sehr starke Ströme erforderlich, wenn etwas erreicht werden soll. In veralteten Fällen soll einigemal eine energische Faradisation der Muskeln noch heilbringend gewesen sein. Bernhardt u. A. haben die Franklisation mit Vorteil angewandt. Auf die kataphorische Behandlung und das kontinuierliche Tragen eines galvanischen Elementes mag noch hingewiesen werden. Das magneto-elektrische Heilverfahren lobt Krefft.

Mit der Röntgenbestrahlung will Freund (W. kl. W. 07) noch in veralteten Fällen Heilerfolge erzielt haben. Auch Babinski - Charpentier - Delherm (R. n. 11) rühmen die Wirksamkeit.

Die Massage verdient durchaus gerühmt zu werden. Sie empfiehlt sich besonders für die chronischen, lenteszierenden Formen. Sie würde auch in frischen Fällen manchmal von großem Nutzen sein, wenn nicht gar zu häufig Parforcekuren angewandt und der ohnehin gereizte Nerv geradezu malträtiert würde. Es ist ratsam, mit schwachen Reibungen und Knetungen zu beginnen und sie möglichst auf die Umgebung des Nerven zu beschränken. Bei den rheumatischen und gichtischen Formen

hat die Massage häufig einen vortrefflichen Effekt. Auch Massage im Bade sowie die Anwendung der Dusche-Massage kann sehr günstig einwirken. Eine Behandlung mittels Kompression der Druckpunkte — besonders des oberen an der *Incisura ischiadica* — wird von Negro empfohlen, und Arullani hat einen besonderen Apparat für die Anwendung dieser Methode konstruiert.

Fixation der Extremität mittels Gipsverbands in flektierter, abduzierter, auswärts rotierter Stellung empfiehlt Cramer (Z. f. orth. Chir. XIV). In hartnäckigen Fällen will Schmidt (M. f. U. 06) gute Erfolge mit Gewichtsextension erzielt haben.

Was die arzneiliche Behandlung anbetrifft, so sind als Antineuralgica: das *Natr. salicylicum*, das *Ol. Terebinth.* (am besten in Kapseln von 1.0, 3—10 täglich), das Arsen, Chinin, Antipyrin und Phenacetin hervorzuheben; in manchen Fällen (auch da, wo Syphilis nicht nachzuweisen) wirkt das Jodkalium günstig. Mit Kopaivabalsam (40—60 Tropfen in Kapseln pro die) will Glorieux, mit Methylenblau (0.1, 3—6 mal täglich) Klemperer gute Resultate erzielt haben. Harburn empfiehlt folgende Kombination: Aspirin 0.4, Phenacetin 0.3, Chin. salicyl. 0.1 und Codein 0.015—0.03. Subkutane Injektion von Überschwefelsäure, Karbolsäure, Antipyrin, Methylenblau (0.01—0.08, nach Ehrlich und Leppmann) werden empfohlen. Die Schwefelsäurelösung muß frisch zubereitet sein. Bei diesen Injektionen soll das Medikament möglichst in direkten Kontakt mit dem Nerven gebracht werden. Freilich sind dadurch auch schon schwere Neuritiden erzeugt worden (Kühn, Dopter, Fischler u. A.).

In den letzten Jahren sind die S. 732 angeführten Heilmethoden der Injektion großer Flüssigkeitsmengen in den Nerven bzw. in seine nächste Umgebung sehr in Aufnahme gekommen. Namentlich ist der Wert derselben von Lange, dem sich Kellermann, Umber, Schlösser, Krause, Strümpell-Müller, Wiener¹⁾, Bum²⁾, Schlesinger³⁾, Alexander u. A. anschließen, gerühmt worden. Lange injiziert 70—80 ccm einer 1‰ β Enkain- + 8‰ Cl Na-Lösung, andere verwenden statt des Eucain Tropococain oder reine Cl Na-Lösung, Strümpell-Müller und P. Krause folgende Mischung: Stovain 0.1 (— 0.2), Suprarenin. hydrochl. (sol. 1:1000) gutt. X (— XX), Aq. dest. ad 100.0. F. solut. steril. per $\frac{1}{2}$ h.

Alexander-Kroner (Therap. Taschenb. d. Nerv. 10) schildern die Technik so: Lagerung auf gesunder Seite, Bein in Hüfte und Knie gebeugt, entspannt, Asepsis: Intrakutan erzeugte Hautquaddel nach Schleich mitten zwischen Tub. isch. und Troch. maj. Einstechen (Fig. 282) und langsames Vorschieben der Nadel fast senkrecht; bei 7—9 cm Tiefe trifft sie die Nervenscheide, Pat. zuckt zusammen, gibt ausstrahlenden Schmerz etc. bis in den Fuß an. Nadel noch 1 mm vorschieben und schnell das ganze Quantum (60—80 ccm der Eucain-Kochsalzlösung) oder reiner steriler Cl Na-Lösung einspritzen durch mehrfachen Füllen der abgenommenen Spritze. Pflasterverband. Pat. bleibt 2 Tage liegen. Zunächst stellt sich Spannung und Schmerz ein, zuweilen kurzdauerndes Fieber (Salzfieber?), oft schon nach der ersten Injektion Schmerzfreiheit, die andermalen erst nach der zweiten oder dritten in Abständen von je 4 Tagen eintritt. — Man kann das Verfahren auch so modifizieren, daß die Injektionen mit kleinen Quantitäten (5—10 ccm) an den Hauptdruckpunkten vorgenommen werden.

¹⁾ B. k. W. 10. ²⁾ W. m. Pr. 07 u. B. k. W. 08. ³⁾ N. C. 08. S. ferner Ossipow, M. f. P. 11, Leber, Inaug.-Diss. Bonn 10, Wieler, Inaug.-Diss. Strassburg 10.

Man darf die Methode als ungefährlich bezeichnen, und ich kann bestätigen, daß sie oft eine heilbringende Behandlung darstellt; aber ich habe auch Mißerfolge zu verzeichnen gehabt.

Schlösser will mit seinem Verfahren von 38 Fällen 36 geheilt haben. Auch F. Schultze berichtet über Erfolge.

In den letzten Jahren ist man von der Anwendung des Schlösser'schen Verfahrens bei Ischias zurückgekommen und hat sich mehr und mehr auf die Langesche Methode und ihre Modifikationen beschränkt. Jedenfalls ist sie der Anwendung von Osmiumsäure, Karbolsäure und anderer differenter Chemikalien vorzuziehen.

Äthereinspritzung in den Nerven empfiehlt James¹⁾.



Fig. 282. Perineurale Infiltration des N. ischiadicus.
(Nach Strümpell-Müller.)

Zur Bekämpfung der heftigen Schmerzen bedienen wir uns der Narcotica, doch ist es sehr zu raten, mit den subkutanen Morphiuminjektionen so zurückhaltend wie möglich zu sein. Kann man auf dieses Mittel nicht verzichten, so wird die Einspritzung am Orte des Schmerzes vorgenommen. Atropin mag auch versucht werden. Nitroglyzerin (1—5 Tropfen einer 1%o-Lösung) rühmt Krauss. Die auf S. 211 besprochenen Methoden der Einführung schmerzstillender Medikamente in den Subarachnoideal- oder besser in den Epiduralraum des Rückenmarks sind gerade bei Ischias vielfach mit Erfolg angewandt worden (Widal, Sicard, Marie-Guillain, Souques, Achard, Suffit-Delille, Broca, Magri, Durand u. A.), aber neuerdings durch das Langesche Verfahren verdrängt worden. Vor kurzem ist jedoch Blum²⁾ wieder mit großer Wärme für diese Therapie eingetreten; er verwendet physiol.

¹⁾ Brit. med. Journ. 08. ²⁾ M. m. W. 10.

Kochsalzlösung (5—6 ccm) und gibt eine genaue Beschreibung der Technik. Auch bei einem meiner Patienten hat sich, nachdem jede andere Behandlung, auch die perineurale Injektion fehlgeschlagen, dieses Heilverfahren bewährt.

Liegt Obstipatio alvi vor, finden sich harte Kotmassen in den Därmen, so sind Abführmittel am Platze; eine ausreichende Dosis des Ol. Ricini kann die Beschwerden mit einem Schlage heben; doch ist es mit einer einmaligen Evakuierung des Darmes meistens nicht getan, es muß der Obstipation dauernd vorgebeugt werden durch geeignete Abführmittel, resp. durch eine Brunnenkur.

Um der Indicatio causalis zu genügen, kann es erforderlich sein, den Uterus zu reponieren, eine Geschwulst zu beseitigen, eine die Arthritis bekämpfende Diät vorzuschreiben, eine Mastkur zu verordnen etc. etc. Bruns sah in einem Falle von seitlicher Knickung des Uterus nach Aufrichtung desselben sofort Heilung eintreten.

Veraltete Fälle sind manchmal noch durch die Anwendung der indifferenten Thermen, durch Bädokuren in Teplitz, Gastein, Wiesbaden, Wildbad, Warmbrunn, Baden-Baden, Pistyán, Ragaz, Dax geheilt worden. Auch die Schlamm-Moorbäder und die heißen Sandbäder (von Köstritz) verdienen noch erwähnt zu werden. Die Hydrotherapie wird ebenfalls empfohlen. Ich fand sie besonders wirksam bei der neurasthenischen Pseudoischias.

Als letztes Mittel bleibt die Nervendehnung bzw. die Neurolysis. Sie ist besonders am Platze bei gewissen Formen der Perineuritis, bei Verwachsungen des Nerven resp. Einlagerung in Bindegewebsschwarten. Erfolge werden von Seeligmüller, Crawford-Renton¹⁾, Schede²⁾, König, Barger, Hiltbrunner³⁾, Halley⁴⁾, Pers, Bardenheuer⁵⁾ berichtet. Letzterer hat durch partielle Resektion des Os sacrum bzw. der Symphysis sacroiliaca die Wurzeln des Ischiadicus freigelegt und in Muskulatur eingebettet, in der Annahme, daß die Kompression innerhalb der engen Knochenkanäle stattfindet, er rühmt die Wirksamkeit des von ihm als Neurinsarcoceles bezeichneten Verfahrens.

Ätzung des bloßgelegten Nerven mit 5proz. Karbollösung empfiehlt Hölcher. Ich wurde zu einem Fall hinzugezogen, in welchem durch dieses Verfahren — der betr. Chirurg soll allerdings konzentrierte Karbolsäure verwandt haben — eine schwere, allem Anschein nach irreparable Lähmung des Peroneus herbeigeführt worden war. Der Fall war um so tragischer, als es sich gar nicht um eine echte Ischias, sondern um eine hysterische Ischialgie gehandelt hatte.

Eine Art von operativer Dislaceration des Nerven („Hersage“) wird von französischen Autoren (Marty, Thèse de Paris 1897) empfohlen. Wesen und Sinn dieser Behandlung sind mir aus der Beschreibung nicht recht klar geworden. Von der Suspension sowie von der unblutigen Dehnung des Ischiadicus haben einzelne Autoren Erfolge gesehen. Die Bonuzzische Methode (S. 206) kann zu diesem Zweck angewandt werden, ein anderes Verfahren wird von A. Lewandowski beschrieben und gerühmt.

Der Rat von Lazarus (Z. f. phys. und diät. Ther. X), die Dehnung an der durch Lumbalanästhesie empfindungslos gemachten Extremität auszuführen, dürfte kaum zu befolgen sein, solange die Methode noch mit Gefahren verknüpft ist. Alexander empfiehlt, diese Dehnung an dem durch Schleichsche Injektionen entspannten Bein vorzunehmen.

¹⁾ Brit. med. Journ. 1898. ²⁾ Handbuch von Penzoldt-Stintzing. ³⁾ Die Ischias und ihre Behandlung; Inaug.-Diss. Bern 1898. ⁴⁾ The Scott. med. Journ. 02. ⁵⁾ M. m. W. 03 und N. C. 06 (ref.), Z. f. Chir. Bd. 67.

Die Skoliose bedarf keiner besonderen Behandlung; mit der Heilung der Ischias schwindet auch die Deformität, wie ich es wiederholentlich beobachten konnte. Staffel (Z. f. orthop. Chir. 10) behandelt sie mit Entlastung und Ruhigstellung der Wirbelsäule durch Gipsbett, Stützkorsett etc.

Bei der Mortonschen Metatarsalgie ist zunächst absolute Ruhe unter Vermeidung jedes drückenden Schuhwerks am Platze; ferner ist ein besonderer Schuh (Gibney) und schließlich in hartnäckigsten Fällen operative Entfernung des Metatarsuskopfes empfohlen worden. Über operative Heilung berichtet Péraire (R. n. 06). Bolton empfiehlt Alkoholinjektion in den betr. Nerven (s. o.).

Bezüglich der Behandlung des intermittierenden Hinkens hat Erb die Grundsätze entwickelt: Ruhe, Schonung der erkrankten Extremität, ev. horizontale Lagerung des Beins, ein der Gefäßerkrankung entsprechendes diätetisches Regime, Vermeidung aller Kaltwasserprozeduren, aber auch der intensiven Hitze, Warmhalten der Füße, örtliche Applikation galvanischer Fußbäder etc. Letztere werden so angewandt, daß beide Füße in getrennte Gefäße mit warmem Wasser oder Salzwasser kommen, in jedes wird eine Elektrode getaucht und nun ein Strom von 5—15 M.-A. in wechselnder Richtung durchgeleitet. Dauer etwa 5—15 Minuten. In einem Falle, in welchem ein mit der Technik vertrauter Nicht-Arzt diese Behandlung bei sich mit besonderer Energie und Ausdauer (er wandte auch stärkere Ströme an) durchführte, trat völlige Heilung ein. Man kann das galvanische Fußbad auch als monopolarer anwenden. Ferner ist die Herzkraft durch Tonica, ev. auch durch Anwendung von Strophantus zu heben. Der Gefäßprozeß selbst macht den Gebrauch von Jodpräparaten (Jodkalium, Jodipin) empfehlenswert. Das Diuretin wird ebenfalls empfohlen, ebenso das Vasotonin. Auch warme Fußbäder dürfen versucht werden. Für den vorsichtigen Gebrauch der Massage, die sich ganz auf den Oberschenkel beschränken und den Fuß gar nicht tangieren soll, ist neuerdings Zoege-Manteuffel eingetreten. Die Erbschen Vorschriften haben sich auch mir bewährt. Ich sah in vielen Fällen weitgehende Besserung und in einer kleineren Zahl Heilung eintreten. Auch die drohende Gangrän kann oft noch hintangehalten werden. — Nach 2 Richtungen ist die Therapie in den letzten Jahren ausgebaut worden. Einmal durch die lokale Heißluftbehandlung, besonders mit elektr. Lichtbädern. Sie wird von Bier, Gruber (M. m. W. 08), Idelsohn, Goldblatt (D. m. W. 09) empfohlen und hat sich auch mir bewährt; natürlich erheischt sie Vorsicht in der Anwendung.

Von großem Interesse ist ferner das von Wieting (Z. f. Chir. Bd. 110, D. m. W. 08 u. 11) begründete Heilverfahren, das die Überleitung des arteriellen Blutes in das Venensystem zum Ziel hat; es wird dabei das zentrale Stück der Art. femoralis in das periphere der Vena femoralis intubiert und dann durch zirkuläre Naht mit ihm vereinigt. Ich (Z. f. N. Bd. 41) habe das Verfahren in 2 Fällen erfolglos anwenden sehen, es mußte dann wegen zunehmender Gangrän doch die Amputation ausgeführt werden. Meist wird es schon daran scheitern, daß auch an der Art. femoralis (und selbst an der Vene) kongenitale (Oppenheim, Bürger) oder erworbene (Schmieden, B. k. W. 10, Schlesinger u. A.) Veränderungen vorliegen. Weitere Mitteilungen zu dieser Frage stammen von Mauclaire, Gaz. des hôp. 10, Cottard, Thèse de Paris 08, Payr, D. m. W. 10, Heymann, D. m. W. 11, Coenen (Beitr. z. kl. Chir. Bd. 75) u. A.

Wegen der Behandlung der arteriosklerotischen Schmerzen s. auch Goldscheider, Z. f. physik. Ther. 09.

Die Neuralgia pudendo-haemorrhoidalis.

Die Neuralgien im Gebiet des Plexus pudendo-haemorrhoidalis sind zwar selten, aber sehr hartnäckig. Am häufigsten kommt die in der Samenstrang- und Hodengegend lokalisierte Neuralgia spermatica vor. Sie kennzeichnet sich durch überaus heftige Schmerzen, die in der Richtung des Samenstranges zum Hoden und Nebenhoden oder von diesen den Samenstrang entlang bis in die Leistengegend verlaufen. Dabei sind diese Gebilde und zuweilen auch die Haut über ihnen so empfindlich, daß schon eine leichte Berührung starken Schmerz erzeugt

(irritable testis). Während des Paroxysmus kann es zu krampfhafter Anspannung des Cremaster, zu Zuckungen in den Beinen, auch zu Erbrechen kommen. Priapismen und Ejakulationen können sich ebenfalls einstellen. Auch periodische Anschwellung des Hodens ist beobachtet worden. Das sehr hartnäckige (fast immer einseitige) Leiden erzeugt beträchtliche Verstimmung und hat schon zum Selbstmord geführt.

Ob die Neuralgie ihren Sitz im N. spermaticus externus oder in sympathischen Zweigen hat, ist nicht mit Bestimmtheit zu sagen.

Das Tragen eines Suspensoriums, eine elektrische Behandlung und die bekannten Antineuralgica sind zu empfehlen. Auch eine forcierte Kompression des Samenstranges mittels Pelotte ist angewandt worden. In verzweifelten Fällen hat man sich zur Kastration entschlossen. Einmal führte die Resektion resp. Neurektomie der Hodennerven zur Heilung (Chipault¹⁾). In einem von Donath und Hüls so behandelten Falle war der Erfolg kein andauernder.

In diagnostischer Beziehung ist vor Verwechslung mit Geschwülsten (Tuberkulose etc.) zu warnen; ferner können die lanzinierenden Schmerzen der Tabes vornehmlich den Hoden befallen. In vielen Fällen, so auch in einem, den ich zu sehen Gelegenheit hatte, handelt es sich zweifellos um ein psychisches Leiden, um eine neurasthenische, hysterische, hypochondrische Pseudo-Neuralgie.

Eine Neuralgia ano-perinealis (W. Mitchell²⁾) ist bei Onanisten beobachtet worden. Sie kommt aber auch bei Individuen, die nicht masturbieren, vor. In einem Falle erreichte ich Heilung durch Kokainsuppositorien, in einem andern versagte jedes Mittel; der Kranke wurde morphiumsüchtig und wanderte von einer Anstalt in die andere.

Als Neuralgie des Rectums ist eine sich an die Stuhlentleerung anschließende und lang anhaltende Schmerzempfindung beschrieben worden. Fälle dieser Art müssen sehr selten sein, während ich einzelne Personen zu behandeln hatte, die nach jeder Defäkation über ein übermäßiges Schwächegefühl zu klagen hatten. Auch eine Neuralgia Vesicae, Urethrae, Prostatae, Penis wird erwähnt. Bei Radfahrern sollen Neuralgien dieser Lokalisation vorkommen. Die Neuralgien im Gebiet des Plexus pudendo-haemorrhoidalis sind manchmal von Herpes begleitet.

Von neueren Beiträgen zu dieser Frage siehe die von Albu, B. k. W. 07, Foucaud, Presse méd. 10.

Die Neuralgie des Plexus coccygeus, Coccygodynia.

Als Coccygodynia wird ein heftiger neuralgiformer Schmerz in der Steißbeingegend bezeichnet, der fast nur bei Frauen vorkommt. Die Schmerzen treten spontan auf oder beim Sichniedersetzen, Gehen, bei der Harn- und Stuhlentleerung, resp. sie werden durch die Momente, welche mit einer Kontraktion der sich an das Steißbein inserierenden Muskeln verknüpft sind, gesteigert. Meist ist das Steißbein empfindlich gegen Druck und bei Bewegungen desselben. Das Leiden schließt sich an schwere Entbindungen und Traumen an, kann aber auch spontan

1) R. n. 1900. S. auch Patureau, Thèse de Paris 01. 2) Phil. Med. Times 1873.

entstehen; es ist selbst bei Kindern beobachtet worden. Bei hysterischen Individuen kann es sich ohne jeden derartigen Anlaß entwickeln.

Manchmal mag es sich um echte Neuralgie handeln, in anderen Fällen liegt wohl ein Entzündungsprozeß in den am Steißbein inserierenden Muskeln, resp. in den es umgebenden Weichteilen oder am Knochen zugrunde; durch eine sorgfältige bimanuelle Untersuchung lassen sich diese Zustände wohl meistens von der Neuralgie unterscheiden. Es gibt leichte Fälle, die ich z. B. unter der Anwendung von Opium-Suppositorien in wenigen Tagen oder Wochen heilen sah, andere, in welchen der Psychrophor Nutzen brachte, und schwere, die jeder Therapie trotzen und eine Operation (Loslösung aller Weichteile vom Steißbein oder auch Exstirpation desselben) erforderlich machen (Simpson, König u. A.). Mit dieser Behandlung wollen auch Bryant¹⁾, Kidd²⁾, Swiecicki³⁾ Erfolge erzielt haben.

Wo Hysterie im Spiel ist, muß die Psychotherapie in Anwendung gezogen werden. Seeligmüller⁴⁾ berichtet, eine seit zwölf Jahren bestehende Coccygodynia durch Faradisation (eine Elektrode in die Scheide an die Vaginalportion, die andere auf das Steißbein) schnell geheilt zu haben. Auch von Anderen sind Erfolge durch die elektrische Behandlung, namentlich durch Anwendung des faradischen Stromes, erzielt worden.

In allen Fällen, die ich bisher gesehen habe, hat es sich um Hysterie oder Psychasthenie gehandelt.

Viszerale Neuralgien.

Heftige Schmerzen von neuralgiformem Charakter werden im Bereich der inneren Organe nicht selten empfunden. Sie begleiten die Erkrankungen dieser Organe selbst oder sind durch ein Nervenleiden bedingt. So gehören neuralgische Schmerzen im Gebiet der Magennerven zu den Erscheinungen der gastrischen Krisen. Die Gastralgie — anfallsweise auftretende heftige Schmerzen im Epigastrium, nach dem Rücken ausstrahlend, zuweilen verbunden mit Erbrechen — kann ferner zu den Symptomen der Hysterie und Neurasthenie gehören oder ein Äquivalent der Hemikranie bilden. Es scheint aber auch unabhängig von diesen Grundleiden eine reine Neuralgie der Magennerven bei sonst gesunden Individuen vorzukommen, wenngleich das überaus selten ist. — Zu ihrer Bekämpfung bedienen wir uns der Narcotica. In manchen Fällen wirkt die Belladonna, in anderen das Cocain (0.003—0.01), das Codein (0.01—0.06) und das Morphium. Eine günstige Wirkung hat zuweilen das Bismut.h subnit. sowie das Argent. nitr. Ich habe Fälle dieser Art gesehen, in denen von anderer Seite ein malignes Leiden diagnostiziert und Laparotomie beschlossen war, während ich durch Suggestivbehandlung bzw. kataphor. Elektrizität Heilung erzielte.

Eine reine Neuralgie der Darm-, Leber-, Milz-, Nieren-Nerven ist kaum mit Sicherheit beobachtet oder bildet jedenfalls eine sehr seltene Affektion, während diese Organe bei den funktionellen Neurosen, insbesondere bei der Hysterie, öfter der Sitz heftiger Schmerzen werden. Gowers berichtet von einem Fall, in dem 40 Jahre lang zeitweilig Schmerzanfälle in der Nierengegend auftraten, ohne daß das Vorhandensein von Nierensteinen nachzuweisen war. Auch sind Fälle von Leberneuralgie mit den Erscheinungen der Gallensteinikolik in den letzten Jahren mehrfach beschrieben worden. — Hypophrenische Schmerzen, die er in den Plexus coeliacus verlegt, bespricht F. A. Hoffmann.

Rénon erwähnt, daß Pseudoneuralgien dieser Art durch eine syphilitische Aortitis hervorgerufen werden können.

1) Dublin Journal 1867. 2) Ebenda. 3) Wien. med. Press. 1888. 4) Neuro-path. Beobachtungen. Festschrift Hallo 1873.

Nach Head betreffen die die Eingeweideerkrankungen begleitenden Hautschmerzen, denen gewöhnlich eine Überempfindlichkeit der Haut von bestimmter Lokalisation entspricht, den Innervationsbezirk der entsprechenden Rückenmarkssegmente; diese Hautgebiete beziehen ihre Nervenfasern aus denselben Wurzeln resp. Spinalsegmenten, aus denen auch die sympathischen Nerven der betreffenden Eingeweide stammen. Der viszerale Schmerz werde in die Bahn dieser Hautnerven reflektiert. Bei Herpes zoster fand er dieselben Gebiete befallen (vgl. S. 129).

Die Nervengeschwülste.

Zur Literatur des Gegenstandes siehe: Recklinghausen, Über die multiplen Fibrome der Haut etc., Virchow-Festschrift, Berlin 1882; Thomson, On Neuroma and Neurofibromatosis. Edinburgh 1900; Adrian, Bruns Beitr. z. klin. Chir. XXXI und Sammelref. C. f. Gr. 03; Bruns, Die Geschwülste des Nervensystems, I. Aufl. 1897, II. Aufl. 08; Hulst, V. A. Bd. 175; Fraenkel and Hubunt, P. of Cornell. Univ. med. 04. Das Rankenneurom behandelt Strauß (Z. f. Chir. Bd. 83). S. ferner Pick-Bielschowsky, Über das System d. Neurome, Z. f. d. g. N. VI, Harbitz, Norsk. mag. for Laege 09 und Arch. of intern. med. III, Orzechowski-Nowieki, Z. f. d. g. N. XI.



Fig. 283. Allgemeine Neurofibromatose. Rosenkranzartige Anordnung der Neurome entlang den Hautnerven des rechten Armes: die kleinen Knoten sind deutlich unter der Haut zu sehen. Nach Robert Smith; reproduziert bei Marie.

Verschiedenartige Neubildungen können von den Nerven ausgehen resp. in ihrem Bereich sich lokalisieren: Neurome, Fibrome, Sarkome, Gliome, Myxome und Syphilome. Die karzinomatöse und syphilitische Infiltration peripherischer Nerven entsteht wohl immer sekundär durch Übergreifen der Geschwulst auf die ihr benachbarten Nerven. Unter diesen Neubildungen haben die Neurome ein besonderes Interesse. Man hat nach Virchows Vorschlag wahre und falsche Neurome unterschieden, je nachdem das Nervengewebe (markhaltige und marklose Fasern) einen wesentlichen Anteil an dem Aufbau der Geschwulst hat oder nicht. Gegen diese Scheidung haben sich Billroth, Ziegler u. A. ausgesprochen, namentlich hat der letztere die aktive Beteiligung der Nervenfasern an der Geschwulstbildung ganz in Abrede gestellt. Echte Neurome gäbe es nach dieser Auffassung überhaupt nicht, sondern es sind vom Peri- und Epineurium ausgehende Neurofibrome (resp. Fibrome etc.), Neurosarkome, Neuromyxome. Indessen sprechen neuere Befunde (Petren, Whitfield), besonders

auch der Nachweis von Ganglienzellen in einer Gruppe dieser Tumoren (Knauß, Busse, Beneke, Braun¹), Reich²), Pick-Bielschowsky), doch für das Vorkommen echter Neurome. Knauß³) leitet diese vom sympathischen Nervensystem ab, desgleichen Adrian. Verocay⁴) bezeichnet

¹) A. f. kl. Chir. Bd. 86. ²) Arbeiten Obersteiner 10. ³) V. A. Bd. 153.
⁴) Beitr. z. path. Anat. 10.

das Gewebe als ein neurogenes und leitet es von embryonalen Nervenzellen ab. Sehr eingehend wird die Histologie und Genese der Neurome von Pick-Bielschowsky behandelt. Sie führen sie auf geschwulst-



Fig. 284. Neurom des N. ischiadicus. (Nach Smith, reproduziert bei Bruns.)

mäßige Wucherung verlagerten embryonalen Zellmaterials (der Neurozyten) zurück und unterscheiden ausgereifte Formen, in denen es zur Entwicklung von Ganglienzellen, Nervenfasern und event. auch von Gliagewebe gekommen ist (Ganglioneurome und Gangliogliome) und unausgereifte Formen. Auch Neurolipome kommen vor.

Eine sich auf das „Ganglioma embryonale sympathicum (Sympathoma embryonale“), eine typische bösartige Geschwulstform des sympathischen Nervensystems beziehende Darstellung verdanken wir L. Pick¹⁾; es kommt besonders an den Nebennieren vor.

Die Neurome können solitär auftreten oder eine multiple Verbreitung zeigen. Sie bilden sich an allen Nerven, vorwiegend jedoch an den spinalen. Die multiplen Neurome können sich auf ein Nervengebiet beschränken, z. B. auf den Plexus brachialis, die Cauda equina, die Beckennerven etc., oder über die Nerven des gesamten Körpers verbreitet sein. Man hat bis zu 3000 an einem Individuum gefunden. Zuweilen zeigen sie eine rosenkranzartige Anordnung am Nerven (Fig. 283). Der Umfang der Neurome schwankt zwischen dem einer Linse und dem eines Kinds- oder selbst Mannskopfes, durchschnittlich erreichen sie den Umfang einer Erbse, einer Nuß, eines Taubeneis.

Ihre Konsistenz ist eine sehr wechselnde, meist fühlen sie sich weich, anderemale wie Zysten oder, wie in einigen meiner Fälle, wie leere Säcke an; die Tumoren können in der Tat schrumpfen, so daß ein leerer Hautsack zurückbleibt (Adrian). Andermalen fand ich sie aber auch fast knorpelhart, so daß ich zunächst an Zystizerken dachte. Zystenbildung in den Geschwülsten sowie myxomatöse Degeneration kommt vor. Auch Zysten mit blutigem Inhalt wurden einigemal gefunden.

Als Tubercula dolorosa hat man kleine, hirsekorn- bis erbsgroße Geschwülstchen bezeichnet, die vereinzelt oder in großer Anzahl an den sensiblen Hautnerven zu finden, deutlich zu palpieren und meistens recht schmerzhaft sind. Es handelt sich wohl fast immer um Fibrome, zuweilen um Angiome. Das Neuroma plexiforme (Rankenneurom, Elephantiasis congenita) stellt eine kongenitale Geschwulst dar, die in einer strang- und knotenförmigen Verdickung und plexusartigen Auflösung und Verschlingung der Nerven beruht (Fig. 285). Es kommt besonders am Trigemini, aber auch an anderen Nerven vor, ist aber äußerst selten und braucht keinerlei Symptome zu bedingen. Die Stränge sind deutlich unter der Haut zu fühlen. Die Beziehung dieses Leidens zur Pachydermatozele und Elephantiasis mollis kann hier nicht erörtert werden.

Als Neurofibromatosis generalis (Fibroma molluscum multiplex) oder Recklinghausensche Krankheit ist ein Zustand beschrieben worden, bei welchem sich zahlreiche Fibrome (Mollusken) an den Hautnervenzweigen, außerdem Neurome (auch plexiforme) an den Nervenstämmen und Pigmentflecke (Naevi) an der Haut finden (vgl. dazu Fig. 286, 287 und 289). Außer den Pigmentflecken verschiedenster Größe kommen dabei auch diffuse Pigmentierungen vor. Seltener erstrecken sie sich auf die Schleimhäute, z. B. die des Mundes, wie das z. B. von Oddo²⁾ beschrieben wurde. Neben den Pigmentflecken kommen zuweilen Naevi vasculosi und Angiome vor. Am Sympathicus und den Eingeweidenerven, besonders am Mesenterium, Peritoneum, in der Darmwand etc. sowie an der Zunge, Mundschleimhaut sind die Neurome ebenfalls gefunden worden (z. B. von Büngner³⁾, Knauß, Knoblauch, Gerhardt⁴⁾, Berggrün⁵⁾, Hartmann, Pick-Bielschowsky u. A.).

1) B. k. W. 12. S. zu der Frage auch Schilder, Frankf. Z f. Path. III. 2) R. n. 05. 3) A. f. kl. Chir. 1897. 4) A. f. kl. M. XXI. 5) A. f. Kind. XXI.

Die Beziehung der Mollusken zu den Hautnerven ist von Recklinghausen nachgewiesen worden. Es kommen auch unvollkommen entwickelte Formen der Recklinghausenschen Krankheit vor (Thibierge,



Fig. 286. Plexiformes Neurofibrom des Nervus medianus. (Nach Thomson, reproduziert bei Bruns.)

Feindel-Oppenheim¹⁾ u. A.). So werden Fälle hierhergerechnet, in denen neben den Pigmentflecken nur ein eigroßer Tumor gefunden wurde, oder in denen die Pigmentierung fehlte oder in denen diese und eine psychische Störung (s. u.) das Krankheitsbild repräsentierte. Alexis

¹⁾ Arch. gén. de méd. 1898.

Thomson hat die Lehre von den Neuromen und der Neurofibromatosis einer eingehenden Darstellung unterzogen; eine zusammenfassende Besprechung und sorgfältige Sichtung des gesamten Materials verdanken wir Adrian sowie Harbitz. Von den Ganglion-Neuromen des Sympathicus handelt die These von Masson (Paris 09) und die schon erwähnte Abhandlung Picks.

Über die Ätiologie der Neurome ist wenig Zuverlässiges bekannt. Tuberkulose soll eine Prädisposition schaffen, Traumen können zur Neurombildung führen. Die Mehrzahl dieser Geschwülste, besonders die multiplen Neurome, sind in der Regel oder immer kongenitalen Ursprungs. Auch sonst spielt die neuropathische Diathese eine Rolle in der Ätiologie dieser Gewächse; so ist das Leiden oft ein hereditäres, familiäres, kann sich aber auch noch im späteren Leben entwickeln. Marie und Convelaire¹⁾ sahen es noch im 52. Lebensjahre auftreten. Häufig verknüpft sich mit ihm eine angeborene Geistesschwäche.

Symptome fehlen entweder ganz oder sie entsprechen mehr oder weniger denen einer Neuralgie resp. Neuritis. Die Neurome können latent bleiben und zufällig bei einer Untersuchung oder auch erst p. m. entdeckt werden. Oft genug werden sie mit Lipomen verwechselt. Selbst da, wo die Geschwulst die Fasern des Nerven aneinanderdrängt, können alle Zeichen der Leitungsmterbrechung fehlen. Andermalen vertragen sich diese Tumoren durch heftige Schmerzen, die von einer bestimmten Stelle ausgehen und nach der Peripherie hin ausstrahlen. Dabei besteht große Druckempfindlichkeit, und es läßt sich bei oberflächlicher Lage der Neubildung durch Palpation eine Auftreibung am Nerven oder eine bewegliche Geschwulst an ihm entdecken. Geht sie von dem Nerven selbst aus, so läßt sie sich nicht in der Richtung seiner Längsachse verschieben, im Gegensatz zu den paraneuralen Tumoren. Auch ist gerade dieser Versuch oft schmerzauslösend. In der Regel kommt es auch zu Parästhesien, zuweilen zur Hypästhesie im Ausbreitungsgebiet des betroffenen Nerven, nur selten zur Lähmung und Atrophie. Bei einem unserer Patienten hat sich im Verlauf der Neurofibromatosis universalis (s. u.) eine Lähmung des Radialis und Ulnaris entwickelt. Auf reflektorischem Wege können sich lokale Muskelspannungen und selbst allgemeine Konvulsionen vom Typus der Reflexepilepsie entwickeln. Eine Kombination des Leidens mit Epilepsie habe ich einmal, mit Hysterie, Hypochondrie, Neurasthenie des öfteren beobachtet. Bei einem Herrn, der im 70. Lebensjahr an einem Tic erkrankte, war mir das Fehlen jeder Ätiologie auffallend, bis ich entdeckte, daß er an familiärer Neurofibromatosis litt. In einem anderen meiner Fälle bestand eine Art von Schnarchkrampf. Kombination mit Alopecia universalis beschreibt Schüle²⁾. Nach Thomson und Adrian sind die verschiedenartigsten Entwicklungshemmungen (Idiotie, Makroglossie, Epispadie, Kryptorchismus n. a.) neben diesem Leiden beobachtet worden. Makroglossie auf dieser Basis wird z. B. von Spencer-Sbratcock³⁾ beschrieben.

Das Allgemeinbefinden bleibt meist ungestört, wenn die Neubildung keine oder nur geringfügige Schmerzen verursacht. Bei heftigen neural-

¹⁾ Nouvelle Icon. 1900. ²⁾ A. f. P. XXXVI. ³⁾ Brit. med. Journ. 67. S. auch P. Weber, Brit. Journ. of Child. 10.



Fig. 286. Multiple echte Neurome.
(Nach Bruns.)



Fig. 287. Multiple Neurofibrome am linken Arm.
(Eigene Beobachtung.)



Fig. 288. Neurofibromatosis universalis.
(Eigene Beobachtung.)

gischen Beschwerden kann sich allmählich Marasmus ausbilden. Namentlich führt die Neurofibromatosis generalis in späteren Stadien häufig zu Marasmus. Auch psychische Störungen, Gefühlsstörungen und Konvulsionen kommen bei diesem Leiden vor (Marie). Vermehrung der mononukleären Zellen im Blute stellte Wittenau¹⁾ fest. Veränderungen des Skeletts, namentlich Deformitäten der Wirbelsäule und des Thorax, sind dabei einigemale, so von Jeanselme, Marie-Convelaire, Haushalter²⁾, Lion-Gasne³⁾, Sahut⁴⁾, auch von mir konstatiert und auf osteomalazische Prozesse bezogen worden. Partielle Knochendefekte beschreibt Jeanselme⁵⁾, Schrumpfung der Palmarfaszie Merle⁶⁾. Von Gelenkveränderungen unklarer Genese ist einigemale die Rede. Kombination mit myatonischer Atrophie beobachtete Lorenz⁷⁾.

Es ist mir in einem Falle dieser Art aufgefallen, daß es von Zeit zu Zeit zu spontanen Anschwellungen dieser Geschwülste (durch vasomotorische Störungen?) kam, durch welche sie deutlicher zum Vorschein kamen und größere Beschwerden verursachten. Wie ich aus dem Referate Adrians entnehme, ist die Erscheinung schon von Bazin und Tilenius, Hecker u. A. beobachtet worden.

Die Symptomatologie kann ferner wesentlich erweitert werden durch das gleichzeitige Auftreten der Neurome an den nervösen Zentralorganen bzw. den Wurzeln der Hirn- und Rückenmarksnerven, besonders der Cauda equina. So habe ich bei Individuen, die mit den Erscheinungen eines Rückenmarkstumors in meine Behandlung kamen, einigemale die Zeichen der allgemeinen Neurofibromatose gefunden. In einem von Peusquens⁸⁾ beobachteten Falle ähnelte das Symptombild dem der amyotroph. Lateralsklerose. Tumorbildung im oder am Zentralnervensystem wurde von Soyka, Mossé-Cavalié, Hesselbart, Heller, Berggrün, Sorgo⁹⁾, mir, Cestan¹⁰⁾, Maas¹¹⁾ u. A. gefunden*). In den letzten Jahren ist unsere Erfahrung in dieser Hinsicht wesentlich erweitert worden. Besonders haben die schönen Beobachtungen von Henneberg und Koch¹²⁾ gelehrt, daß das sog. Neurofibroma acustici (vgl. das Kapitel Tumor cerebri) nicht selten im Geleit einer Neurofibromatosis generalis entsteht. Ich selbst habe 8 Fälle gesehen, in denen sich hinter den Erscheinungen des Tumor cerebri die Neurofibromatosis generalis verbarg. Aus der Zusammenstellung Adrians geht hervor, daß sich diese Geschwülste an jedem der Hirnnerven entwickeln können. Am häufigsten wird der Vagus, am seltensten der Opticus befallen. Der Beteiligung dieser Nerven entsprechende Funktionsstörungen sind nicht immer konstatiert worden, doch berichtet z. B. Rubesch¹³⁾ über einen Fall, in welchem ein großes Fibrom des Vagus Trachealstenose und Rekurrenslähmung verursachte, Leriche¹⁴⁾ über eine durch Neurofibromatose bedingte Pylorusstenose.

Die Symptomatologie kann auch durch die Tumoren der inneren Organe beherrscht werden, so daß die Zeichen einer Magendarmaffektion, einer Kompression der

1) M. Kl. 11. 2) Nouv. Icon. 1900. 3) R. n. 05. 4) Thèse de Paris 02. S. auch Gabriel, B. k. W. II Nr. 3. 5) R. n. 05. 6) R. n. 09. 7) W. m. W. 09. 8) Z. f. N. Bd. 40. 9) V. A. Bd. 170. 10) R. n. 1900. 11) M. f. P. XXVIII Ergänz. 12) A. f. P. XXXVI. 13) Prag. med. Woch. 03. 14) Z. f. Chir. Bd. 111.

*) Von den sog. wahren Neuromen des Rückenmarks (kleine Tumoren aus markhaltigen Nervenfasern im Hinterhorn), wie sie von H. Schlesinger, Raymond u. A. beschrieben wurden, sehen wir hier ab.

Vena cava etc. hervortreten. Man hat diese und andere Erscheinungen, z. B. die Kaehexie, auf die Beteiligung des Sympathicus bezogen. Eine multiple Neurombildung am Sympathikusgeflecht der Darmwandungen beschrieb z. B. Askanazy. Ein vom Bauchsympathicus ausgehendes Ganglioneurom exstirpierte Braun.

Die einseitige Neurofibromatose der Gesichtshaut, die sich mit Buphthalmus etc. verbinden kann, bespricht Michel (ref. C. f. N. 09).

Wenn auch das Leben durch die Neurombildung nicht direkt gefährdet wird, so können doch diese Komplikationen, insbesondere der Tumor cerebri oder medullae spinalis und der sich bei dem Morbus Recklinghausen später häufig entwickelnde Marasmus den Exitus herbeiführen. Auch bleibt es zu beachten, daß die Neurome sich nicht selten in Sarkome transformieren. Multiple Neurofibrosarkomatose beschreibt z. B. Cestan¹⁾, ebenso Raymond²⁾, Hulst³⁾. Letzterer will allerdings die Bezeichnung auf die multiple Neurofibromatose angewandt wissen. Myxomatöse Entartung kommt ebenfalls vor.

Das Leiden ist in der Regel ein langsam fortschreitendes, kann aber auch zum Stillstand kommen, selbst eine Rückbildung der Geschwulst ist beobachtet (Michel) und von Henschen⁴⁾ angenommen worden. Erhebliche Remissionen konstatierte Maas. Andererseits schafft die Krankheit auch eine gewisse Prädisposition für die Entwicklung maligner Geschwülste an anderen Stellen.

Ist der Tumor solitär und erreichbar, so ist seine Exstirpation indiziert, falls er erhebliche Beschwerden verursacht, doch bleibt es zu bedenken, daß sich die maligne Entartung öfters an die Exstirpation einzelner Knoten angeschlossen hat (Garré). Wo es angängig ist, sucht man die Nervenstümpfe direkt oder nach der auf S. 542 ff. angegebenen Methode zu vereinigen. Einigemal haben trotz Exzision eines großen Nervenstückes Ausfallssymptome gefehlt oder sich sehr schnell zurückgebildet (Goldmann, Anerbach-Brodnitz⁵⁾, Röder⁶⁾). Die Geschwulst ist zuweilen mit dem Nerven so wenig verwachsen, daß sie sich von ihm lostrennen läßt, ohne daß seine Kontinuität unterbrochen wird.

Wegen der Differentialdiagnose gegenüber anderen multiplen Hautgeschwülsten, Lepra etc. ist auf Adrian zu verweisen. Von Interesse sind in dieser Hinsicht die Mitteilungen von Steiner-Vörner (A. f. kl. M. Bd. 96) über Angiomatosis miliaris. Wegen seiner symptomatologischen Verwandtschaft mit der Névrite interst. hypertroph. s. S. 329.

Handelt es sich um multiple Geschwülste, so kann es immer noch geboten sein, diejenigen, die die größten Beschwerden verursachen, herauszuschneiden. Bei den malignen ist es jedoch die Regel, daß sie rezidivieren. Das Rankenneurom kann operativ beseitigt werden, doch ist der Eingriff kein ungefährlicher (Wendringer⁷⁾). Im übrigen haben wir uns auf eine symptomatische Behandlung, auf Bekämpfung der Schmerzen zu beschränken. Es ist aber darauf hinzuweisen, daß nach den Beobachtungen einzelner Elektrotherapeuten (M. Meyer) der galvanische Strom, perkutan angewandt, die Zerteilung dieser Geschwülste bewirkt haben soll (?).

¹⁾ R. n. 03. ²⁾ Semaine méd. 03. ³⁾ V. A. 04. ⁴⁾ Mitt. aus d. Grenzgeb. XI.
⁵⁾ Mitt. aus d. Grenzgeb. XXI. ⁶⁾ D. m. W. 07. ⁷⁾ B. k. W. 11.



